



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Dato: 01-12-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPEAH
Sagsnr.: 2116139
Dok. nr.: 1999164

Folketingets Sundhedsudvalg

Folketingets Sundhedsudvalg har den 12. oktober 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 40 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 40:

”Kan ministeren oplyse, hvordan sundhedssektoren understøttes fagligt i deres brug af off-label medicin til børn bl.a. i form af brugbare kliniske retningslinjer og eller forskning, videns- og erfaringsopsamling m.v. som kan gøre dem klogere på, hvornår man kan bruge medicin til børn?”

Svar:

Der er til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet bidrag fra Sundhedsstyrelsen, til hvilket jeg henholder mig. Sundhedsstyrelsen oplyser:

”I Danmark samles den bedste viden inden for et område ofte i behandlingsvejledninger fx udarbejdet i de videnskabelige selskaber eller hos Medicinrådet. Behandlingsvejledninger understøtter blandt andet kliniske anbefalinger fra fx Sundhedsstyrelsen. Sundhedsstyrelsen har en lang række nationale kliniske anbefalinger om medicinsk behandling til børn herunder også flere off-label anbefalinger.

På hospitaler bliver der derudover ofte udarbejdet lokale instrukser, herunder instrukser om medicin til børn. Instrukser er forskrifter for, hvordan sundhedspersoner ansat i afdelingen skal forholde sig under givne omstændigheder. De omfatter blandt andet kliniske retningslinjer/vejledninger, som er systematisk udarbejdede anvisninger på, hvilke procedurer sundhedspersoner bør følge. Der tages hyppigt udgangspunkt i behandlingsvejledninger og anbefalinger fra de videnskabelige selskaber fx Dansk Pædiatrisk Selskab og de centrale myndigheder fx Sundhedsstyrelsen.

Lægehåndbogen, som ejes af regionerne, tilbyder alment praktiserende læger en nem og hurtig adgang til den viden, de har brug for i deres daglige arbejde. Indholdet i Lægehåndbogen tager blandt andet afsæt i relevante danske behandlingsvejledninger fx fra de praktiserende lægers faglige selskab (DSAM) og Dansk Pædiatrisk Selskab samt anbefalinger fra Sundhedsstyrelsen.

Herudover har praktiserende læger og hospitalslæger mulighed for at kontakte deres regionale lægemiddelinformation. Her vil de kunne få konkret rådgivning om behandling af en given patient fx i forhold til valg af lægemiddel til et barn samt dosering. Det er Sundhedsstyrelsens opfattelse og forventning, at der på tværs af regionernes lægemiddelinformationer bliver delt viden, herunder om medicin til børn, således at muligheden for ensartet rådgivning af høj kvalitet er tilgængelig for alle læger.

Yderligere udgiver Indsatser for Rationel Farmakoterapi (IRF) i Sundhedsstyrelsen artikler målrettet praktiserende læger med handlingsanvisende information om lægemiddelbehandling herunder også behandling af børn. Artiklerne omfatter ikke al medicinsk behandling af børn i almen praksis, men fokuserer på områder hvor der ofte er tvivl om bedste behandling. Formålet er at fremme rationel farmakoterapi, derfor skal der være et forbedringspotentiale i de emner, som udvælges.

For en lang række tilstande, patientgrupper og kliniske situationer findes der ikke godkendte lægemidler til behandlingen, selvom god klinisk praksis tilsiger medicinsk behandling. Anvendelse af lægemidler på såkaldt off-label indikation er således hyppigt forekommende og kan være en del af god klinisk praksis og lægegerning.

Sundhedsstyrelsen anerkender dog, at viden om brug af lægemidler off-label ofte er begrænset i forhold til viden om brug af lægemidler on-label.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Evina Heydari