



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: 06-01-2025
Enhed: Lægemedler
Sagsbeh: emo
Sagsnr.:2024 - 14826
Dok. nr.: 267914

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 165 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 4. december 2024. Spørgsmålene er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 165:

”Hvordan forholder ministeren sig til, at ændringen af medicintilskud til diabetesmedicin kan medføre, at flere mennesker med type 2-diabetes opnår en dårligere regulering som følge af, at de nu skal afprøve ældre og muligvis mindre effektive typer af medicin?”

Svar:

Som minister ligger det mig meget på sinde at sikre, at borgere med type-2-diabetes har adgang til den nødvendige medicin, så de kan være velbehandlede.

I den forbindelse henviser jeg til, at det af Lægemiddelstyrelsens afgørelse om fremtidig tilskudsstatus for lægemidler til behandling af diabetes fremgår, at Lægemiddelstyrelsen vurderer, at størstedelen af patienterne med type 2-diabetes kan have lige så stor gavn af billigere alternativer. Lægemiddelstyrelsens afgørelse er endvidere i overensstemmelse med de faglige behandlingsvejledninger og vurderingerne fra Medicintilskudsnævnet.

Jeg vil samtidig gerne understrege, at Lægemiddelstyrelsens afgørelse om ændring af tilskudsklausulen til GLP-1-analoger beror på en faglig proces i Lægemiddelstyrelsen på baggrund af Medicintilskudsnævnets indstilling til revurdering af GLP-1-analoger.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde