



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 12. maj 2016
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsbeh.: SUMMSB
Sagsnr.: 1604890
Dok. nr.: 78132

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 14. april 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 484 (alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 484:

”Vil ministeren oplyse, om der er udfordringer ved at substituere parenterale lægemidler, og om der er en økonomisk fordel i at gøre det?”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet følgende oplysninger fra Lægemiddelstyrelsen, som jeg kan henholde mig til.

Ved parentale lægemidler forstås lægemidler der administreres uden for fordøjelseskanalen. Parenterale lægemidler til indsprøjtning kan både være biologiske og ikke-biologiske.

Der findes et mindre antal parenterale lægemidler, som ikke er biologiske lægemidler og som anvendes i primærsektoren, og hvor stillingtagen til g-mærkning kan anvendes i forbindelse med apotekets udlevering af lægemidlerne. Lægemiddelstyrelsen er i øjeblikket ved at gennemgå disse præparater med henblik på muligheden for generisk substitution. Se herom også mit svar af dags dato på SUU alm. del – spørgsmål 483.

Fsva. de biologiske parenterale lægemidler, fx insuliner, kan de efter Lægemiddelstyrelsens opfattelse ikke omfattes af substitution uden videre. Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at et apotek kun må udlevere disse lægemidler til sygehuse eller efter ordination af nærmere bestemte speciallæger, og der i dag ikke kan forekomme substitution på apoteket. Dette medfører dog ingen indskrænkninger i lægens muligheder for efter sit lægefaglige skøn at vælge et andet lægemiddel i behandlingen, fx et bio-similært lægemiddel.

Det er muligt, at flere tilgængelige produkter, samtidig med Lægemiddelstyrelsens oprettelse af nye substitutionsgrupper for parenterale lægemidler, vil resultere i økonomiske gevinster for medicinbrugerne.

Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at styrelsen forventer, at gennemgangen af parentale, ikke-biologiske lægemidler er afsluttet i slutningen af juni.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Mie Saabye