



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 01-07-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPRHH
Sagsnr.: 2110711
Dok. nr.: 1803809

Folketingets Sundhedsudvalg har den 17. juni 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 1433 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 1433:

”Vil ministeren kommentere materiale omdelt på SUU alm. del - bilag 478.”

Svar:

I Danmark har vi et uafhængigt Medicinrådet, under Danske Regioner. Medicinrådet består af faglige eksperter. Det er Medicinrådets opgave at vurdere, hvorvidt nye lægemidler kan anbefales som standardbehandling.

Da Medicinrådet blev etableret i 2017 var der opbakning fra alle Folketingets partier. Folketinget blev enige om 7 principper for prioritering af sygehuslægemidler. Vi var enige om de 7 principper for at give Medicinrådet et solidt udgangspunkt for deres arbejde og samtidig give regionerne klare retningslinjer for og forventninger til prioritering af medicinindkøb i sygehusvæsenet.

Medicinrådet er siden blevet evalueret. I evalueringen fra 2019 blev det konkluderet, at Medicinrådet lever op til sit formål og:
”... respekterer de principper, som er udstukket af Danske Regioners bestyrelse og Folketinget.”

Som minister kan jeg ikke gå ind i den enkelte sag, og jeg har heller ikke mulighed for at vurdere, hvorfor nogle nye lægemidler anbefales, og hvorfor nogle nye lægemidler ikke anbefales. Det er op til de faglige eksperter i Medicinrådet

Der rejses to problemstillinger i bilag 478, som jeg gerne vil kommentere generelt på.

Indsamling af evidens for et lægemiddels effekt er virksomhedernes ansvar. Alligevel valgte Medicinrådet, sammen med fagudvalget, i september 2019 at iværksætte sin egen søgning efter data fra real life-studier. Konklusion herpå blev i juni 2020, at de patientgrupper, hvor der er dokumentation for effekt af Spinraza, allerede var omfattet af anbefalingen. Derfor fastholdt Medicinrådet sin anbefaling fra maj 2018.

Livskvalitet som mål i Medicinrådets vurderinger. Medicinrådet har oplyst følgende, som jeg kan henholde mig til:

”Medicinrådet altid efterspørger data vedrørende lægemidlers effekt på patienternes livskvalitet. Desværre har Medicinrådet hidtil kun sjældent modtaget dokumentation for livskvalitet i ansøgninger fra virksomhederne. Ved overgangen til den nye metode den 1. januar 2021, hvor kvalitets-justerede leveår [QALY] danner grundlag for Medicinrådets vurderinger, forventer Medicinrådet, at livskvalitet i langt højere grad vil være inkluderet i ansøgninger fra virksomhederne. Det skyldes, at ansøgninger efter

metodeændringen i højere grad vil være baseret på det generiske livskvalitetsredskab EQ-5D.”

Med venlighilsen

Magnus Heunicke / Rasmus Syberg Hazelton