



04-04-2016

Sag nr. 16/551

Dokumentnr. 17431/16

Ann Vilhelmsen

Thomas Birk Andersen

Transparens i Medicinrådets arbejde

Der vil med etableringen af Medicinrådet være fokus på at sikre transparens. Gennemsigtigheden vil bl.a. blive sikret gennem deltagelse af patientforeninger og lægemiddelvirksomheder i Medicinrådet. Derudover vil følgende materiale være tilgængeligt på Medicinrådets hjemmeside.

1. Kommissorium og forretningsorden

Med offentliggørelse af Medicinrådets kommissorium bliver det klart, hvilke opgaver rådet har. Samtidig vil Medicinrådets forretningsorden bl.a. skabe klarhed over, hvordan fordelingen af ansvar og instruktionsbeføjelser er mellem Medicinrådet, rådets sekretariat, Danske Regioner og Amgros.

Medicinrådet nedsætter fagudvalg, som udarbejder udkast til behandlingsvejledninger, der godkendes af rådet. I den forbindelse offentliggøres et kommissorium for hvert fagudvalg, umiddelbart efter kommissoriet er godkendt af Medicinrådet. Fagudvalgssammensætningen offentliggøres umiddelbart efter fagudvalgsmedlemmerne er udpeget.

2. Habilitetserklæringer

Habilitetserklæringer for såvel medlemmer af Medicinrådet samt for medlemmer af rådets fagudvalg vil blive offentliggjort med henblik på at sikre fuldstændig åbenhed om medlemmernes eventuelle samarbejde eller økonomiske interesser i forhold til lægemidler, som bliver vurderet af rådet.

3. Metodebeskrivelser

Der vil blive udarbejdet en offentligt tilgængelig metodebeskrivelse for, hvordan Medicinrådet fagligt indplacerer lægemidler i en af de seks kategorier for merværdi. Tilsvarende vil der blive udarbejdet en metodebeskrivelse for, hvordan Amgros udarbejder de sundhedsøkonomiske analyser, som ligger til grund for de senere prisforhandlinger.

4. Dagsordener og referater

Medicinrådets mødedagsordener offentliggøres forud for rådets møder, og det vil være målsætningen, at mødereferater offentliggøres senest én uge efter afholdte rådsmøder. Der vil på den måde blive sikret løbende åbenhed omkring rådets arbejde.

5. Ansøgningsmateriale

Virksomhedernes ansøgninger til Medicinrådet om ibrugtagning af nye lægemidler som standardbehandling vil blive offentliggjort i den udstrækning, det er juridisk muligt.

6. Faglige vurderinger

Medicinrådets beslutninger vedrørende, hvorvidt nye lægemidler skal anbefales som standardbehandling eller ej, vil blive offentligt inden for få dage efter det besluttende møde. Selve vurderingen, der har ledt til rådets beslutning, herunder de lægefaglige og statistiske argumenter for at placere et lægemiddel i en kategori fremfor en anden, vil blive offentliggjort som en rapport efterfølgende.

Medicinrådets behandlingsvejledninger offentliggøres hurtigst muligt efter, at de er godkendt af rådet. Det samme gør fagudvalgenes baggrundsnotater. Behandlingsvejledninger suppleres med rekommandationer, når der har været afholdt udbud.

7. Høringsmateriale

Virksomhederne har mulighed for at kommentere på Medicinrådets faglige vurdering (kategorisering) af nye lægemidler, inden rådet træffer sin endelige beslutning. Høringsmaterialet vil blive offentliggjort.

8. Monitoreringsrapporter

Der vil hvert kvartal blive offentliggjort en monitoreringsrapport, som forholder sig til regionernes implementering af Medicinrådets anbefalinger, behandlingsvejledninger og rekommandationer.

Der vil ikke være åbenhed omkring de faglige drøftelser i fadudvalgene under Medicinrådet. Fagudvalgenes baggrundsnotater og behandlingsvejledninger vil dog blive offentliggjort, når Medicinrådet har godkendt vejledningerne. Prisforhandlingerne mellem Amgro og lægemiddelvirksomhederne vil ligeledes være lukkede for offentligheden.