



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: 20-12-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPRHH
Sagsnr.: 2118799
Dok. nr.: 2026247

Folketingets Sundhedsudvalg har den 25. november 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 161 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 161:

”Kan ministeren oplyse, om Medicinrådet og Lægemiddelstyrelsen påtænker at indføre brugen af Aimovig i migrænebehandling på baggrund af de angiveligt gode resultater i udlandet, og at omkring 640.000 danskere lider af migræne, og sygdommen alene er årsag til 14 pct. af alle sygedage i Danmark?”

Svar:

Medicinrådet udarbejdede den 10. april 2019 en anbefaling vedrørende erenumab (Aimovig) som mulig standardbehandling til forebyggende behandling af migræne. Af anbefalingen fremgår følgende:

”Medicinrådet anbefaler erenumab som mulig standardbehandling til forebyggelse af migræne hos patienter med kronisk migræne, som har oplevet behandlingssvigt på tidligere forebyggende behandlinger med mindst ét antihypertensivum og ét antiepileptikum, som et alternativ til behandling med botulinum type A toxin.

[...]

Medicinrådet anbefaler ikke erenumab som mulig standardbehandling til forebyggelse af migræne hos patienter med episodisk migræne med mindst fire migrænedage pr. måned uanset eventuelle tidligere behandlingssvigt med andre forebyggende behandlinger.

[...]

Medicinrådet anbefaler ikke erenumab som mulig standardbehandling til forebyggelse af migræne hos patienter med kronisk migræne, og som ikke har oplevet behandlingssvigt på tidligere forebyggende behandlinger med mindst ét antihypertensivum og ét antiepileptikum.”

Det fremgår desuden af Medicinrådets procesvejledning for vurdering af nye lægemidler, at Medicinrådet som udgangspunkt er positivt indstillet over for at revurdere en anbefaling, hvis der foreligger nye informationer, der viser betydende ændring i den kliniske effekt og sikkerhed og/eller i resultatet af den sundhedsøkonomiske analyse. Medicinrådet kan desuden revurdere en anbefaling, hvis virksomheden ønsker at reducere prisen væsentligt på lægemidlet.

Med venlig hilsen