



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 03-05-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPRHH
Sagsnr.: 2105028
Dok. nr.: 1690899

Folketingets Sundhedsudvalg har den 3. marts 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 918 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jane Heitmann (V).

Spørgsmål nr. 918:

”Kan ministeren oplyse, hvornår de nye tilskud for insulin vil træde i kraft og dermed, hvornår 85.000 danskere med insulin-krævende diabetes vil blive berørt af de nye tilskud, herunder op mod 50.000 danskere, som Medicintilskudsrådet på nuværende tidspunkt indstiller til ikke længere at skulle have samme tilskud til deres langtidsvirkende insulin?”

Svar:

Jeg har til brug for min besvarelse af spørgsmålet indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, der oplyser følgende:

”Lægemiddelstyrelsen har i 2019 igangsat en revurdering af tilskudsstatus for lægemidler, der anvendes til behandling af diabetes herunder insulin. Det har styrelsen gjort, fordi der er kommet nye anbefalinger fra Sundhedsstyrelsen og de lægevidenskabelige selskaber om diabetesbehandling, og fordi der er markedsført flere nye lægemidler, herunder biosimilære lægemidler¹, som er væsentligt billigere end de tilsvarende originale insulin. En revurdering indledes med, at Lægemiddelstyrelsen anmoder Medicintilskudsrådet om deres anbefaling og i denne proces sendte Medicintilskudsrådet den 3. februar 2021 sit andet forslag til indstilling om fremtidig tilskudsstatus for insulin i høring.

Der var høringsfrist den 15. marts 2021 og nævnet har modtaget 10 høringsvar.

Nævnet er i gang med at vurdere, om høringsvarene eller andre forhold giver anledning til ændringer i forslaget til indstillingen, som kræver fornyet partshøring eller om nævnet er klar til at afgive sin endelige anbefaling til Lægemiddelstyrelsen.

Når nævnet har afgivet sin endelige indstilling om fremtidig tilskudsstatus for insulin til Lægemiddelstyrelsen, vurderer Lægemiddelstyrelsen sagen og træffer herefter afgørelse.

¹ Et biosimilært lægemiddel svarer til et originalt biologisk lægemiddel, og er fremstillet af samme biologiske materiale og med samme aktive stoffer.

Det er derfor endnu for tidligt at konkludere, hvornår og i hvilket omfang insulinerne vil ændre tilskudsstatus, og hvor mange patienter, der vil blive berørt af eventuelle kommende ændringer.

Tilskudsændringer, hvor der sker begrænsninger i lægemidlernes tilskudsstatus, gennemføres efter fast praksis med en lang overgangsperiode, typisk 5 måneder, hvor læger og patienter kan tage stilling til den fremtidige lægemiddelbehandling i lyset af de kommende tilskudsændringer. Den lange overgangsperiode imødekommer, at patienterne kan skifte medicin på et tidspunkt, som er mest hensigtsmæssigt for den enkelte patient samt giver tid til, at lægen kan søge om enkelttilskud til de patienter, hvor det er relevant.

Ved fastsættelse af ikrafttrædelsesdatoen for tilskudsændringer tager Lægemiddelstyrelsen efter fast praksis desuden hensyn til ferie og helligdage.”

Jeg kan henholde mig til Lægemiddelstyrelsens oplysninger.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Rasmus Syberg Hazelton