



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 06-11-2024
Enhed: Digitalisering og
hjemmebehandling
Sagsbeh: am
Sagsnr.: 2024 - 8023
Dok. nr.: 204923

Orientering til Sundhedsudvalget om udvidelse af målgruppen for forsøgsordningen med sensorbaserede glukosemålere til voksne med type 2-diabetes

Kære medlemmer af Sundhedsudvalget

Hermed en orientering om, at målgruppen for forsøgsordningen med sensorbaserede glukosemålere udvides. Forsøgsordningen er en del af aftalen om mere behandling i eget hjem fra 2023 og indgår desuden i beslutningsforslaget B13 om *at personer med insulinkrævende diabetes skal have ret til at få tildelt en sensorbaseret glukosemåler*. Målgruppen udvides, da der viser sig at være færre patienter end først antaget i den oprindelige målgruppe, der er kandidater til at indgå i forsøgsordningen.

Forsøgsordningen med sensorbaserede glukosemålere er et af initiativerne i aftalen om mere behandling i eget hjem, som regeringen indgik med KL og Danske Regioner i december 2023, og som skal tilbyde sensorbaserede glukosemålere til ca. 4.400 patienter med type 2-diabetes, der tager insulin flere gange dagligt (flergangsterapi), og som har et blodsukker på over 53 mmol/l.

I Sundhedsudvalgets beretning til beslutningsforslaget B13 bakkede et flertal op om beslutningsforslagets intention og var enige i afgrænsningen af målgruppen for forsøgsordningen i aftalen for mere behandling i eget hjem. Det fremgår desuden af beretningsteksten, at ordningen skal følges af Behandlingsrådet, som skal vurdere om - og i så fald hvilke - type 2-diabetespatienter, der er grundlag for at tilbyde sensorbaserede glukosemålere, herunder forholdet mellem omkostninger og effekt af tilbuddet.

Nyligt indsamlede data fra regionerne viser dog, at der ikke er patienter nok i hospitalsregi i den oprindelige målgruppe til at inkludere 4.400 patienter, som aftalt. Det skyldes, at væsentligt færre patienter end først antaget er kandidater til at indgå i forsøgsordningen, bl.a. er mange patienter i målgruppen multisyge, har nedsat compliance ift. at tage deres medicin og/eller mangler tekniske kompetencer til at anvende sensorer. Desuden har den oprindelige estimering af målgruppen ikke forholdt sig til, at mange af patienterne bliver behandlet i almen praksis, som ikke vurderes at have erfaring med og derfor ikke de nødvendige kompetencer til at håndtere patienter med type 2-diabetes med sensorbaserede glukosemålere.

Derfor har jeg efter indstilling fra Steno Diabetes Center, der er projektleder på forsøgsordningen, godkendt at målgruppen udvides for at sikre, at 4.400 borgere som aftalt kan tilbydes sensorbaserede glukosemålere som en del af forsøgsordningen. På faglig anbefaling fra Steno Diabetes Center Odense omfatter den nye målgruppe alle patienter i diabetesambulatorierne i insulinbehandling i de fem regioner og dermed fjernes kravet om, at patienter skal være i flergangsterapi og have et

langtidsblodsukker på over 53 mmol/l. I tillæg hertil udvides målgruppen med yderligere to målgrupper:

- Gravide med type 2-diabetes i insulinbehandling (ca. 150 patienter på tværs af de fem regioner pr. år)
- Et afgrænset antal patienter med type 2-diabetes i insulinbehandling i almen praksis (forventet max. 10 % af det samlede måltal på 4.400 patienter.) Der etableres et projekt med udvalgte lægehuse, der har et stort antal type 2-diabetes og som ønsker at indgå i projektet.

Det har været væsentligt for mig at sikre, at der – som det fremgår i aftalen om mere behandling i eget hjem – tilbydes 4.400 borgere med type 2-diabetes, der kan og vil, mulighed for behandling og monitorering i eget hjem. Det ser jeg udvidelsen af målgruppen som en forudsætning for. Det har samtidig været en prioritet for mig, at alle borgere, der opfylder de oprindelige inklusionskriterier – og som antages at have mest effekt af glukosemålere – bliver tilbudt at deltage i forsøgsordningen.

Endelig er det væsentligt, at forsøgsordningen fortsat følges af Behandlingsrådet mhp. at vurdere om og - i så fald hvilke - borgere med type 2-diabetes, der er grundlag for at tilbyde sensorbaserede glukosemålere. Det er min forståelse, at der er bred opbakning til udvidelse af målgruppen fra forsøgsordningens følgegruppe, der bl.a. består af Diabetesforeningen.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde