



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Lovsekretariat

Dato: 27. august 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: DEPTFE
Sags nr.: 1304071
Dok nr.: 1281817

Medlem af Folketinget Liselott Blixt har den 21. august 2013 stillet følgende spørgsmål nr. S 2252 til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål S 2252:

"Hvad er ministerens holdning til, at man kun giver tilladelse til medicinsk behandling i Danmark, hvis man kan se, at det giver mere end 2 måneders levetid?"

Svar:

For god ordens skyld skal det præciseres, at der ikke er tale om, at man automatisk giver afslag på national ibrugtagning, hvis en medicinsk behandling vurderes at give mindre end 2 måneders overlevelsesgevinst. Koordineringsrådet for ibrugtagning af sygehusmedicin (KRIS) foretager en konkret effekt- og bivirkningsvurdering i forhold til de enkelte lægemidler.

Jeg vil som sundhedsminister ikke gå ind i en vurdering af, hvilke sundhedsfaglige kriterier, der bør tillægges vægt i forbindelse med beslutninger om ibrugtagning af nye lægemidler. Jeg finder det hensigtsmæssigt at overlade den opgave til fagpersoner, der besidder den nødvendige sundhedsfaglige viden og kompetence.

Det er meget vanskeligt at foretage prioritering, som går ud over nogle mennesker. Vi kan dog på den anden side ikke lukke øjnene for, at de ressourcer, vi har til rådighed i sundhedsvæsenet er begrænsede, og derfor er det nødvendigt, at vi i et eller andet omfang tager stilling til, hvordan midlerne bruges mest fornuftigt.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Thomas le Fevre