



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2024-25
SUU Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 428
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: 06-05-2025
Enhed: Lægemedler
Sagsbeh: emo
Sagsnr.: 2025 - 4125
Dok. nr.: 325576

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 428 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 8 april. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jens Henrik Thulesen Dahl (DD).

Spørgsmål nr. 428:

”Vil ministeren kommentere på artiklen ’Diabetesforeningen og praktiserende læger kræver handling: Patienter får ringere behandling efter medicinskifte’ på www.patientakademiet.dk den 4. april 2025 som omtaler brev sendt af Diabetesforeningen og Praktiserende Lægers Organisation til Danske Regioner, Lægemiddelstyrelsen, Medicinrådet og Medicintilskudsnævnet vedr. ændringerne i medicintilskud til GLP-1 den 2. april 2025 og svare på, hvordan ministeren forventer at følge op på de sundhedsfaglige konsekvenser af tilskudsændringerne?”

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 styrelsen 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.

Det følger videre af Lægemiddelstyrelsens afgørelse, at såfremt patienterne oplever utilstrækkelig effekt, eller lægen af andre grunde vurderer, at deres behandling med alternative præparater er uhensigtsmæssig, vil patienterne være berettigede til at få GLP-1-analoger med tilskud. Patienter der oplever væsentlige bivirkninger eller utilstrækkelig blodsukkerkontrol kan derfor tale med deres læge, om GLP-1-analoger med tilskud er den rette løsning for dem.

Afslutningsvist kan jeg oplyse, at Lægemiddelstyrelsen monitorerer forbruget af GLP-1-analoger samt øvrige lægemidler til behandling med type 2-diabetes for at afdække erfaringerne med den nye tilskudsklausul.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde