

ANALYSE

Dato: 7. december 2023

Mange nye lægemidler til sjældne sygdomme når ikke ud til patienterne

Det er kun en tredjedel af nye lægemidler til små og sjældne sygdomme, der anbefales af Medicinrådet, viser en analyse fra Lif. Til sammenligning bliver omkring halvdelen af lægemidler til andre sygdomme anbefalet til standardbehandling.

Det er blot hvert tredje nye lægemiddel eller indikationsudvidelse til små og sjældne sygdomme, der er anbefalet af Medicinrådet til standardbehandling på sygehusene. Det viser en analyse, som Lif har lavet på baggrund af alle sager, hvor den nye metode for vurdering af lægemidler er blevet brugt siden januar 2021.

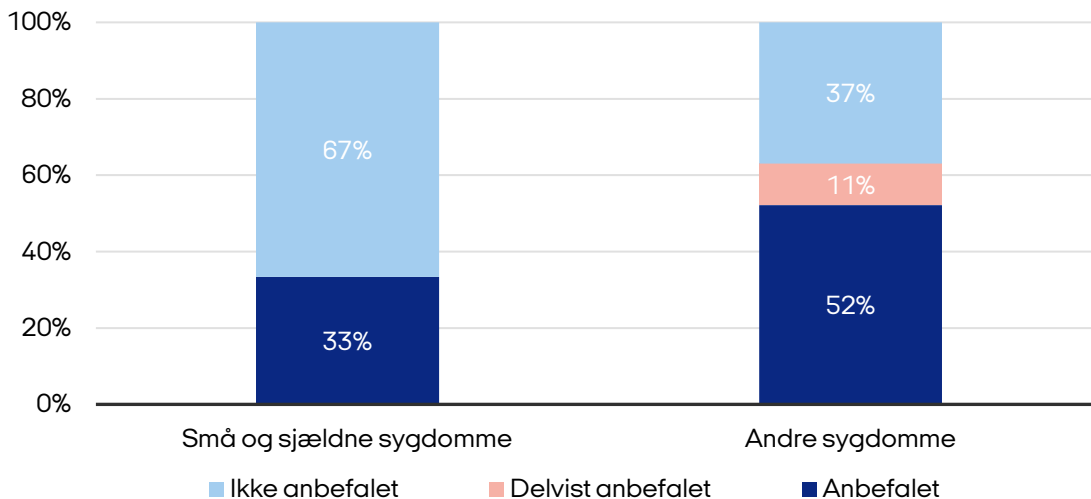
Medicinrådet har siden indførelsen af den nye metode vurderet 64 nye lægemidler og indikationer i standardprocessen. 18 af vurderingerne med den nye metode har været af lægemidler til små og sjældne sygdomme. Det er lægemidler, der har fået en orphan designation af Det Europæiske Lægemedelagentur [EMA].

Det er blot 6 ud af de 18 nye lægemidler til små og sjældne sygdomme, der er anbefalet, hvilket svarer til 33%. De resterende 12 lægemidler til små og sjældne sygdomme er derimod ikke blevet anbefalet svarende til 67%. Det betyder, at det blot er en tredjedel af nye behandling til danske patienter med små og sjældne sygdomme, der bliver tilbudt som standardbehandling.

Til sammenligning har Medicinrådet vurderet 46 lægemidler og indikation til andre typer af sygdomme, hvoraf ca. halvdelen er blevet anbefalet til standardbehandling. For disse lægemidler har Medicinrådet anbefalet 24 ud af 46 lægemidler, svarende til 61%. Derimod er 17 af lægemidlerne til de andre sygdomsområder ikke blevet anbefalet svarende til 37%. 5 lægemidler er delvist anbefalet svarende til 6%.

Anbefalinger af lægemidler til små og sjældne sygdomme

% af anbefalinger



Kilde: Egen opgørelse på baggrund af Medicinrådet og EMA

Sådan har vi gjort

Opgørelsen er baseret på lægemidler vurderet med nye metode til og med vurderingerne på rådsmødet i november 2023. Opgørelsen er kun baseret på nye lægemidler og indikationsudvidelser, der er vurderet i standardprocessen. Direkte indplaceringer i behandlingsvejledninger er ikke inkluderet. Lægemidler til små og sjældne sygdomme er defineret som lægemidler, der har fået en orphan designation af Det Europæiske Lægemedelagentur (EMA).