

Sundhedsministeriet
Fremsendt pr. e-mail

DANSKE
REGIONER



18-05-2022

EMN-2022-00751

1548873

Marie Christensen

Danske Regioners høringsvar over bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Sundhedsministeriet har fremsendt to udkast til bekendtgørelser om medicintilskud samt Lægemiddelstyrelsens vejledning som følge af LOV nr. 478 af 28. april 2022.

Som følge af udvidelsen af forsøgsordningen skal bekendtgørelserne om hhv. medicintilskud og ansøgning om medicintilskud samt Lægemiddelstyrelsens vejledning opdateres, da den nye forsøgsordning træder i kraft 1. juni 2022.

Høringsvaret er blevet udarbejdet på baggrund af bemærkninger fra Region Hovedstaden, Region Midtjylland. Region Sjælland og Region Syddanmark støtter udvidelsen af forsøgsordningen uden bemærkninger.

Danske Regioner har følgende bemærkninger til bekendtgørelserne og vejledningen:

Generelt

Indførelsen af forsøgsordningen om generelt klausuleret tilskud til lægemidler på vilkår om risikodeling hviler på den præmis, at patienter med det nuværende tilskudssystem ikke får det tilskud, som de har ret til, fordi lægerne ikke søger om enkelttilskud på vegne af patienterne. Region Midtjylland savner fortsat konkret dokumentation for, at det er tilfældet.

Evalueringen af den første forsøgsordning med to lægemidler konkluderede, at det var vanskeligt at drage generelle konklusioner. Region Hovedstaden bemærker, at det ikke virker sandsynligt, at den beskedne udvidelse af ordningen fra 2 til 5 lægemidler vil ændre konklusionen. I forlængelse heraf stilles spørgsmålstegn ved, hvem der har kompetencer til at vurdere effekten

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

af ordningen i forhold til, om det er godt eller mindre godt, at der er kommet flere i behandling med et af de lægemidler, som er med i ordningen. Det ene af lægemidlerne fra den første ordning fik f.eks. ikke tilskud i Medicintilskudsnetts afgørelse.

Region Hovedstaden bemærker desuden, at det er vigtigt at gøre sig klart, hvordan medicintilskudssystemet skal håndtere tilskudsstatus for fremtidige lægemidler i ordningen efter den nye forsøgsperiodes afslutning. Blandt andet bør der tages stilling til følgende typer af spørgsmål: Hvis der under forsøgsordningen fremkommer et merforbrug af de pågældende lægemidler ift. det estimerede antal af patienter for klausulen, vil præparaternes tilskudsstatus så kunne opretholdes, når risikodelingen ophører? Vil det offentlige sundhedsvæsen her blive forpligtet til at afholde disse udgifter alene, når lægemiddelvirksomhedernes bidrag ophører, eller vil det klausulerede tilskud bortfalde, så anvendelsen til den enkelte patient skal vurderes via enkelttilskudsordningen?

Samlet set bemærker Danske Regioner og regionerne, at der er tale om en bureaukratisk løsning på et tilskudssystem, som er velfungerende.

Vejledning om forsøgsordning om generelt klausuleret tilskud til lægemidler på vilkår om risikodeling

Region Midtjylland har en række bemærkninger til vejledningen om forsøgsordningen. Nedenstående bemærkninger blev også fremsendt da forsøgsordenen trådte i kraft første gang.

Punkt 5.1: Oplysninger.

Det fremgår, at ansøgningen skal indeholde virksomhedens estimat af antallet af personer, der må forventes at være omfattet af virksomhedens klausul, fordelt på årene 2022/23, 2023/24, 2024/25 og 2025/26, hvor relevant.

Omend antallet af personer (målgruppen) endeligt fastlægges af Lægemiddelstyrelsen, og at Lægemiddelstyrelsen foretager en række valideringer, ændrer det ikke ved, at det primære datagrundlag er fra virksomhederne. Det må formodes, at virksomhederne har incitament til at beskrive målgruppen så bred som muligt.

Det er regionerne, der skal finansiere den del, der ligger indenfor målgruppen, mens virksomhederne skal finansiere den del, der ligger udenfor.

Lægemiddelvirksomhederne har mulighed for at trække deres ansøgning tilbage, hvis de vurderer, at Lægemiddelstyrelsen har estimeret målgruppen for lavt. Regionerne har ikke samme mulighed for at afvise ansøgningen, hvis de vurderer, at målgruppen er for stor og dermed pålægges unødige merudgifter. Dette er ikke hensigtsmæssigt, og regionerne bør derfor have mulighed for at

kommentere på virksomhedernes datagrundlag og Lægemiddelstyrelsens estimat med henblik på, at regionerne ikke pålægges unødige merudgifter.

Det er desuden ikke let at vurdere om patienterne opfylder klausulen eller ej. Jf. Lægemiddelstyrelsens evaluering var ca. 60 % af de personer, der indløste recept på Brilique 60 mg med klausuleret tilskud (det ene af de to lægemidler omfattet af nuværende forsøgsordningen), omfattet af tilskudsklausulen. De resterende personer er ikke omfattet af ét eller flere af delkriterierne i klausulen og har dermed ikke umiddelbart været berettiget til klausuleret tilskud til lægemidlet.

Punkt 9: Monitorering

Det fremgår, at formålet med monitoreringen er at opdage markante afvigelser i forbruget i forhold til antal personer (målpopulationen) fastsat i afgørelsen. Såfremt der konstateres sådanne markante afvigelser, skal Lægemiddelstyrelsen tage kontakt til regionerne og virksomheden.

Det er fortsat uklart, hvad der forventes, at regionerne skal foretage sig på baggrund af disse oplysninger. Forventes det fx, at regionerne skal forsøge at påvirke antallet af ordinationer eller opstille alternative estimater af målpopulationen?

Punkt 10: Beregning af virksomhedernes eventuelle betaling af tilskud

Danske Regioner og regionerne bemærker, at det er uklart, hvordan betalingsforholdene i praksis tænkes gennemført. Skal regionerne sende en regning til firmaerne i slutningen af regnskabsåret (i så fald er der administrative omkostninger forbundet hermed), og er der sikkerhed for at denne betaling kan finde sted inden regnskabsårets afslutning?

From: Anja Bihl-Nielsen <abn@danske-aeldreraad.dk>
Sent: 18-05-2022 11:05:28 (UTC +02)
To: DEP Sundhedsministeriet <sum@sum.dk>
Cc: Victoria Ladegaard Nellemann <VLN@SUM.DK>; Sura Adnan Hussein Al-Yasiri <SAHA@SUM.DK>
Subject: VS: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Danske Ældreråd kvitterer hermed for muligheden for at afgive høringssvar. Danske Ældreråd har ingen kommentarer til det vedhæftede.

Anja Bihl-Nielsen

Sundhedspolitisk konsulent



Danske Ældreråd

Jernbane Allé 54, 3. sal
2720 Vanløse

Telefon: 38770164

Mobil: 51832134

Danske Ældreråd er landsorganisation for landets 98 folkevalgte ældreråd. Vi har viden, holdninger og anbefalinger til ældreområdet.

www.danske-aeldreraad.dk



Fra: Victoria Ladegaard Nellemann <VLN@SUM.DK>

Sendt: 2. maj 2022 14:57

Emne: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Til alle høringsparter

Hermed fremsendes i offentlig høring udkast til to bekendtgørelser om hhv. medicintilskud og ansøgning om medicintilskud. Formålet med de foreslåede ændringer er at opdatere bekendtgørelserne til den nye forsøgsordning om medicintilskud på vilkår om risikodeling, som træder i kraft 1. juni 2022. Herudover sendes Lægemiddelstyrelsens udkast til vejledning om forsøgsordningen ligeledes i offentlig høring.

Der henvises i øvrigt til vedlagte høringsbrev og udkast til bekendtgørelser og vejledning for yderligere detaljer. Materialet kan også findes på høringsportalen via følgende link:

<https://hoeringsportalen.dk/Hearing/Details/66376>

Sundhedsministeriet skal anmode om at modtage eventuelle bemærkninger til udkastene **senest fredag den 27. maj 2022**.

Bemærkninger bedes sendt til Sundhedsministeriet på sum@sum.dk med kopi til vln@sum.dk og saha@sum.dk.

Victoria Ladegaard Nellemann

Fuldmægtig, Lægemidler og Internationale Forhold

M +45 20 53 10 66

@ vln@sum.dk



SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsministeriet • Holbergsgade 6

1057 København K • Tlf. 7226 9000

Læs om hvordan departementet behandler personoplysninger [her](#)

[Twitter](#) • [LinkedIn](#) • sum.dk



Sundheds- og Ældreministeriet
Holbergsgade 6
1057 København K

Sendt til: SUM@SUM.dk
Cc.: rss@sum.dk og rhh@sum.dk

8. november 2018

Høring over udkast til en række bekendtgørelser og vejledninger om medicintilskud

Datatilsynet
Borgergade 28, 5.
1300 København K

Ved e-mail af 22. oktober 2018 har Sundheds- og Ældreministeriet anmodet om Datatilsynets eventuelle bemærkninger til en række bekendtgørelser og vejledninger om medicintilskud.

CVR-nr. 11-88-37-29

Datatilsynets skal herefter udtale følgende:

Telefon 3319 3200
Fax 3319 3218

1. Bekendtgørelse om medicintilskud og vejledning om forsøgsordning om generelt klausuleret tilskud til lægemidler på vilkår om risikodeling

E-mail dt@datatilsynet.dk
www.datatilsynet.dk

Det følger af § 2, stk. 8, i udkastet til bekendtgørelse, at Lægemiddelstyrelsen til brug for vurdering efter stk. 4, nr. 2, og styrelsens endelige fastsættelse af målpopulationen blandt andet kan lægge vægt på registerdata fra Sundhedsdatastyrelsen.

J.nr. 2018-12-0222/-
0223/-0224/-0225/-0226
Dok.nr. 43061
Sagsbehandler
Lise Fredskov

Det følger endvidere af § 2, stk. 9, i udkastet til bekendtgørelse, at Sundhedsdatastyrelsen udarbejder kvartalsvise statistiske opgørelser til brug for Lægemiddelstyrelsens monitorering af forsøgsordningen.

Det fremgår desuden af udkastet til vejledning om forsøgsordning om generelt klausuleret tilskud til lægemidler på vilkår om risikodeling, at Lægemiddelstyrelsen til fastsættelse af målpopulationens størrelse kan indhente bidrag fra Sundhedsdatastyrelsen i forhold til opgørelser fra relevante registre (primært Landspatientregisteret og Lægemiddelstatistikregistret).

Herudover fremgår det af udkastet til vejledning, at Sundhedsdatastyrelsen til brug for Lægemiddelstyrelsens løbende monitorering af det antal patienter, der får generelt klausuleret tilskud til de lægemidler, der indgår i forsøgsordningen, udarbejder kvartalsvise statistiske opgørelser over antallet af patienter, der har fået generelt klausuleret tilskud til lægemidlet, mængden af lægemidlet, der er udleveret, de samlede omkostninger og størrelsen af det samlede tilskud til lægemidlet.

Datatilsynet har ikke umiddelbart bemærkninger til ovenstående, idet tilsynet forudsætter, at Lægemiddelstyrelsens anvendelse af oplysninger fra

Sundhedsdatastyrelsen, herunder fra Landspatientregisteret og Lægemiddelstatistikregisteret, alene anvendes til statiske formål og ikke til sagsbehandling i sager om individuelle tilskud til patienters køb af medicin.

2. Bekendtgørelse om forretningsorden for Medicintilskudsrådet og vejledning om ansøgning om generelt tilskud eller generelt klausuleret tilskud til lægemidler

Det følger af § 4, nr. 3, i udkastet til bekendtgørelse, at Medicintilskudsrådet rådgiver Lægemiddelstyrelsen i sager om ansøgning om individuelle tilskud til patienters køb af medicin.

Det følger endvidere af § 20, stk. 3, i udkastet til bekendtgørelse, at Medicintilskudsrådets referater offentliggøres på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.

Det fremgår herudover af udkastet til ansøgning om generelt tilskud eller generelt klausuleret tilskud til lægemidler, at Medicintilskudsrådets referater fra Medicintilskudsrådets møder offentliggøres på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.

Ovenstående giver ikke Datatilsynet anledning til bemærkninger, idet tilsynet forudsætter, at Medicintilskudsrådets offentliggjorte referater ikke indeholder oplysninger om patienter, der har ansøgt om individuelle tilskud til køb af medicin.

Hvis Medicintilskudsrådets referater indeholder sådanne oplysninger, forudsætter Datatilsynet, at følsomme personoplysninger efter databeskyttelsesforordningens¹ artikel 9 slettes inden offentliggørelse, og at offentliggørelse i øvrigt sker i pseudonymiseret form, således at personoplysningerne ikke længere kan henføres til en bestemt fysisk person uden brug af supplerende oplysninger, som kun Medicintilskudsrådet og Lægemiddelstyrelsen er bekendt med.

Med venlig hilsen

Lise Fredskov

¹ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/679 af 27. april 2016 om beskyttelse af fysiske personer i forbindelse med behandling af personoplysninger og om fri udveksling af sådanne oplysninger og om ophævelse af direktiv 95/46/EF (generel forordning om databeskyttelse)

From: 1 - ERST Høring <hoering@erst.dk>
Sent: 25-05-2022 11:12:07 (UTC +02)
To: DEP Sundhedsministeriet <sum@sum.dk>; Victoria Ladegaard Nellemann <VLN@SUM.DK>; Sura Adnan Hussein Al-Yasiri <SAHA@SUM.DK>
Subject: Erhvervsstyrelsens høringssvar vedr. Bekendtgørelse om medicintilskud og Bekendtgørelse om ansøgning om medicintilskud(ERST Sagsnr: 2022 - 8172)

Kære modtager i Sundhedsministeriet

Erhvervsstyrelsen har modtaget høring vedr. Bekendtgørelse om medicintilskud og Bekendtgørelse om ansøgning om medicintilskud

Fasttracksvar vedrørende Bekendtgørelse om medicintilskud og Bekendtgørelse om ansøgning om medicintilskud

Erhvervsstyrelsens Område for Bedre Regulering (OBR) har modtaget bekendtgørelsesudkastene i høring.

Bekendtgørelse om medicintilskud

Administrative konsekvenser

OBR vurderer, at bekendtgørelsesudkastene ikke medfører administrative konsekvenser for erhvervslivet og har dermed ikke yderligere kommentarer.

Principper for agil erhvervsrettet regulering

Sundhedsministeriet har vurderet, at principperne for agil erhvervsrettet regulering ikke er relevante for bekendtgørelsesudkastet. OBR har ingen bemærkninger hertil.

Bekendtgørelse om ansøgning om medicintilskud

Administrative konsekvenser

OBR vurderer, at bekendtgørelsesudkastene ikke medfører administrative konsekvenser for erhvervslivet og har dermed ikke yderligere kommentarer.

Principper for agil erhvervsrettet regulering

Sundhedsministeriet har vurderet, at principperne for agil erhvervsrettet regulering ikke er relevante for bekendtgørelsesudkastet. OBR har ingen bemærkninger hertil.

OBR bemærker, at Sundhedsministeriet jf. Lovkvalitetsvejledningen bør sende udkast til erhvervsrettet regulering i høring hos OBR så vidt muligt seks uger før den offentlige høring. OBR skal dels vurdere de administrative konsekvenser for erhvervslivet som bidrag til den samlede erhvervsøkonomiske konsekvensvurdering, dels screene for ministeriets vurdering af efterlevelsen af principperne for agil erhvervsrettet regulering.

Kontaktperson vedrørende ovenstående bemærkninger:

Niels Martin Folmersen
Student
Tlf. direkte: 35 29 18 21
E-post: NieMfo@erst.dk

Med venlig hilsen

Annette Pia Andersen

ERHVERVSSTYRELSEN

Bedre Regulering

Dahlerups Pakhus
Langelinie Allé 17
2100 København Ø
Telefon: +45 35291000
Direkte: +45 35291653
E-mail: anpian@erst.dk
www.erhvervsstyrelsen.dk

ERHVERVSMINISTERIET

Erhvervsstyrelsen er ansvarlig for behandlingen af de personoplysninger, vi modtager om dig. Læs mere om formål og lovgrundlag for databehandlingen på erhvervsstyrelsen.dk.

Hvis du sender følsomme oplysninger, opfordrer vi til, at du bruger din digitale postkasse på [Virk](#).

From: Aud í Soylu <aud.soylu@hmr.fo>
Sent: 23-05-2022 14:57:00 (UTC +02)
To: Victoria Ladegaard Nellemann <VLN@SUM.DK>
Cc: Rigsombuddet <ro@fo.stm.dk>
Subject: VS: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Til Sundhedsministeriet,

Heilsumálaráðið har modtaget nedenforstående udkast til bekendtgørelser og vejledning i høring, som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling.

Heilsumálaráðið skal hermed meddele, at lægemidler er et på Færøerne overtaget område. Bekendtgørelserne og vejledningen kan derfor ikke sættes i kraft på Færøerne.

Med venlig hilsen

På vegne af det færøske Sundhedsministerium
/Aud í Soylu, koordinator

Fra: Victoria Ladegaard Nellemann

Sendt: 2. maj 2022 13:57

Emne: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Til alle høringsparter

Hermed fremsendes i offentlig høring udkast til to bekendtgørelser om hhv. medicintilskud og ansøgning om medicintilskud. Formålet med de foreslåede ændringer er at opdatere bekendtgørelserne til den nye *forsøgsordning om medicintilskud på vilkår om risikodeling*, som træder i kraft 1. juni 2022. Herudover sendes Lægemedelstyrelsens udkast til vejledning om forsøgsordningen ligeledes i offentlig høring.

Der henvises i øvrigt til vedlagte høringsbrev og udkast til bekendtgørelser og vejledning for yderligere detaljer. Materialet kan også findes på høringsportalen via følgende link:

<https://hoeringsportalen.dk/Hearing/Details/66376>

Sundhedsministeriet skal anmode om at modtage eventuelle bemærkninger til udkastene **senest fredag den 27. maj 2022**.

Bemærkninger bedes sendt til Sundhedsministeriet på sum@sum.dk med kopi til vl@sum.dk og saha@sum.dk.

Victoria Ladegaard Nellemann

Fuldmægtig, Lægemedler og Internationale Forhold

M +45 20 53 10 66

@ vl@sum.dk



SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsministeriet • Holbergsgade 6

1057 København K • Tlf. 7226 9000

Læs om hvordan departementet behandler personoplysninger [her](#)

[Twitter](#) • [LinkedIn](#) • [sum.dk](#)



From: Lisbeth Kroer <lkroer@cancer.dk>
Sent: 10-05-2022 09:35:29 (UTC +02)
To: DEP Sundhedsministeriet <sum@sum.dk>
Cc: Victoria Ladegaard Nellemann <VLN@SUM.DK>; Sura Adnan Hussein Al-Yasiri <SAHA@SUM.DK>
Subject: SV: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Til Sundhedsministeriet

Tak for muligheden for at komme med bemærkninger til de fremsendte udkast til bekendtgørelser samt vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling.

I Kræftens Bekæmpelse ser vi umiddelbart positivt på den nye forsøgsordning, men vi har ikke egentlige bemærkninger til det fremsendte.

Med venlig hilsen

Lisbeth Kroer
Chefkonsulent

Kræftens Bekæmpelse
Strandboulevarden 49
2100 København
Telefon: +45 35 25 76 79



www.cancer.dk | [Vores privatlivspolitik](#)

Fra: Victoria Ladegaard Nellemann <VLN@SUM.DK>
Sendt: 2. maj 2022 14:57
Emne: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Til alle høringsparter

Hermed fremsendes i offentlig høring udkast til to bekendtgørelser om hhv. medicintilskud og ansøgning om medicintilskud. Formålet med de foreslåede ændringer er at opdatere bekendtgørelserne til den nye *forsøgsordning om medicintilskud på vilkår om risikodeling*, som træder i kraft 1. juni 2022. Herudover sendes Lægemiddelstyrelsens udkast til vejledning om forsøgsordningen ligeledes i offentlig høring.

Der henvises i øvrigt til vedlagte høringsbrev og udkast til bekendtgørelser og vejledning for yderligere detaljer. Materialet kan også findes på høringsportalen via følgende link:

<https://hoeringsportalen.dk/Hearing/Details/66376>

Sundhedsministeriet skal anmode om at modtage eventuelle bemærkninger til udkastene **senest fredag den 27. maj 2022**.

Bemærkninger bedes sendt til Sundhedsministeriet på sum@sum.dk med kopi til vln@sum.dk og saha@sum.dk.

Victoria Ladegaard Nellemann

Fuldmægtig, Lægemedler og Internationale Forhold

M +45 20 53 10 66

@ vln@sum.dk



SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsministeriet • Holbergsgade 6

1057 København K • Tlf. 7226 9000

Læs om hvordan departementet behandler personoplysninger [her](#)

[Twitter](#) • [LinkedIn](#) • sum.dk

From: Geert Amstrup <ga@dadl.dk>
Sent: 03-05-2022 12:19:26 (UTC +02)
To: Victoria Ladegaard Nellemann <VLN@SUM.DK>; Sura Adnan Hussein Al-Yasiri <SAHA@SUM.DK>; DEP Sundhedsministeriet <sum@sum.dk>
Subject: Sv: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling (Id nr.: 4408826)

Til Sundhedsministeriet

Med henvisning til ministeriets høringsbrev vedr. opdatering af bekendtgørelserne om hhv. medicintilskud og ansøgning om medicintilskud til den nye forsøgsordning om medicintilskud på vilkår om risikodeling kan det oplyses, at Lægeforeningen ikke har bemærkninger.

De bedste hilsner

Geert Amstrup

Lægeforeningen 

Geert Amstrup
Chefkonsulent
Kristianiagade 12
2100 København Ø
Tlf. 3544 82 14
Mobil 5132 3699

Til:
Fra: Victoria Ladegaard Nellemann (VLN@SUM.DK)
Titel: Høring: Bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling
Sendt 02-05-2022 14:56
:

Til alle høringsparter

Hermed fremsendes i offentlig høring udkast til to bekendtgørelser om hhv. medicintilskud og ansøgning om medicintilskud. Formålet med de foreslåede ændringer er at opdatere bekendtgørelserne til den nye *forsøgsordning om medicintilskud på vilkår om risikodeling*, som træder i kraft 1. juni 2022. Herudover sendes Lægemiddelstyrelsens udkast til vejledning om forsøgsordningen ligeledes i offentlig høring.

Der henvises i øvrigt til vedlagte høringsbrev og udkast til bekendtgørelser og vejledning for yderligere detaljer. Materialet kan også findes på høringsportalen via følgende link:

<https://hoeringsportalen.dk/Hearing/Details/66376>

Sundhedsministeriet skal anmode om at modtage eventuelle bemærkninger til udkastene **senest fredag den 27. maj 2022**.

Bemærkninger bedes sendt til Sundhedsministeriet på sum@sum.dk med kopi til vln@sum.dk og saha@sum.dk.

Victoria Ladegaard Nellemann

Fuldmægtig, Lægemidler og Internationale Forhold

M +45 20 53 10 66

@ vln@sum.dk



Sundhedsministeriet • Holbergsgade 6

1057 København K • Tlf. 7226 9000

Læs om hvordan departementet behandler personoplysninger [her](#)

[Twitter](#) • [LinkedIn](#) • sum.dk



Sundhedsministeriet
Holbergsgade 6
1057 København K

12. maj 2022
Dokumentnummer: 22PEBL-73328

Patienterstatningen har 2. maj 2022 modtaget høringsbrev vedrørende bekendtgørelser og vejledning som følge af ny forsøgsordning med medicintilskud på vilkår om risikodeling

Vi har ikke bemærkninger til det fremsendte udkast.

Med venlig hilsen

Peter Jakobsen
chefkonsulent



Sundhedsministeriet
Holbergsgade 6
1057 København K

Taastrup, den 20.05.2022

Vedr.: Høringsbrev

Psoriasisforeningen takker for muligheden for at kommentere på forsøgsordningen om medicintilskud på vilkår om risikodeling.

Psoriasisforeningen skal hermed udtrykke sin positive tilkendegivelse af forsøgsordningen.

Med venlig hilsen

Lars Werner
Direktør

