

Dato: 14-11-2018

irf@sst.dk

Sagsnr. 4-1015-291/5

## Høringsnotat: Den Nationale Rekommandationsliste for analgetisk behandling af dysmenoré

IRF i Sundhedsstyrelsen har udarbejdet et baggrundsnotat for analgetisk behandling af dysmenoré. Baggrundsnotatet er en del af Den Nationale Rekommandationsliste. Baggrundsnotatet har været i bred offentlig høring i perioden 27. juni 2018 til 10. august 2018.

IRF i Sundhedsstyrelsen har modtaget 11 høringssvar fra nedenstående parter listet i vilkårlig rækkefølge:

1. GSK Consumer Healthcare Danmark
2. Dansk Selskab for Almen Medicin (DSAM)
3. Dansk Selskab for Geriatri (DSG)
4. Dansk Selskab for Obstetrik og Gynækologi (DSOG)
5. Lægemiddelstyrelsen (DKMA)
6. Region Hovedstaden
7. Region Midtjylland
8. Region Nordjylland
9. Region Sjælland
10. Region Syddanmark
11. SmerteDanmark (SmDK)

Det er positivt, at faglige selskaber, offentlige myndigheder, interesseorganisationer og andre har gennemgået og prioriteret at afgive høringssvar til baggrundsnotatet. IRF har forholdt sig til alle de indkomne høringssvar, hvoraf der er kommet få kommentarer. Dette notat opsummerer hovedlinjerne i høringssvarene og de foretagne justeringer i baggrundsnotatet som følge af de indkomne bemærkninger. De enkelte høringssvar og dette sammenfattende notat er offentliggjort på <https://www.sst.dk/da/rationel-farmakoterapi>

En høringsspart har påpeget, at lægemiddelgruppen kombinationspræparat med paracetamol og koffein, bør tilføjes, idet denne har opnået markedsføringstilladelse til indikationen primær dysmenoré 14. april 2018. Lægemiddelgruppen er tilføjet den tilrettede version af baggrundsnotatet.

En høringsspart har bemærket, at primær dysmenoré oftest behandles med hormonale kontrceptiva, hvorfor det bør angives, at disse er førstevalg frem for analgetika. Hertil bemærkes det, at denne NRL ikke omfatter lægemiddelgruppen hormonale kontrceptiva, samt at NRL ikke er en behandlingsvejledning.

En høringspart bemærker at terminologien peroral ikke følger Danske Lægemiddel Standarder (DLS), hvorfor terminologien i notatet er ændret til oral.

En høringspart påpeger, at interaktionen mellem SSRI og NSAID bør nævnes. Pågældende interaktion er derfor tilføjet interaktionsafsnittet under lægemiddelgruppen NSAID.

En høringspart ønsker tydeliggørelse af systemisk effekt, ved brug af rektalt administreret NSAID. Dette er derfor tydeliggjort under indledende bemærkninger om administrationsformer.

En høringspart har bemærket, at lægen bør kunne stille indikationen, men at der ikke er henvisninger til en relevant national behandlingsvejledning. Hertil bemærkes, at der ikke eksisterer nationale behandlingsvejledninger på området, og det vil altid være det faglige skøn i den konkrete kliniske situation, der er afgørende for lægemiddelvalget til den enkelte patient.