



Til virksomheden

26. marts 2026
Sagsnr. 2026024141

Reference ilt
T +45 20 45 63 12
E ilt@dkma.dk

Partshøring - Lægemiddelstyrelsen påtænker at tilbagekalde det generelle tilskud til en række lægemidler, der anvendes i behandlingen af kræft

Lægemiddelstyrelsen påtænker at tilbagekalde det generelle tilskud til følgende lægemidler, der anvendes i behandlingen af kræft:

Tabel 1. Oversigt over omfattede lægemiddelstoffer

ATC kode	Indholdsstof	Form
L01AD02	Lomustin	kapsler
L01CB01	Etoposid	kapsler
L01AA01	Cyclophosphamid	tabletter
L01AA02	Chlorambucil	tabletter
L01AA03	Melphalan	tabletter
L02AB01	Megestrol	tabletter
L02AB02	Medroxyprogesteron (250 mg)	tabletter
L02AE02	Leuporelin	injektionsvæske
L02AE03	Goserelin (10,8 mg)	Implantat i injektionssprøjte
L02AE04	Triptorelin (undtagen 0,1 mg/ml (handelsnavn Gonapeptyl))	depotinjektionsvæske
L02BA01	Tamoxifen	tabletter
L02BB03	Bicalutamid	tabletter
L02BG03	Anastrozol	tabletter
L02BG04	Letrozol	tabletter
L02BG06	Exemestan	tabletter

Baggrund

Det fremgår af § 1, stk. 3, nr. 8, i bekendtgørelse om medicintilskud, at der kun ydes generelt tilskud til lægemidler, der hovedsageligt anvendes i sygehusbehandling, når ganske særlige forhold foreligger. Det samme gælder ifølge bekendtgørelsens § 1, stk. 3, nr. 9, for lægemidler, der på grund af en særlig lægemiddelform ikke kan indtages af patienten selv.

Det fremgår af Specialevejledning for *Klinisk onkologi*¹ fra 2023 fra Sundhedsstyrelsen, at onkologisk behandling udelukkende er sygehusbehandling og at den største del af den onkologiske behandling foregår ambulant.

Det fremgår derudover af *Liste over vederlagsfri udlevering af medicin til særlige ikke-indlagte patientgrupper, der fortsat er i sygehusbehandling*² fra Danske Regioner, at kræftpatienter skal have lægemidler i ATC-gruppe L01 og L02 udleveret vederlagsfrit, når de møder til kontrol på sygehuset. Hertil kommer, at nogle af lægemidlerne i tabel 1 på grund af en særlig lægemiddelform ikke kan indtages af patienten selv.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S
Denmark
T +45 44 88 95 95
E dkma@dkma.dk
LMST.DK

Forbrugsdata³

Forbrugsdata fra Lægemiddelstatistikregistret, hvortil al salg af medicin i primærsektoren indberettes, viser, at der er patienter, der indløser recepter på de fleste af lægemidlerne i tabel 1.

Andre indikationer

Nogle af lægemiddelstofferne i tabel 1 er godkendt til behandling af andre indikationer udover kræft, eksempelvis infertilitet, endometriose, reduktion af endometrietykkelse før operation og pubertas præcox. Vi vurderer imidlertid, at anvendelsen af lægemidlerne til disse indikationer som udgangspunkt også foregår på sygehus, hvorfor vi ikke finder, at der er grundlag for lægemidlerne oppebærer et eventuelt generelt klausuleret tilskud med henblik på behandling af bestemte sygdomme eller persongrupper.

Lægemidler med indhold af goserelin i styrken 3,6 mg og triptorelin i styrken 0,1 mg/ml (handelsnavn Gonapeptyl), er omfattet af den igangværende revurdering af lægemidler til behandling af infertilitet¹ og derfor ikke omfattet af denne sag.

Retsregler

Det følger af § 5, i bekendtgørelse nr. 618 af 2. juni 2025 om medicintilskud⁴, at Lægemiddelstyrelsen kan tilbagekalde en afgørelse om generelt, herunder generelt klausuleret, tilskud til et lægemiddel, hvis kriterierne herfor ikke længere er opfyldt.

Kriterierne for, at et lægemiddel kan have generelt eller generelt klausuleret tilskud, fremgår af bekendtgørelsens § 1, stk. 2 og 3.

Det fremgår af stk. 3 nr. 8 og 9, at med mindre ganske særlige forhold gør sig gældende, ydes der ikke generelt tilskud til et lægemiddel, hvis

- 8) lægemidlet hovedsageligt anvendes i sygehusbehandling,
- 9) lægemidlet på grund af en særlig lægemiddelform ikke kan indtages af patienten selv.

Frist for bemærkninger

Det er Lægemiddelstyrelsens umiddelbare vurdering, at der ikke foreligger ganske særlige forhold, der kan begrunde, at lægemidlerne oppebærer generelt tilskud og på denne baggrund påtænker Lægemiddelstyrelsen at tilbagekalde det generelle tilskud til lægemidlerne.

Vi skal bede om jeres eventuelle bemærkninger hertil **senest 6. maj 2026** på mail til medicintilskud@dkma.dk og ilt@dkma.dk.

Venlig hilsen



Iben Lund Thonesen
Chefkonsulent

¹ <https://laegemiddelstyrelsen.dk/da/nyheder/2024/revurdering-af-tilskudsstatus-for-medicin-til-behandling-af-barnloeshed-starter-i-sommeren-2024/>



Referencer

¹ Specialvejledning for Klinisk onkologi, Sundhedsstyrelsen. Offentliggjort 20. november 2023, tilgået 20. februar 2026, tilgængelig fra <https://www.sst.dk/media/vwksdayol/speciale-vejledning-for-klinisk-onkologi-den-20-november-2023.pdf>

² Liste over vederlagsfri udlevering af medicin til særlige ikke-indlagte patientgrupper, der fortsat er i sygehusbehandling, Danske Regioner. Senest opdateret 24. november 2025, tilgået 19. februar 2026, tilgængelig fra <https://www.regioner.dk/sundhed/medicin/vederlagsfri-udlevering-af-medicin/>

³ Salg af medicin i primærsektoren. Sundhedsdatastyrelsen. Opdateret 5. februar 2026. Besøgt 10. februar 2026. Tilgængelig fra: <https://sundhedsdatabank.dk/medicin/medicinsalg-og-udgifter>

⁴ Bekendtgørelse nr. 618 af 2. juni 2025 om medicintilskud, tilgængelig fra <https://www.retsinformation.dk/eli/lt/2025/618>