



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: 14-11-2017
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPKRAA
Sagsnr.: 1707508
Dok. nr.: 460934

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 17. oktober 2017 stillet følgende spørgsmål nr. 73 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 73:

"Kan ministeren bekræfte, at regionerne finder behandling med det nye stof, som erstatter GA-68 Dotatoc, mere besværlig?"

Svar:

Til brug for min besvarelse har ministeriet indhentet bidrag fra Danske Regioner, som oplyser følgende:

"Det kan oplyses, at der vil opstå nogle udfordringer ved at anvende det nye stof Somakit i behandlingen i stedet for det hidtidige produkt GA-68 Dotatoc. Dette skyldes primært, at produktionskravene i forbindelse med mærkning af Somakit medfører en mere uhensigtsmæssig udnyttelse af de nuklearmedicinske afdelingers galliumgeneratorer. Årsagen til dette er, at man kun kan fremstille en dosis pr. kit - det vil sige et kit pr. patient. Det gør det dels omkostningsfuldt, og det giver samtidigt en dårlig udnyttelse af dyrt eksisterende apparatur.

Konkret kan det betyde, at man nogle steder med den eksisterende galliumgenerator-kapacitet vil kunne mærke færre lægemidler end i dag. Det indebærer, at man vil have forringet mulighed for at fremstille andre produkter, hvor generatorerne benyttes. På grund af monopol og mangel på gallium vil det være en udfordring at udvide kapaciteten. Dette kan i værste fald få betydning for udredningsgarantien af patienter med eksempelvis prostatakræft."

Risikoen for, at regionerne ikke kan leve op til deres udredningsforpligtelser er en alvorlig udfordring. Jeg kan i den forbindelse oplyse, at ministeriet er i kontakt med både Danske Regioner og Lægemiddelstyrelsen med henblik på at finde en løsning på de kapacitetsproblemer, der kan opstå.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Kristian Aagaard