



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: 13-09-2022
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPEAH
Sagsnr.: 2208789
Dok. nr.: 2393495

Folketingets Sundhedsudvalg har den 21. juni 2022 stillet følgende spørgsmål nr. 871 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Pernille Skipper (EL).

Spørgsmål nr. 871:

”Hvornår forventer ministeren, at retningslinjerne vedrørende principper for valg af behandlingspræparat til behandling af opioidafhængighed opdateres, og hvordan vil langtidsvirkende depot præparater blive inkluderet i retningslinjerne?”

Svar:

Til brug for besvarelsen, er der indhentet bidrag fra Sundhedsstyrelsen, som jeg henholder mig til. Sundhedsstyrelsen oplyser:

”Sundhedsstyrelsen forstår spørgsmålet således, at der spørges til en kommende revision af Sundhedsstyrelsens *Vejledning til læger, der behandler opioidafhængige patienter med substitutionsmedicin* fra 2017.

Der pågår aktuelt flere initiativer for at forbedre behandlingen af borgere med samtidig afhængighed af rusmidler og psykisk lidelse, såkaldt dobbelt-diagnose. Herunder skal Sundhedsstyrelsen i samarbejde med Socialstyrelsen inden 1. april 2023 udarbejde en faglig visitationsretningslinje, som skal indeholde en nærmere beskrivelse og afgrænsning af, hvilke patienter der bør omfattes af et nyt regionalt forankret samlet behandlingstilbud for patienter med dobbeltdiagnose, som skal tages trinvist i brug fra 2024, jf. aftale om regionernes og kommunernes økonomi for 2023.

En omorganisering af behandlingstilbuddene til borgere med dobbelt diagnose er således undervejs og det er på nuværende tidspunkt uafklaret hvor stor en andel af disse borgere/patienter, som skal behandles i henholdsvis kommunale misbrugcentre eller de kommende nye regionale behandlingstilbud. Sundhedsstyrelsen afventer en afklaring af disse spørgsmål inden revisionen af ovennævnte vejledning kan påbegyndes.

Sundhedsstyrelsen kan ikke på forhånd angive, hvordan langtidsvirkende depot præparater vil blive inkluderet i den kommende vejledning, men vil i forbindelse med revisionsarbejdet nedsætte en arbejdsgruppe, som kan rådgive Sundhedsstyrelsen om spørgsmålet.”

Med venlig hilsen