

ANALYSE

Dato: 14. oktober 2024

Færre nye og innovative lægemidler er tilgængelige i Danmark

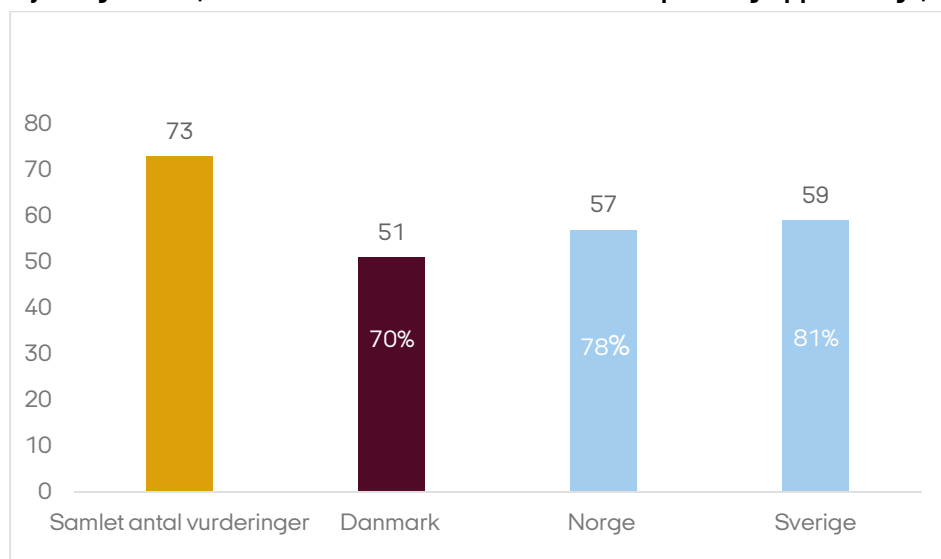
Færre nye og innovative lægemidler er tilgængelig for danske patienter sammenlignet med tidligere og sammenlignet med Sverige og Norge.

Bedre adgang for norske og svenske patienter

Nye tal fra Medicinrådet viser, at der anbefales færre nye innovative lægemidler til hele eller dele af den relevante patientgruppe i Danmark sammenlignet med Norge og Sverige.

I perioden fra introduktion af QALY-metoden i januar 2021 til august 2024 var der således, i Medicinrådets opgørelse, 51 nye innovative lægemidler, der var anbefalet i Danmark. Det er henholdsvis 6 og 8 færre lægemidler end i Norge og Sverige. Både Norge og Sverige har således i samme periode anbefalet flere nye lægemidler.

Nye lægemidler, der er anbefalet til hele eller dele af en patientgruppe i Norge, Sverige og Danmark



Kilde: Medicinrådet

Note: overstående er antallet af de lægemidler ud af de 73 vurderinger der er påbegyndt efter implementeringen af QALY-metoden i Danmark [2021] og hvor alle tre nordiske lande har truffet en national beslutning.

Data er opgjort pr. 7. august 2024. Anbefalingerne inkluderer direkte indplacerede i behandlingsvejledning.

Færre nye og innovative lægemidler introduceres i Danmark

Samtidig viser en analyse lavet af Lif, at stadig færre nye og innovative lægemidler introduceres i Danmark. Det viser en gennemgang, som Lif har lavet på baggrund af "EFPIA Patients W.A.I.T. Indicator Survey".

EFPIA udgiver årligt rapporten "EFPIA Patients W.A.I.T. Indicator Survey", der kortlægger adgangen til nye og innovative lægemidler med en europæisk markedsføringstilladelse på tværs af europæiske lande.

Den seneste rapport viser, at i løbet af de seneste tre år er der en større andel af nye lægemidler, der ikke er tilgængelige for danske patienter. Det vil sige, at lægemidlerne slet ikke er introduceret på det danske marked. 167 nye og innovative lægemidler har fået en europæisk markedsføringstilladelse fra 2019 til 2022. Imidlertid er hele 35% af de nye lægemidler ikke tilgængelige i Danmark ved udgangen af 2023.

Ud af de 167 nye og innovative lægemidler var det blot 29%, der var fuldt tilgængelige for danske patienter. Det omfatter for f.eks. lægemidler med generelt tilskud eller med en positiv anbefaling af Medicinrådet.

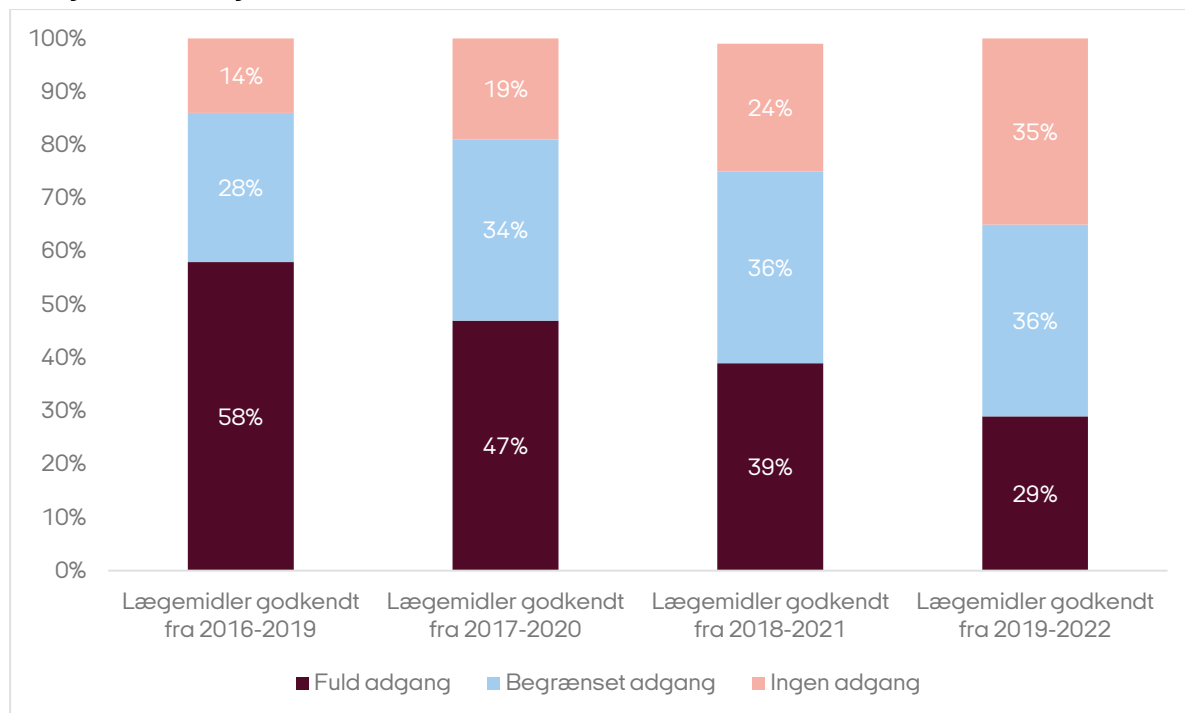
Derimod var hele 36% af de nye og innovative lægemidler kun begrænset tilgængelige, hvilket betyder, at der er restriktioner for ibrugtagningen af lægemidlerne sammenlignet med den europæiske markedsføringstilladelse. Det omfatter for f.eks. lægemidler, der ikke har tilskud eller ikke er anbefalet, eller hvor det kun er en særskilt gruppe af patienter, der får adgang til behandlingen.

Sammenlignet med de sidste fire opgørelser, er der i den seneste opgørelse for i år, en større andel af nye og innovative lægemidler, der ikke er tilgængelige i patientbehandlingen fra 14% til 35% i den seneste opgørelse.

Ligeledes er der over de sidste fire opgørelser sket et stort fald i antallet af lægemidler, som danske patienter har fuld adgang til. I 2020 var der således 58% af lægemidlerne, der havde fuld adgang, mens der i 2021 og 2022 var henholdsvis 47% og 39% af lægemidlerne, der var fuld adgang til. Ser vi på udviklingen i antallet af lægemidler, hvor der ikke er adgang, finder vi, at der er en stigning i perioden 2020-2023 fra 14% i 2020 til 35% i 2022. I forlængelse heraf ses, en stigende tendens til flere lægemidler, hvor der blot er begrænset adgang.

Adgang til nye og innovative lægemidler i Danmark

% af godkendte lægemidler



Kilde: EFPIA