



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 22. oktober 2013
Enhed: Sygehuspolitik
Sagsbeh.: SUMMAR
Sags nr.: 1304753
Dok nr.: 1318299

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 25. september 2013 stillet følgende spørgsmål nr. SUU 992 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Hæstorp Andersen (S).

Spørgsmål nr. SUU 992:

”Det fremgår af regeringens business case vedr. etablering af partikelterapi til behandling af kræftpatienter i Danmark, at etablering af et enkelt partikeltherapicenter i Danmark vil betyde, at patienter, der sideløbende med partikelterapi modtager kemoterapi, vil skulle modtage kemoterapien på partikelcenteret og tilknyttede relevante afdelinger. Ministeren bedes i forlængelse heraf oplyse, hvilke konsekvenser etableringen af et enkelt partikeltherapicenter i Aarhus vurderes at have for kræftbehandlingen og de dertilhørende støttefunktioner på Rigshospitalet.”

Svar:

Jeg kan henvise til den strategiske business case, hvoraf det fremgår af s. 39: ”Behandling under stråleforløbet med f.eks. konkormitant (samtidigt) kemoterapi vil af logistiske årsager foregå på partikelcenteret og tilknyttede relevante afdelinger. Al øvrig onkologisk behandling vil foregå i hjemregionen.”

Det fremgår endvidere af s.74.:

”Der er samtidig behov for, at sikre et stærkt nationalt klinisk og forskningsmæssigt samarbejde. Derfor bør der etableres en struktur, der understøtter den faglige funktionalitet af et nationalt center, jf. også ekspertpanelets rådgivning af Sundhedsstyrelsen. Ledelsen vil med fordel kunne rådgives af en faglig følgegruppe som skal følge centerets arbejde ved at modtage årlige afrapporteringer om centerets kliniske og forskningsmæssige aktivitet. Følgegruppen vil desuden kunne rådgive om strategien for centeret, herunder strategier for forskningsaktiviteter og kliniske tilbud samt udviklings- og undervisningsopgaver, og følgegruppen kan løbende følge og medvirke til at understøtte udviklingen i det nationale og internationale samarbejde omkring centeret. I planlægningsfasen kan den nationale følgegruppe i relevant omfang inddrages i forhold til rådgivning vedr. konstruktion, dimensionering, teknologivalg, strategisk planlægning, integration ift. eksisterende nationale kliniske og videnskabelige miljøer m.v. ”

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Marie Rønde