

Dagsorden

| | |
|------------------|---------------------------|
| Mødetitel | 49. rådsmøde |
| Dato | 9.12.20 kl. 10.00 – 18.00 |

Dagsorden – ordinært rådsmøde

1. Godkendelse af dagsorden
2. Godkendelse af referat
3. Tafamidis hARTTR-PN (egen drift)
 - a. vurdering af lægemidlets værdi
 - b. godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
4. Sammenligning af lægemidler til transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati
5. Protokol: ikke-resektabel metastatisk modermærkekræft
6. Encorafenib (Barftovi) – metastatisk tyk- og endetarmskræft med en BRAF V600E-mutation
 - a. vurdering af lægemidlets værdi
 - b. godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
7. Revurdering: pembrolizumab (Keytruda) i komb. Med kemoterapi – planocellulær ikke-småcellet lungekræft
 - a. vurdering af lægemidlets værdi
 - b. godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
8. Apalutamid (Erleada) – prostatakræft (nmCRPC)
 - a. vurdering af lægemidlets værdi
 - b. godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
9. Anbefaling: Inotersen (Tegsedi) – transthyrethin amyloid (ATTR-CM)
10. Polatuzumab vedotin (Polivy) i kombination med bendamustin og rituximab – diffust storcellet B-cellelymfom
 - a. vurdering af lægemidlets værdi
 - b. godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
11. Siponimod (Mayzent) – sekundær progressiv multipel sklerose
 - a. vurdering af lægemidlets værdi
 - b. godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
12. Revidering – anbefaling: dupilumab (Dupixent) – atopisk eksem

13. Protokol: Type 2- diabetes
14. Orientering og status til Rådet vedr. de godkendte nye proces- og metodevejledninger (QALY)
15. Udkast til Medicinrådets årsberetning 2020
16. Medicinrådet/RADS – lægemiddelrekommandation: PCSK9-hæmmere til hyperlipidæmi
17. Formandskabets meddelelser
18. Skriftlig orientering
19. Eventuelt

Dagsorden – skriftlig procedure

1. Medicinrådet – lægemiddelrekommandation: våd aldersrelateret makulaødem (våd AMD)
2. Medicinrådet – lægemiddelrekommandation: Diabetisk makulaødem – (DME)
3. Medicinrådet – lægemiddelrekommandation: Retinal veneokklusion – (RVO)
4. RADS – lægemiddelrekommandationer: Skeletrelaterede hændelser (SRE), pulmonal arteriel hypertension (PAH), inflammatoriske tarmsygdomme (IBD), kronisk hepatitis B
5. Gigt – lægemiddelrekommandationer: Aksiale spondylartropatier (aksial SPA), hidrosadenitis suppurative (HS), psoriasisartrit

Bilagsoversigt – ordinære møde

Ad punkt 1: Godkendelse af dagsorden

- Dagsorden inkl. tidsplan – 49. rådsmøde i Medicinrådet – 09.12.2020 (inkl. den skriftlige procedure)
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 2: Godkendelse af referat

- Referat – 48. rådsmøde – 18.11.2020
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

Ad punkt 3: Tafamidis hARTTR-PN (egen drift)

- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. tafamidis til behandling af arvelig transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati stadie 1, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. tafamidis til behandling af arvelig transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati stadie 1, version 1.0_BLÆNDET VERSION
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. tafamidis til behandling af arvelig transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati stadie 1
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. tafamidis til behandling af arvelig transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati stadie 1, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. tafamidis til behandling af arvelig transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati stadie 1, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. tafamidis til behandling af arvelig transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati stadie 1
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Tafamidis for transthyretin familial amyloid polyneuropathy. A randomized, controlled trial
- Artikel 2 - Long-term effects of tafamidis for the treatment of transthyretin familial amyloid polyneuropathy
- Artikel 3 - Effects of Tafamidis on Transthyretin Stabilization and Clinical Outcomes in Patients with Non-Val30Met Transthyretin Amyloidosis
- Artikel 4 - Post Hoc Analysis of Nutritional Status in Patients with Transthyretin Familial Amyloid Polyneuropathy: Impact of Tafamidis
- Artikel 5 - Tafamidis delays disease progression in patients with early stage transthyretin familial amyloid polyneuropathy: additional supportive analyses from the pivotal trial
- Artikel 6 - Long-term safety and efficacy of tafamidis for the treatment of hereditary transthyretin amyloid polyneuropathy: results up to 6 years
- Artikel 7 - Evaluation of Mortality During Long-Term Treatment with Tafamidis for Transthyretin Amyloidosis with Polyneuropathy: Clinical Trial Results up to 8.5 Years

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 4: Sammenligning af lægemidler til transthyretinmedieret amyloidose med polyneuropati

- Sagsforelæggelse vedr. Sammenligning af patisiran, inotersen, og tafamidis til arvelig transthyretinmedieret amyloidose (hATTR) med polyneuropati
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast: Sammenligning af patisiran, inotersen og tafamidis
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 5: Protokol: ikke-resektabel metastatisk modermærkekræft

- Udkast: Protokol for Medicinrådets behandlingsvejledning vedr. lægemidler til førstelinjebehandling af modermærkekræft – vers.1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 6: Encorafenib (Barftovi) - metastatisk tyk- og endetarmskræft med en BRAF V600E-mutation

- Sagsforelæggelse vedr. anvendelse af upublicerede data i vurderingen af encorafenib + cetuximab til metastatisk kolorektalkræft
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. encorafenib i kombination med cetuximab til patienter med metastatisk kolorektalkræft, der har BRAF^{V600E}-mutation, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. encorafenib i kombination med cetuximab til patienter med metastatisk kolorektalkræft, der har BRAF^{V600E}-mutation, version 1.0 (blændet version)
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. encorafenib i kombination med cetuximab
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. encorafenib i kombination med cetuximab til patienter med metastatisk kolorektalkræft, der har BRAF^{V600E}-mutation, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. encorafenib i kombination med cetuximab
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 – BEACON CRC: Encorafenib, binimetinib, and cetuximab in BRAF V600E-mutated colorectal cancer.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Yderligere datagrundlag:

- Pierre Fabres endelige ansøgning
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Pierre Fabres endelige ansøgning (blændet version)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 7: Revurdering: pembrolizumab (Keytruda) i komb. med kemoterapi - planocellulær ikke-småcellet lungekræft

- Udkast til Medicinrådets revurdering vedr. pembrolizumab i kombination til kemoterapi til behandling af planocellulær ikke-småcellet lungekræft, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. pembrolizumab i kombination med kemoterapi
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Medicinrådets protokol for revurdering vedr. pembrolizumab i kombination med kemoterapi til behandling af planocellulær ikke-småcellet lungekræft, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. pembrolizumab i kombination med kemoterapi til behandling af planocellulær ikke-småcellet lungekræft
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Paz-Ares L, Vicente D, Tafreshi A, Robinson A, Soto Parra H, Mazières J et al. Randomized, Placebo-Controlled Trial of Pembrolizumab Plus Chemotherapy in Patients With Metastatic Squamous Non-Small-Cell Lung Cancer: Protocol-Specified Final Analysis of KEYNOTE-407. J Thorac Oncol. 2020 Jun 26;S1556-0864(20)30500-1. doi: 10.1016/j.jtho.2020.06.015. Online ahead of print.
- Artikel 2 - Mazières J, Kowalski D, Luft A, Vicente D, Tafreshi A, Gümüş M et al. Health-Related Quality of Life With Carboplatin-Paclitaxel or nab-Paclitaxel With or Without Pembrolizumab in Patients With Metastatic Squamous Non-Small-Cell Lung Cancer. J Clin Oncol. 2020;38(3):271-280.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 8: Apalutamid (Erleada) - prostatakkræft (nmCRPC)

- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. apalutamid til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakkræft, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. apalutamid til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakkræft, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. apalutamid
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. apalutamid til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakkræft, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. apalutamid til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakkræft
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1: Apalutamide Treatment and Metastasis-Free Survival in Prostate Cancer. Smith, M. et al., The New England Journal of Medicine, 2018

- Artikel 2: Effect of apalutamide on health-related quality of life in patients with non-metastatic castration-resistant prostate cancer: an analysis of the SPARTAN randomised, placebo-controlled, phase 3 trial. Saad, F. et al., Lancet Oncology, 2018
- Artikel 3: Apalutamide and overall survival in non-metastatic castration-resistant prostate cancer. Small, E. et al., Annals of Oncology, 2019
- Artikel 4: Apalutamide and Overall Survival in Prostate Cancer. Smith, M. et al., Eur Urol, 2020

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 9: Anbefaling: Inotersen (Tegsedi) - transthyretin amyloid (ATTR-CM)

- Sagsforelæggelse vedr. inotersen
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. inotersen til behandling af arvelig transthyretin-medieret amyloidose med polyneuropati, stadie 1 og 2, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedr. inotersen til behandling af arvelig transthyretin-medieret amyloidose med polyneuropati, stadie 1 og 2, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. inotersen
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1a – Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. inotersen, version 1.0
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Bilag 1b - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. inotersen, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Bilag 2a - Forhandlingsnotat fra AmgroS vedr. inotersen
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Bilag 2b - Forhandlingsnotat fra AmgroS vedr. inotersen
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger, inkl. eventuel efterfølgende dialog
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Bilag 4a – Medicinrådets vurdering vedr. inotersen til behandling af af arvelig transthyretin-medieret amyloidose med polyneuropati, stadie 1 og 2, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 4b – Medicinrådets vurdering vedr. inotersen til behandling af af arvelig transthyretin-medieret amyloidose med polyneuropati, stadie 1 og 2, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Bilag 6a - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Bilag 6b - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Bilag 7a - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. inotersen til behandling af af arvelig transthyretin-medieret amyloidose med polyneuropati, stadie 1 og 2, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

- Bilag 7b - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. inotersen til behandling af af arvelig transthyretin-medieret amyloidose med polyneuropati, stadie 1 og 2, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Inotersen Treatment for Patients with Hereditary Transthyretin Amyloidosis. Benson et al; NEJM. 2018
- Artikel 2 - Inotersen preserves or improves quality of life in hereditary transthyretin amyloidosis. Coelho et al; J Neurol. 2020
- Artikel 3 - Data on Long-Term Efficacy and Safety of Inotersen in Patients With Hereditary Transthyretin Amyloidosis: A 2-Year Update From the Open-Label Extension of the NEUROTTR Trial. Brannagan et al; Eur J Neurol. 2020

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 10: Polatuzumab vedotin (Polivy) i kombination med bendamustin og rituximab - diffust storcellet B-cellelymfom

- Udkast til Medicinrådets vurdering af polatuzumab vedotin til behandling af storcellet B-cellelymfom - version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Medicinrådets protokol for vurdering af polatuzumab vedotin til behandling af storcellet B-cellelymfom - version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol for vurdering af polatuzumab vedotin
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser for polatuzumab vedotin til diffust storcellet B-cellelymfom – version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Artikler:

- Artikel 1 - Polatuzumab Vedotin in Relapsed or Refractory Diffuse Large B-Cell Lymphoma

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 11: Siponimod (Mayzent) - sekundær progressiv multipel sklerose

- Sagsforelæggelse vedr. siponimod til sekundær progressiv multipel sklerose
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. siponimod til behandling af sekundær progressiv multipel sklerose, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. siponimod
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Medicinrådets protokol for vurdering af siponimod til behandling af sekundær progressiv multipel sklerose, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. siponimod
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Kappos L et al. Siponimod versus placebo in secondary progressive multiple sclerosis (EXPAND): a double-blind, randomised, phase 3 study. Lancet 2018.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 12: Revurdering - anbefaling: dupilumab (Dupixent) - atopisk eksem

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende dupilumab som standardbehandling til moderat til svær atopisk eksem, version 1.1

Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling af dupilumab som standardbehandling til moderat til svær atopisk eksem, version 1.1 (ændringer på side 4)

Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 13: Protokol: Type 2- diabetes

- Sagsforelæggelse vedr. revideret protokol - med bilag:

Internt dokument – offentliggøres ikke.

- Bilag 1 - Beslutningsreferat fra møde mellem fagudvalgsformand og rådsmedlem den 19. oktober 2020

Internt dokument – offentliggøres ikke.

- Bilag 2 - Svar fra fagudvalget vedr. type-2 diabetes

Internt dokument – offentliggøres ikke.

- Medicinrådets protokol for en fælles regional behandlingsvejledning vedrørende antidiabetika til type 2-diabetes – version 1.0

Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 14: Orientering og status til Rådet vedr. de godkendte nye proces- og metodevejledninger (QALY)

- Orientering og status til Rådet vedr. de godkendte nye proces- og metodevejledninger

Internt dokument – offentliggøres ikke.

- Bilag 1: Brev fra Adam Wolf til formandskabet vedr. fremsendelse af godkendte vejledninger til Medicinrådet (19.11.2020)

- Bilag 2: Medicinrådets nye procesvejledning for vurdering af nye lægemidler og indikationsudvidelser

[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

- Bilag 3: Medicinrådets nye metodevejledning for vurdering af nye lægemidler og indikationsudvidelser

[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

Ad punkt 15: Udkast til Medicinrådets årsberetning – 2020

- Sagsforelæggelse vedr. udkast til Medicinrådets årsberetning 2020

Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 16: Medicinrådet/RADS – lægemiddelrekommandation: PCSK9-hæmmere til hyperlipidæmi

- Sagsforelæggelse vedr. lægemiddelrekommandation for PCSK9-hæmmere til hyperlipidæmi baseret på RADS' behandlingsvejledning og beslutninger i Rådet fra juni 2020
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets lægemiddelrekommandation baseret på RADS' behandlingsvejledning vedrørende PCSK9-hæmmere til behandling af hyperlipidæmi, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- RADS baggrundsnotat for medicinsk behandling af hyperlipidæmi.
[Er offentliggjort på RADS' hjemmeside.](#)
- RADS behandlingsvejledning inklusiv lægemiddelrekommandation for medicinsk behandling af hyperlipidæmi.
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Scenarier for udviklingen i antallet af patienter i behandling med PCSK9-hæmmere, version 1.0 (godkendt på Rådsmødet den 17. juni 2020).
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Udkast til baggrund for Medicinrådets behandlingsvejledning vedr. PCSK9-hæmmere til hyperlipidæmi, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 17: Formandskabets meddelelser

- Ingen bilag

Ad punkt 18: Skriftlig orientering

Faste oversigter

- Oversigt - igangværende terapiområder - pr. december 2020
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - pr. december 2020
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt over rådsreview - terapiområder (internt dokument) - pr. december 2020
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt over Medicinrådets fagudvalg (regionsudpegninger) - pr. december 2020

Pressehenvendelser siden sidste rådsmøde (ingen bilag)

- BT – Spinraza og Niraparib

Diverse

- Status på RADS - lægemiddelrekommandationer inkl. 1 bilag
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Internt notat til Rådet vedr. forelæggelse af sekretariatets indstilling vedr. en anbefaling for fagudvalget_30.11.2020
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 19: Eventuelt

- Ingen bilag

Bilagsoversigt – skriftlig procedure

Ad punkt 1: Medicinrådet - lægemiddelrekommandation: våd aldersrelateret makulaødem (våd AMD)

- Sagsforelæggelse vedr. støtteværktøj udarbejdet af Amgros
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast: Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til våd aldersrelateret makuladegeneration (våd AMD)
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Baggrund for Medicinrådets behandlingsvejledning vedr. lægemidler til våd aldersrelateret makuladegeneration
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Amgros' udvidede sammenligningsgrundlag vedr. våd aldersrelateret makuladegeneration
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Resultat af Amgros' udbud vedr. VEGF-hæmmere til behandling af våd AMD, DME og RVO
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.

Ad punkt 2: Medicinrådet - lægemiddelrekommandation: Diabetisk makulaødem - (DME)

- Sagsforelæggelse vedr. støtteværktøj udarbejdet af Amgros
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast: Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til våd aldersrelateret makuladegeneration (våd AMD)
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Baggrund for Medicinrådets behandlingsvejledning vedr. lægemidler til diabetisk makulaødem
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Amgros' udvidede sammenligningsgrundlag vedr. diabetisk makulaødem
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Resultat af Amgros' udbud vedr. VEGF-hæmmere til behandling af våd AMD, DME og RVO
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.

Ad punkt 3: Medicinrådet - lægemiddelrekommandation: Retinal veneokklusion - (RVO)

- Sagsforelæggelse vedr. støtteværktøj udarbejdet af Amgros
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast: Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til blodprop i nethindens vener (retinal veneokklusion)
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Baggrund for Medicinrådets behandlingsvejledning vedr. lægemidler til retinal veneokklusion
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Amgros' udvidede sammenligningsgrundlag vedr. retinal veneokklusion
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Resultat af Amgros' udbud vedr. VEGF-hæmmere til behandling af våd AMD, DME og RVO
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.

Ad punkt 4: RADS - lægemiddelrekommandationer: Skeletrelaterede hændelser (SRE), pulmonal arteriel hypertension (PAH), inflammatoriske tarmsygdomme (IBD), kronisk hepatitis B

- Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation for anvendelse af specifik medicinsk behandling af pulmonal arteriel hypertension (PAH) hos voksne, version 1.4
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation for anvendelse af behandling af kronisk hepatitis B, version 2.5
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Lægemiddelrekommandation for forebyggelse af skeletrelaterede hændelser hos patienter med knoglemetastaser ved solide tumorer, version 4.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Lægemiddelrekommandation med dyre lægemidler til behandling af kroniske inflammatoriske tarmsygdomme (IBD), version 3.7
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 5: Gigt - lægemiddelrekommandationer: Aksiale spondylartropatier (aksial SPA), hidrosadenitis suppurativa (HS), psoriasisartrit

- Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation for anvendelse af biologisk behandling af psoriasisartrit, version 1.1
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Lægemiddelrekommandation for anvendelse af biologisk behandling af aksiale spondylartropatier (aksial SpA), version 3.6
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation for anvendelse af biologisk behandling af hidrosadenitis suppurativa (HS), version 1.3
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Regionsudpegning af fagudvalgsmedlemmer

Pr. december 2020

(antal medlemmer pr. region)

OBS: Der kan forekomme igangværende udpegninger, som skyldes den 2-årige udpegningsperiode for fagudvalgsformænd og -medlemmer, som blev besluttet den 15. august 2018. Disse fremgår ikke af nedenstående liste.

| Fagudvalg | Region Nordjylland | Region Midtjylland | Region Syddanmark | Region Sjælland | Region Hovedstaden |
|---|--------------------|--------------------|-------------------|-----------------|--------------------|
| Akut leukæmi | 1 | 1 | 1 | 1 | 2 |
| Antibiotika (RADS) | 1 | 0 | 1 | 1 | 0 |
| Anæstesi | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Arveligt angioødem | 0 | 0 | 1 | 0 | 0 |
| Atopisk eksem | 0 | 0 | 1 | 1 | 1 |
| Behandling og forebyggelse af venøse blodpropper hos kræftpatienter | 1 | 0 | 1 | 1 | 1 |
| Behandlingsresistent depression hos voksne | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Benign hæmatologi | 1 | 1 | 1 | 1 | 2 |
| Blære- og urotelialkræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Blødersygdom | 0 | 2 | 1 | 1 | 1 |
| Brystkræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Duchennes muskeldystrofi | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Fenylketonuri | 1 | 0 | 1 | 0 | 0 |
| Gigtsygdomme | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Hiv/aids | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Hoved- og halskræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Immunglobulinsubstitution | 2 | 2 | 1 | 2 | 2 |
| Immunmodulerende behandling med immunglobiner | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Inflammatoriske lidelser i næse-hals regionen | 1 | 1 | 1 | 0 | 0 |
| Inflammatoriske tarmsygdomme | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Knoglemarvskræft (myelomatose) | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Kræft i blærehalskirtlen | 0 | 2 | 2 | 2 | 2 |
| Kræft i mavesæk og mavemund | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Kræft i æggestokkene | 1 | 1 | 1 | 0 | 0 |
| Leverbetændelse | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Leverkræft | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Lipidforstyrrelser (dyslipidæmi) | 1 | 1 | 0 | 1 | 1 |
| Lungeemfysem og lungefibrose | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Lungekræft | 0 | 1 | 1 | 1 | 0 |

| | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|
| Lymfekræft (lymfomer) | 2 | 2 | 1 | 1 | 2 |
| Migræne | 0 | 0 | 1 | 1 | 1 |
| Modermærkekræft og non-melanom hudkræft | 1 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Multipel sklerose | 0 | 0 | 1 | 1 | 1 |
| Neuroblastom | 0 | 1 | 2 | 0 | 1 |
| Nyrekræft | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Porfyrissygdomme | 1 | 0 | 1 | 0 | 0 |
| Psoriasis og psoriasis med ledgener | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Psykotiske tilstande | 2 | 2 | 2 | 2 | 2 |
| Sjældne knoglemetaboliske sygdomme | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Spinal muskelatrofi | 1 | 2 | 1 | 1 | 1 |
| Svær astma | 0 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Transthyretin amyloidose | 1 | 1 | 0 | 1 | 1 |
| Tværgående kræftlægemidler | 1 | 2 | 3 | 1 | 2 |
| Tyk- og endetarmskræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Type 2-diabetes | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Øjensygdomme | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Øvre gastrointestinale sygdomme | 1 | 0 | 1 | 1 | 1 |

Biosimilære lægemidler er ikke på listen, da regionerne ikke udpeger hertil

Fagudvalg under oprettelse er ikke angivet på listen

Under udpegning

Udpegning er sat i bero efter en konkret vurdering

Kan ikke opfylde Medicinrådets habilitetskrav / Ønsker ikke at deltage i fagudvalget

Har ikke specialet