



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: 23-05-2022
Enhed: NAERSOM
Sagsbeh.: DEPGKH
Sagsnr.: 2206984
Dok. nr.: 2257764

Folketingets Sundhedsudvalg har den 25. april 2022 stillet følgende spørgsmål nr. 703 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Per Larsen (KF).

Spørgsmål nr. 703:

”Hvor mange patienter, vurderer Sundhedsstyrelsen, der kunne have haft udskrevet coronalægemidlet Paxlovid, hvis Danmark havde tilladt Paxlovid, da det blev godkendt af EMA den 27. januar 2022?”

Svar:

Jeg vil først og fremmest understrege, at Paxlovid blev godkendt i Danmark ligesom i resten af EU i januar 2022.

Lægemidlet er endnu ikke taget i brug i Danmark, da det afventer, at en fælleseuropæisk aftale om indkøb falder på plads med producenten. Jeg vil i øvrigt henvise til spm. S 779, hvor der er redegjort nærmere for det konkrete forløb for Paxlovid.

Sundhedsstyrelsen forventer at kunne udgive retningslinjer for patienter i målgruppen for Paxlovid, så snart en fælleseuropæisk aftale indgås, og lægemidlet bliver tilgængeligt i Danmark. Målgruppen ligger altså endnu ikke fast, men den forventede målgruppe for behandling ved symptomatisk SARS-COV-2 er:

- ≥80 år som ikke har fået 3. stik
- ≥80 år med en eller flere risikofaktorer uanset vaccinationsstatus
- 65-79 år med en eller flere risikofaktorer og som ikke har fået 3. stik
- 65-79 år som er uvaccinerede
- 50-64 år med en eller flere risikofaktorer og uvaccinerede.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Gro Kari Holen