



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2022-23 (1. og 2. samling)
Sundhedsudvalget 2022-23 (1. og 2. samling)
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: 03-04-2023
Enhed: NAERSOM
Sagsbeh.: DEPBBM
Sagsnr.: 2303649
Dok. nr.: 2610869

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 218 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 13. marts 2023. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 218:

”Hvad er status på den 2-årigeforsøgsordning med udrulning af glukosesensorer til borgere med type 1 diabetes, som blev aftalt i finansloven for 2021?”

Svar:

Med Finansloven for 2021 blev der afsat 10 mio. kr. til en forsøgsordning med glukosesensorer til patienter med type-1-diabetes. Ordningen har bl.a. til formål at afdække, hvordan glukosesensorer påvirker klinisk kvalitet, livskvalitet, patienttilfredshed og diabetesstress blandt patienter med type 1-diabetes.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har anmodet Danske Regioner om bidrag til besvarelsen. Danske Regioner oplyser følgende om status for forsøgsordningen:

”Forsøgsordningen udmøntes som et kvalitetsprojekt, hvor formålet er at indhente ny viden i forhold til bedst mulig anvendelse af glukosesensorer til behandling af voksne patienter med type-1 diabetes. I henhold til udmøntningsaftalen skal der anvendes 2 mio. kr. til projektledelse, koordination og indsamling af data til afdækning af effekt af sensorer, og 8 mio. kr. til udlevering af glukosesensorer. Det svarer til, at der på landsplan kan inkluderes knap 800 patienter i forsøgsordningen. I udmøntningsaftalen er det desuden fastsat, at Det Nationale Netværk for Diabetes skal kvalificere og følge op på forsøgsordningen. Det Nationale Netværk for Diabetes er en del af Danske Regioner og består bl.a. af repræsentanter fra de fem Steno Diabetes Centre, KL samt Diabetesforeningen.

Målgruppe for forsøgsordningen

Regionerne har besluttet en national retningslinje for udlevering af glukosesensorer. I henhold til denne tilbydes voksne patienter med langtidsblodsukker over 70 mmol/mol som standard en glukosesensor. Desuden tages i den individuelle vurdering hensyn til faktorer som glykæmisk status, konkurrerende lidelser, senkomplikationer, psykiske lidelser, handicaps, demens og problemstillinger som stikkeangst eller angst for hypoglykæmi. Herudover tilbydes alle under 19 år med diabetes en glukosesensor som standardbehandling. I forsøgsordningen udvides målgruppen, så glukosesensorer tilbydes alle patienter med ny-diagnosticeret type-1-diabetes samt patienter med langtidsblodsukker mellem 60-69 mmol/mol.

Status

Region Midtjylland, som varetager projektledelsen for forsøgsordningen, oplyser, at de første patienter er blevet inkluderet i forsøgsordningen fra 3. kvartal 2022. I januar

2023 var der inkluderet ca. 150 patienter på landsplan. Påsætning af sensorer løber til og med august 2023, hvor det, baseret på data om antal ny-diagnosticeret type-1-diabetes patienter pr. år, forventes, at der er inkluderet knap 800 patienter i forsøgsordningen. Endelig afrapportering for forsøgsordningen forelægges i henhold til projektplanen medio 2024.

Afledte økonomiske konsekvenser for regionerne af forsøgsordningen

Patienterne skal i princippet aflevere glukosesensoren tilbage, når forsøgsordningen udløber. Regionerne har i december 2022 besluttet, at de patienter, som indgår i forsøgsordningen og har god effekt af glukosesensoren, vil få tilbudt at blive i behandling med sensoren efter forsøgsordningens afslutning. Denne beslutning medfører en ikke ubetydelig merudgift for regionerne. Såfremt alle forsøgsdeltagere vurderes at have effekt af sensoren, vil den varige udgift til drift af påsatte sensorer i forbindelse med forsøgsordningen udgøre ca. 8 mio. kr. om året. Beslutningen vedrører alene de patienter, som har været inkluderet i forsøgsordningen. For ny-diagnosticeret patienter med type-1-diabetes følges efter forsøgsperiodens udløb den fællesregionale retningslinje for hvornår, at der skal tilbydes en glukosesensor”

Med venlig hilsen

Sophie Løhde