

ANALYSE

Dato: 12. november 2024

Der bliver vurderet færre lægemidler til sjældne sygdomme i Danmark Stor forskel i antal af lægemidler til sjældne sygdomme, der bliver vurderet i Danmark sammenlignet med Sverige, Norge og England.

Lægemidler til sjældne sygdomme bliver ofte omtalt som orphan drugs. Orphan drugs afgrænses af det Europæiske Lægemeddelagentur, EMA, som lægemidler til sjældne sygdomme, særligt sygdomme, hvor der ikke i forvejen findes behandlinger, der kan mildne eller helbrede sygdommen.¹ Det er EMAs definition, der er anvendt nedenfor. I perioden januar 2020 til oktober 2024 godkendte EMA 63 lægemidler til sjældne sygdomme.

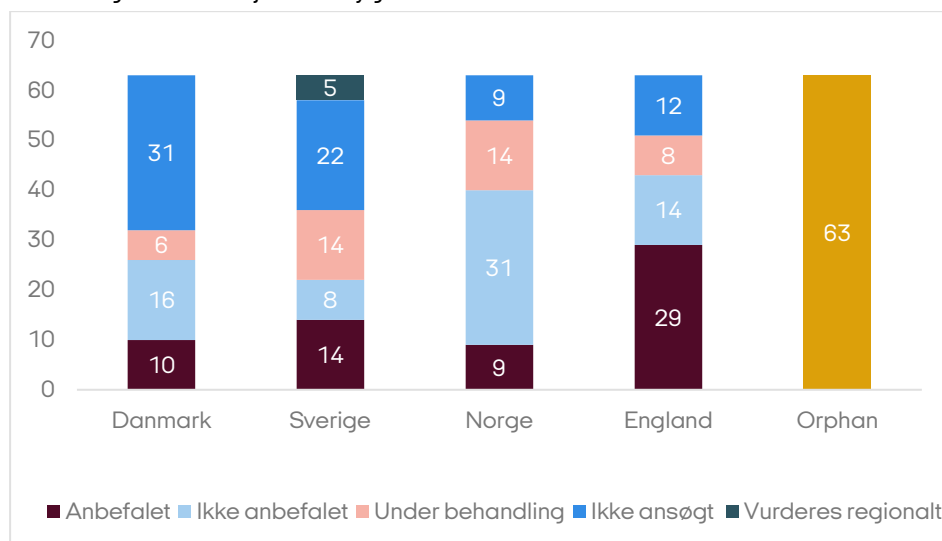
I en sammenligning af vurderinger af de 63 lægemidler til sjældne sygdomme i Danmark, Sverige, Norge og England med henblik på, at de skal tages i brug i sundhedsvæsenet, finder Lif, at der bliver vurderet færre lægemidler til sjældne sygdomme i Danmark i forhold til de tre andre lande.

I Danmark er der ikke søgt om anbefaling for hele 31 lægemidler til sjældne sygdomme. Lægemidlerne er dermed ikke vurderet, mens det er 22, 9 og 12 for henholdsvis Sverige, Norge og England.

På tværs af alle fire lande, er det især lægemidler til sjældne sygdomme inden for sygdomsområderne cancer, sjældne arvelige sygdomme, blodsygdomme og lunge- og luftvejssygdomme, der ikke bliver vurderet med henblik på at blive anbefalet som standardbehandling.

Vurderinger af lægemidler til sjældne sygdomme i Danmark, Sverige, Norge og England

Antal lægemidler til sjældne sygdomme



Kilde: Lif pba. Medicinrådet, Regionernas Samverkansmodell för Läkemedler, TLV, Nye metoder og Nice

¹Orphan drugs afgrænses i EMA og er skabt for at øge virksomhedernes incitament til at forske i og udvikle lægemidler til sjældne sygdomme, særligt sygdomme, hvor der ikke i forvejen findes lægemidler, der kan mildne eller helbrede sygdommen. Orphan drug status hos EMA giver virksomheden nogle fordele i forbindelse med ansøgning om markedsføringstilladelse. Efter markedsføringstilladelsen skal virksomheden desuden efterleve en række krav for at vedligeholde sin orphan status (Medicinrådet 2020).

Sådan har vi gjort

Opgørelsen er baseret på EMA's klassifikation af orphan medicinal products, OMP, orphan lægemidler i perioden januar 2020 til oktober 2024. Opgørelsen er udarbejdet den 12. november 2024.