



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2022-23 (2. samling)
SUU Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 23
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: <Vælg dato>
Enhed: NAERSOM
Sagsbeh.: DEPNSLA
Sagsnr.: 2300328
Dok. nr.: 2570402

Folketingets Sundhedsudvalg har den 6. januar 2023 stillet følgende spørgsmål nr. 23 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares endeligt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 23:

”Vil ministeren oplyse, hvor mange voksne med hhv. type 1-diabetes og type 2-diabetes, der i dag får tildelt en sensorbaseret glukosemåler af regionerne som et behandlingsredskab?”

Svar:

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har anmodet Danske Regioner om at bidrage til besvarelsen. Danske Regioner oplyser følgende:

”Regionerne har i 2019 besluttet en fælles retningslinje for udlevering af sensorbaserede glukosemålere til voksne. I henhold til retningslinjen tildes voksne med type-1-diabetes og en HbA1c over 70 mmol/mol en sensorbaseret glukosemåler. Desuden tages hensyn til faktorer som glykæmisk status, konkurrerende lidelser, senkomplikationer, psykiske lidelser, handicaps, demens og problemstillinger som stikkeangst eller angst for hypoglykæmi med i den individuelle vurdering af hvem, der får tilbudt en sensor. Derudover tilbydes teknologien til børn og unge under 19 år, som kan beholde teknologien, når de bliver voksne. Der er med Finanslovsaftalen for 2021 afsat 10 mio. kr. som en engangsbevilling til en national forsøgsordning med sensorbaserede glukosemålere. I forsøgsordningen inkluderes voksne patienter med HbA1c mellem 60-69 mmol/mol samt patienter med ny-diagnosticeret type-1-diabetes. Finanslovsbevillingen giver mulighed for at inkludere ca. 800 patienter i forsøgsordningen.

I forbindelse med en evaluering af den fællesregionale retningslinje for udlevering af sensorbaserede glukosemålere som behandlingsredskab kunne det konstateres, at kodepraksis for diabetesteknologi fra 2020 er implementeret i regionerne, men at den nuværende kodepraksis ikke gør det muligt at få et retvisende billede af, hvordan teknologien er finansieret. Derfor har regionerne udarbejdet forslag til ny kodepraksis og er pt. i dialog med Sundhedsdatastyrelsen om tilpasning af koderne. Bl.a. ønskes det præciseret i standarder for kodning, om den sensorbaserede glukosemåler er udleveret som behandlingsredskab i regionen, som hjælpemiddel i kommunen eller helt/delvist selvfinansieret af patienten. Der er således i dag ikke et register, som gør det muligt på nationalt plan at trække data på, hvor mange patienter med diabetes,

der har fået udleveret en sensorbaseret glukosemåler som behandlingsredskab, men der arbejdes henimod at etablere retvisende data på området.”

Med venlig hilsen

Sophie Løhde