

Til:
Danske Patienter
Danske Handicaporganisationer
Sjældne Diagnoser
Lægevidenskabelige Selskaber
Dansk Sygepleje Selskab
Lægeforeningen
Lægemiddelindustriforeningen
Sundhedsstyrelsen
Lægemiddelstyrelsen
Amgros
Medicinrådet



20-08-2020
EMN-2018-02022
1376405
Thomas Birk Andersen

Høring over udkast til ny metodevejledning og procesvejledning for vurdering af nye lægemidler i Medicinrådet

Danske Regioners bestyrelse besluttede i november 2019 på baggrund af en ekstern evaluering af Medicinrådet at ændre Medicinrådets metodegrundlag, så vurderinger af nye lægemidler fremover som udgangspunkt skal ske ved brug af kvalitetsjusterede leveår (QALY).

Danske Regioner har ansvaret for at udarbejde en ny metodehåndbog. Det sker med sekretariatsbistand fra Medicinrådets sekretariat.

I forbindelse med dette udviklingsarbejde har der være nedsat en følgegruppe under Danske Regioner med deltagelse af repræsentanter fra Danske Patienter, Lægevidenskabelige Selskaber, Lægemiddelindustriforeningen, Amgros og Medicinrådet. Følgegruppen er løbende kommet med input og har kommenteret på den nye metodevejledning og procesvejledning for vurdering af nye lægemidler.

Der foreligger nu et udkast til ny metodevejledning og procesvejledning for Medicinrådets vurdering af nye lægemidler (vedlagt). Eventuelle bemærkninger hertil bedes venligst fremsendt til Danske Regioner (tad@regioner.dk) senest den 16. september 2020.

Danske Regioner vil på baggrund af de indkomne høringssvar tage stilling til, om der skal foretages ændringer i metodevejledningen og procesvejledningen. Herefter vil vejledningerne blive drøftet i den ovenfor omtalte følgegruppe. Endeligt skal vejledningerne forelægges for Danske Regioners bestyrelse.

DANSKE REGIONER
DAMPFÆRGEVEJ 22
2100 KØBENHAVN Ø
+45 35 29 81 00
REGIONER@REGIONER.DK
REGIONER.DK

Metodevejledningen og procesvejledningen for Medicinrådets vurdering af nye lægemidler forventes at træde i kraft den 1. januar 2021.

Venlig hilsen

Tommy Kjelsgaard