



LE GOUVERNEMENT
DU GRAND-DUCHÉ DE LUXEMBOURG
Ministère de la Santé
et de la Sécurité sociale

Äntwert vun der Madamm Ministesch fir Gesondheet a sozial Sécherheet op d'parlamentaresch Fro n° 2825 vum 3. September 2025 vum honorabelen Deputéierten Här Marc Spautz.

1. Wéini wäert dëst Medikament och zu Lëtzebuerg zougelooss a verfügbar ginn?

De Leqembi ass de 15. Abrëll 2025 vun der Europäescher Kommissioun zougelooss ginn an huet deementspreechend och automatesch eng Zouloossung zu Lëtzebuerg. Am Mee 2025 ass de Leqembi an eiser nationaler Datebank erfaasst ginn an doropshin an der "Liste des médicaments admis à la vente dans le Grand-Duché de Luxembourg" mat erfaasst ginn déi am Journal officiel publizéiert gëtt ¹.

Eng Zouloossung eleng bedeit nach net, dass e Medikament och effektiv um Marché disponibel ass. Fir dëst muss eng Firma als éischt e Präis (beim Departement fir sozial Sécherheet), a gegebenefalls e Remboursement (bei der CNS) ufroen. D'Division de la pharmacie et des médicaments (DPM) vun der Gesondheitsdirektioun ass mam Zouloossungsinhaber a Kontakt an huet virleefeg d'Informatioun kritt, dass d'Firma viraussichtlech am Joer 2027 wäert des Demarchen entaméieren.

2. Wéi eng Ariichtungen zu Lëtzebuerg wieren aktuell a Lag, dës Behandlung mat de gefuerderte Sécherheets- a Kontrollmesuren unzebidden, an ass geplanzt, d'Kapazitéiten auszebauen?

Fir de Leqembi gouf ee sougenannten "controlled access program" decidéiert. Dëst bedeit, dass all Institutioun an och all Gesondheitsberuffler, déi un der Behandlung vum Patient bedeelegt si registréiert musse sinn. Den Traitement dierf nëmmen iwwert dësen zentraliséierte Registrierungssystem duerchgefouert ginn, deen och déi néideg Informatiounen zum Suivi vum Patient erfaasst. Weider Elementer vun esou engem Programm kennen national bestëmmt ginn an d'DPM ass den Ament mam Zouloossungsinhaber a Kontakt, fir dës ze definéieren.

Verschiede Mesuren, déi laut dem SmPC (Summary of Product Characteristics²) musse respektéiert ginn, betreffen den Dokter an d'Behandlung selwer. Sou kann nëmmen en Dokter, deen déi entspreechend Erfahrung mat der Diagnos a Behandlung vun der Alzheimer-Krankheet, souwéi d'Méiglechkeete fir zäitno IRM Kontrollen huet, esou eng Behandlung starten. D'Medikament gëtt an d'Ven injizéiert a dësen Akt sollt vu qualifizéiertem medezineschem Fachpersonal duerchgeféiert ginn. Dëst Personal sollt Erfahrung mam Erkennen, der Behandlung an der Iwwerwaachung vun infusiounsbedengten Reaktiounen hunn.

D'national Experten-Kommissioun ("commission d'experts") huet Leqembi op Basis vun deenen uewe genannte Konditiounen als e Medikament kategoriséiert wat nëmmen an de Spideeler wäert verfügbar sinn.

¹ <https://legilux.public.lu/eli/etat/adm/pa/2025/05/20/b2217/jo>

² https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20250415164782/anx_164782_de.pdf



3. Ass d'Regierung bereet, fir d'Gentester an d'Bildgebungsuntersuchungen, déi obligatoresch virgeschriwwen sinn, national z'organiséieren an z'finanzéieren?

4. Wéi wëll d'Regierung sécherstellen, datt d'Behandlung, déi am Ausland extrem deier ass, fir all betraffene Patient zu Lëtzebuerg zougänglech gëtt, onofhängeg vun hire finanzielle Mëttelen?

Aktuell ass d'Medikament Leqembi hei zu Lëtzebuerg als e "*Médicament réservé à l'usage hospitalier*" gekennzeechent, sou dass d'Behandlung nëmme am "milieu hospitalier" méiglech ass. D'Käschte betreffend de Leqembi lafen an dëse Fäll iwwer de Budget vum jeweilegen Spidol.

Wat d'Konditiounen ubelaangt ënner deenen di Behandlung kann en place gesat ginn, sou ass déi Analyse nach net ofgeschloss. Sou wéi an den zwou éischte Froen beschriwwen, sinn déi néideg Echange mam Zouloosungsinhaber nach am Gaang.

Lëtzebuerg, den 13. Oktober 2025

D'Ministesch fir Gesondheet
a sozial Sécherheet

(s.) Martine Deprez