



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 14-09-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPBBN
Sagsnr.: 2109928
Dok. nr.: 1858150

Folketingets Sundhedsudvalg har den 31. maj 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 1352 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 1352:

”Mener ministeren, at det er rimeligt overfor nuværende DLBCL-patienter, at de på grund af ikke-anbefaling fra Medicinrådet ikke længere kan blive sendt til behandling i f.eks. USA, hvilket var tilfældet før ikke-anbefalingen, jf. artikel i Hæmatologisk Tidsskrift den 29/9-20 (”Overlæge i hård kritik: Danmark halter bagefter i CAR-T-kløb”)

<https://haematologisktidsskrift.dk/2-uncategorised/759-overlaege-i-hard-kritik-danmark-halter-bagefter-i-car-t-kløb.html>”

Svar:

Ministeriet har til brug for besvarelsen indhentet bidrag fra Danske Regioner, hvortil jeg kan henholde mig:

. / . ”Der henvises til besvarelsen af SUU alm. del spm. 1358 for processen vedrørende brug af lægemidler, der ikke er anbefalet som standardbehandling af Medicinrådet.

Heraf fremgår det, at patienter kan sættes i individuel behandling med ikke anbefalede lægemidler, hvis der foreligger en særlig begrundelse herfor. Hvis patienter, hvor der ikke foreligger en særlig individuel begrundelse til at blive sat i behandling herhjemme, i stedet for blev sendt til fx USA for at modtage behandlingen, så vil alle patienter ud fra et lighedsprincip skulle have samme mulighed, og det vil ikke længere give mening at have et Medicinråd, der vurderer om nye lægemidler skal ibrugtages på hospitalerne.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Benjamin Nielsen