

Medicinrådets
lægemiddelrekommandation
vedr. biologisk og targetede
syntetiske lægemidler til
moderat til svær atopisk
eksem hos patienter ≥ 12 år

REK

IKKE
GÆLDENDE



Om Medicinrådet

Medicinrådet er et uafhængigt råd etableret af Danske Regioner.

Medicinrådet udarbejder fælles regionale behandlingsvejledninger. Behandlingsvejledningerne indeholder vurderinger af, hvilke lægemidler der er mest hensigtsmæssige at behandle patienter med inden for et sygdomsområde. De danner dermed grundlag for ensartet høj kvalitet for behandling af patienter på tværs af sygehuse og regioner. Medicinrådet angiver kliniske rækkefølger af de inkluderede lægemidler på baggrund af en redegørelse for evidensen for klinisk effekt og sikkerhed.

Om Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Formålet med Medicinrådets lægemiddelrekommandationen er at vejlede læger og regioner i valget af den mest hensigtsmæssige behandling, når både de kliniske og økonomiske aspekter er sammenvejet. Det vil sige, hvilke lægemidler der er billigst blandt de lægemidler, som Medicinrådet har vurderet, er klinisk ligestillede.

Rekommandationerne er udarbejdet på baggrund af det kliniske sammeligningsgrundlag for de lægemidler, som Medicinrådet har vurderet er ligestillede for det givne sygdomsområde. I rekommandationen er de klinisk ligestillede lægemidler rangeret baseret på de samlede omkostninger til lægemidlerne.

Se *Metodehåndbog for Medicinrådets vurdering af flere lægemidler inden for samme terapiområde* for yderligere information. Du finder denne på Medicinrådets hjemmeside under: Om os / Medicinrådets arbejde / Behandlingsvejledninger og lægemiddelrekommandationer.

Dokumentoplysninger	
Godkendelsesdato	5. juni 2024
Ikrafttrædelsesdato	5. juni 2024
Dokumentnummer	196841
Versionsnummer	1.1

©Medicinrådet, 2024

Publikationen kan frit refereres
med tydelig kildeangivelse.

Sprog: dansk

Format: pdf

Udgivet af Medicinrådet, 7. juni 2024



Baggrund

Medicinrådets lægemiddelrekommandation angiver for biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter ≥ 12 år hvilke specifikke lægemidler der med baggrund i pris og effekt er mest hensigtsmæssige at anvende. I lægemiddelrekommandationen er de klinisk ligestillede lægemidler prioriteret ud fra deres totalomkostninger ved behandling i 24 måneder.

Patienter med ≥ 12 år med moderat til svær atopisk eksem

Lægemiddelrekommandationen i Tabel 1 gælder patienter med utilstrækkelig effekt af lokalbehandling samt mindst en af de traditionelle systemiske behandlinger (methotrexat, azathioprin, mycophenolatmofetil og ciclosporin), som ikke allerede er i behandling med et biologisk eller targeteret syntetisk lægemiddel.

Patienter, som er i behandling med et biologisk eller targeteret syntetisk lægemiddel og har god effekt og ingen unacceptable bivirkninger, kan som udgangspunkt fortsætte behandlingen. Dog opfordres den behandelnde læge til at overveje et skift, hvis skiftet vurderes at være uden risiko for patienten og samtidig forbundet med væsentlige besparelser.

Medicinrådet vurderer, at lægemidler angivet under "anvend" i Tabel 1 overordnet set kan ligestilles, når både effekt og bivirkninger tages i betragtning. Medicinrådet betragter således de angivne lægemidler som klinisk ligestillede, og de er dermed mulige førstevalgspræparater til patientpopulationen. Procentsatsen beskriver den andel af populationen, der som minimum bør starte behandling med det lægemiddel, der bliver førstevalg i rekommendationen.

Medicinrådet vurderer, at lægemidler angivet under "overvej" ikke er at betragte som klinisk ligestillede med de lægemidler, som er angivet under "anvend", da disse lægemidler indebærer en risiko for alvorlige bivirkninger og derfor ikke bør anvendes til alle patienter. Medicinrådet anbefaler derfor kun at anvende lægemidler angivet under "overvej", hvis det ikke vurderes at være det bedste behandlingsvalg at anvende mindst ét af de ligestillede førstevalgspræparater.

Medicinrådet vurderer, at lægemidlet angivet under "anvend ikke rutinemæssigt" er forbundet med samme bivirkninger som lægemidlerne under "overvej", men er mindre effektivt end disse. Derfor anbefaler Medicinrådet, at lægemidlet angivet under "anvend ikke rutinemæssigt" kun anvendes i særlige tilfælde.



Tabel 1. Medicinrådets kliniske rækkefølge af biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til patienter på 12 år eller ældre med moderat til svær atopisk eksem, som er kandidater til, men ikke allerede er i behandling med, disse lægemidler

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform	Bemærkninger
Anvend som 1. valg til mindst 80 % af patienterne*	Adtralza (tralokinumab)	300 mg hver 2. uge (opstartsdosis 600 mg). Forlængelse af doseringsintervallet bør overvejes ved god effekt jf. indikationen.	Tralokinumab har jf. EMAs produktresume indikation til administration hver 2. uge, og eventuelt hver fjerde uge ved god effekt.
Anvend som 2. valg	Dupixent (dupilumab)	300 mg hver 2. uge (opstartsdosis 600 mg). Forlængelse af doseringsintervallet bør overvejes ved god effekt.	Dupilumab har jf. EMAs produktresume indikation til administration hver 2. uge. Forlængelse af dosisintervallet kan overvejes, hvis der er klinisk rationale herfor .
Overvej^	Cibinqo^ (abrocitinib)	200 mg 1 gang dagligt. Dosisreduktion til 100 mg 1 gang dagligt ved god effekt.	
	Rinvoq^ (upadacitinib)	15 mg 1 gang dagligt. Dosisøgning til 30 mg 1 gang dagligt ved behov.	
Anvend ikke rutinemæssigt	Olumiant (baricitinib)	4 mg 1 gang dagligt. Dosisreduktion til 2 mg 1 gang dagligt ved god effekt.	Kun til patienter på 18 år eller ældre.

*Procentsatsen beskriver den andel af populationen, der som minimum bør begynde behandling med det lægemiddel, der bliver førstevælg i rekommendationen.

[^]Eventuelt valg af disse lægemidler, som er placeret i kategorien "Overvej" vil afhænge af den kliniske vurdering af den enkelte patient. Lægemidlerne er angivet i alfabetisk rækkefølge.



Baggrund for Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende moderat til svær atopisk eksem hos patienter ≥ 12 år er baseret på følgende dokumenter:

- [Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter \$\geq 12\$ år - version 1.1](#)
- [Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter \$\geq 12\$ år - version 1.2](#)
- [Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter \$\geq 12\$ år - version 1.1](#)
- [Tillæg til Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter \$\geq 12\$ år – Direkte indplacering af abrocitinib til patienter fra 12-17 år – version 1.0](#)

I omkostningsanalysen er de behandlingsrelaterede omkostninger opgjort for de ligestillede lægemidler under "Anvend" i Tabel 1. Omkostninger er opgjort for patienter som behandles på hospitalet, hvilket vurderes at være 10 % af patienterne.

De nævnte baggrundsdocumenter er udarbejdet i samarbejde med Medicinrådets fagudvalg: [Fagudvalget vedr. atopisk eksem](#).



Versionslog

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.1	5. juni 2024	Opdateret som følge af Medicinrådets direkte indplacering af abrocitinib til patienter fra 12-17 år i behandlingsvejledning.
1.0	19. december 2023	Godkendt af Medicinrådet

IKKE LÄNGER
GÄLDENDE

IKKE LÆNGERE
GÆLDENDE

Medicinrådets sekretariat
Medicinrådet Dampfærgevej 21-23, 3. sal
2100 København Ø

+ 45 70 10 36 00
medicinraadet@medicinraadet.dk

www.medicinraadet.dk