

# Dagsorden

**Mødetitel** 57. rådsmøde i Medicinrådet

**Dato** 26.05.21

## Dagsorden

1. Godkendelse af dagsorden
2. Godkendelse af referat
3. Atezolizumab (Tecentriq) - hepatocellulært carcinom (HCC)  
- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
4. Larotrectinib (Vitrakvi) - NTRK-fusion positive solide tumorer  
- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model
5. Dupilumab (Dupixent) - atopisk eksem (børn 6-11 år)  
- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model
6. Anbefaling: Olaparib (Lynparza) i komb. med bevacizumab - nydiagnosticeret avanceret HRD-positiv kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden
7. Anbefaling: Niraparib (Zejula) - kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden
8. Anbefaling: Baricitinib (Olumiant) - atopisk eksem
9. Anbefaling: Ixekizumab (Taltz) - rygsøjlegigt
10. Anbefaling: Mogamulizumab (Poteligeo) - mycose-fungoider eller Sézary syndrom
11. Anbefaling: Onasemnogene abeparvovec (Zolgensma) - 5q spinal muskelatrofi
12. Anbefaling: Revurdering: Enzalutamid (Xtandi) - ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakæft (nmCRPC)
13. Ligestilling af lægemidler til behandling af ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakæft
14. Anbefaling: Filgotinib (Jyseleca) - kronisk leddegigt
15. Afvikling af arbejdet med antibiotika til øvre luftvejsinfektioner
16. Anbefaling: Pegvaliase (Palynziq) - phenylketonuri (PKU)
17. Avelumab (Bavencio) - urotelialt carcinom  
- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
18. Nivolumab (Opdivo) - planocellulær spiserørskræft, 2. linje  
- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model

19. Prioritering af terapiområder
20. Eculizumab (Soliris) - neuromyelitis optica spectrum sygdom (NMOSD)
  - vurdering af lægemidlets værd og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model
21. Omkostningsanalyse: IBD (Crohns og colitis ulcerosa)
22. Samling af vurderinger af anti-cgrp-antistoffer til migræne og nationale retningslinjer for opstart, monitorering og seponering
23. Formandskabets meddelelser
24. Skriftlig orientering
25. Eventuelt

## Bilagsoversigt

### Ad punkt 1: Godkendelse af dagsorden

- Dagsorden inkl. tidsplan - 57. rådsmøde i Medicinrådet - 26.05.2021\_opd. 12.05.2021  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

### Ad punkt 2: Godkendelse af referat

- Referat - 54. rådsmøde i Medicinrådet - 26.04.2021 - vedr. Off-label  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Referat - 55. rådsmøde i Medicinrådet - 28.04.2021  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Referat - 56. rådsmøde i Medicinrådet - 10.05.2021 - vedr. betingede anbefalinger  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

### Ad punkt 3: Atezolizumab (Tecentriq) - hepatocellulært carcinom (HCC)

#### - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model

- Sagsforelæggelse vedr. atezolizumab i kombination med bevacizumab til behandling af hepatocellulært karcinom  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. atezolizumab i kombination med bevacizumab til behandling af hepatocellulært karcinom, version 1.0  
*Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. atezolizumab i kombination med bevacizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. atezolizumab i kombination med bevacizumab til behandling af hepatocellulært karcinom, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. atezolizumab i kombination med bevacizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Artikler:**

- Artikel 1 - Finn RS, Qin S, Ikeda M, Galle PR, Ducreux M, Kim TY, et al. Atezolizumab plus bevacizumab in unresectable hepatocellular carcinoma. N Engl J Med. 2020;382(20):1894–905.
- Artikel 2 - Finn RS, Qin S, Ikeda M, Galle PR IMbrave150: Updated overall survival (OS) data from a global, randomized, open-label phase III study of atezolizumab (atezo) + bevacizumab (bev) versus sorafenib (sor) in patients (pts) with unresectable hepatocellular carcinoma (HCC), abstract 267 Journal of Clinical Oncology 39(3\_suppl):267-267, January 2021.
- Artikel 3 - Kudo M., Lenvatinib versus sorafenib in first-line treatment of patients with unresectable hepatocellular carcinoma: a randomised phase 3 non-inferiority trial, Lancet 2018;391(10126):1163–73.  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 4: Larotrectinib (Vitrakvi) - NTRK-fusion positive solide tumorer

##### - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model

- Sagsforelæggelse vedr. larotrectinib til behandling af NTRK-fusion-positiv kræft  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. larotrectinib til behandling af NTRK-fusion-positiv kræft, version 1.0  
*Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. larotrectinib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. larotrectinib til behandling af NTRK-fusion-positiv kræft, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. larotrectinib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

##### **Artikler:**

- Artikel 1 - Efficacy of Larotrectinib in TRK Fusion-Positive Cancers in Adults and Children
- Artikel 2 - Larotrectinib in patients with TRK fusion-positive solid tumours: a pooled analysis of three phase 1/2 clinical trials
- Artikel 3 - TRK fusions are enriched in cancers with uncommon histologies and the absence of canonical driver mutations  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 5: Dupilumab (Dupixent) - atopisk eksem (børn 6-11 år)

##### - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model

- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. dupilumab til svær atopisk eksem hos børn, vers 1.0  
*Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. dupilumab til svær atopisk eksem hos børn  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets protokol vedr. dupilumab til atopisk eksem hos 6-11-årige-vers. 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. dupilumab til 6-11 årige med atopisk eksem  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

##### **Artikler**

- Artikel 1 – **PEDS:** Paller et al. 2020. Efficacy and safety of dupilumab with concomitant topical corticosteroids in children 6 to 11 years old with severe atopic dermatitis: A randomized, double-blinded, placebo-controlled phase 3 trial.
- Artikel 2 – **PEDS-OLE:** Cork et al. 2020. Dupilumab provides favourable long-term safety and efficacy in children aged  $\geq 6$  to  $< 12$  years with uncontrolled severe atopic dermatitis: results from an open-label phase IIa study and subsequent phase III open-label extension study.

- Artikel 3 – Goujon et al. 2018. Methotrexate Versus Cyclosporine in Adults with Moderate-to-Severe Atopic Dermatitis: A Phase III Randomized Noninferiority Trial
- Artikel 4 – Schram et al. 2011. A randomized trial of methotrexate versus azathioprine for severe atopic eczema. *På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 6: Anbefaling: Olaparib (Lynparza) i komb. med bevacizumab - nydiagnosticeret avanceret HRD-positiv kræft i æggestokkene, æggelejerne eller primær kræft i bughinden

- Sagsforelæggelse vedr. anmodning om ny prisforhandling  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. olaparib i kombination med bevacizumab til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af avanceret kræft i æggestokkene  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til svar til virksomhed vedr. Rådets afgørelse i sagen  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

**Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. olaparib i kombination med bevacizumab, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. olaparib i kombination med bevacizumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger, inkl. efterfølgende dialog  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 – Medicinrådets vurdering vedr. olaparib i kombination med bevacizumab til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af avanceret high-grade kræft i æggestokkene, æggelejerne eller primær kræft i bughinden med homolog rekombinationsdefekt, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. olaparib i kombination med bevacizumab til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af avanceret high-grade kræft i æggestokkene, æggelejerne eller primær kræft i bughinden med homolog rekombinationsdefekt, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

**Artikler:**

- Artikel 1 – Olaparib plus Bevacizumab as First-Line Maintenance in Ovarian Cancer
- Artikel 2 – Maintenance Olaparib in Patients with Newly Diagnosed Advanced Ovarian Cancer.  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 7: Anbefaling: Niraparib (Zejula) - kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden

- Sagsforelæggelse vedr. niraparib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til brev til virksomhed vedr. niraparib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. niraparib til behandling af kræft i æggestokkene  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

**Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. niraparib, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. niraparib  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger, inkl. efterfølgende dialog vedr. lægemidlets værdi  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 – Medicinrådets vurdering vedr. niraparib til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af avanceret high-grade kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Dissens til niraparib vurderingsrapport fra mindretal i fagudvalget  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag 6 – Brev til mindretal i fagudvalget vedr. niraparib fra Medicinrådet  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag 7 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 8 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 9 – Medicinrådets protokol for vurdering af niraparib til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af avanceret high-grade kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

**Artikler:**

- Artikel 1 - Niraparib in Patients with Newly Diagnosed Advanced Ovarian Cancer
- Artikel 2 - Maintenance Olaparib in Patients with Newly Diagnosed Advanced Ovarian Cancer
- Artikel 3 - A Phase 3 Trial of Bevacizumab in Ovarian Cancer
- Artikel 4 - Standard chemotherapy with or without bevacizumab for women with newly diagnosed ovarian cancer (ICON7): overall survival results of a phase 3 randomised trial.
- Artikel 5 - Niraparib Maintenance Therapy in Platinum-Sensitive, Recurrent Ovarian Cancer  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 8: Anbefaling: Baricitinib (Olumiant) - atopisk eksem

- Sagsforelæggelse vedrørende revidering af populationen i anbefaling vedr. dupilumab til voksne, hvis baricitinib bliver anbefalet  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. baricitinib til behandling af moderat til svær atopisk eksem hos voksne ( $\geq 18$  år), version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. baricitinib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Bilagspakke til anbefalingen**

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. baricitinib til behandling af moderat til svær atopisk eksem hos voksne ( $\geq 18$  år)  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. baricitinib  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering vedrørende baricitinib til behandling af moderat til svær atopisk eksem hos voksne ( $\geq 18$  år), version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 – Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. baricitinib til behandling af moderat til svær atopisk eksem hos voksne ( $\geq 18$  år), version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

#### **Artikler**

- Artikel 1 - BREEZE-AD 4 (NCT03428100): Publiceret på ClinicalTrials.gov (2018): A Long-term Study of Baricitinib (LY3009104) With Topical Corticosteroids in Adults With Moderate to Severe Atopic Dermatitis That Are Not Controlled With Cyclosporine or for Those Who Cannot Take Oral Cyclosporine Because it is Not Medically Advisable - Study Results - ClinicalTrials.gov
- Artikel 2 - LIBERTY AD CAFÉ (NCT02755649): de Bruin-Weller 2018. *Dupilumab with concomitant topical corticosteroid treatment in adults with atopic dermatitis with an inadequate response or intolerance to ciclosporin A or when this treatment is medically inadvisable: a placebo-controlled, randomized phase III clinical trial (LIBERTY AD CAFÉ).* Br J Dermatol 178(5): 1083-1101.  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 9: Anbefaling: Ixekizumab (Taltz) - rygsøjlegigt

- Sagsforelæggelse vedr. ixekizumab til behandling af rygsøjlegigt  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. ixekizumab til behandling af rygsøjlegigt, version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. ixekizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. ixekizumab, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. ixekizumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Mail fra ansøger - hørings svar  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering vedr. ixekizumab til behandling af rygsøjlegigt, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. ixekizumab til behandling af rygsøjlegigt, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

#### **Artikler:**

- Artikel 1 – COAST-V - van der Heijde D et al. Ixekizumab, an interleukin-17A antagonist in the treatment of ankylosing spondylitis or radiographic axial spondyloarthritis in patients previously untreated with biological disease-modifying anti-rheumatic drugs (COAST-V): 16 week results of a phase 3 randomised, double-blind, active-controlled and placebo-controlled trial. *Lancet* 2018;392(10163):2441–51.
- Artikel 2 – COAST-V – Dougados M et al. Efficacy and safety of ixekizumab through 52 weeks in two phase 3, randomised, controlled clinical trials in patients with active radiographic axial spondyloarthritis (COAST-V and COAST-W). *Ann Rheum Dis* 2020;79(2):176–85.
- Artikel 3 – COAST-X – Deodhar A et al. Ixekizumab for patients with non-radiographic axial spondyloarthritis (COAST-X): a randomised, placebo-controlled trial. *Lancet* 2020;395(10217):53–64.
- Artikel 4 – ABILITY-1 – Sieper J et al. Efficacy and safety of adalimumab in patients with non-radiographic axial spondyloarthritis: results of a randomised placebo-controlled trial (ABILITY-1). *Ann Rheum Dis* 2013;72(6):815–22.
- Artikel 5 – COAST-W - Deodhar A et al. Efficacy and Safety of Ixekizumab in the Treatment of Radiographic Axial Spondyloarthritis: Sixteen-Week Results From a Phase III Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial in Patients With Prior Inadequate Response to or Intolerance of Tumor Necrosis Factor Inhibitors. *Arthritis Rheumatol* 2019;71(4):599–611.  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### **Ad punkt 10: Anbefaling: Mogamulizumab (Poteligeo) - mycose-fungoider eller Sézary syndrom**

- Sagsforelæggelse vedr. særlige opmærksomhedspunkter ang. vurdering af omkostningseffektivitet for komparatorerne i forbindelse med anbefaling af mogamulizumab til mycosis fungoides (MF) eller Sézarys syndrom



(SS)

*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. mogamulizumab til behandling af mycosis fungoides eller Sézarys syndrom, version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. mogamulizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. mogamulizumab, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. mogamulizumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger inkl. efterfølgende dialog  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering vedr. mogamulizumab til behandling af mycosis fungoides eller Sézarys syndrom, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. mogamulizumab til behandling af mycosis fungoides eller Sézarys syndrom, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

#### **Artikler:**

- Artikel 1 – Kim YH, Bagot M, Pinter-Brown L, Rook AH, Porcu P, Horwitz SM, et al. Mogamulizumab versus vorinostat in previously treated cutaneous T-cell lymphoma (MAVORIC): an international, open-label, randomised, controlled phase 3 trial. *Lancet Oncol.* 2018;19(9):1192–204.
- Artikel 2 – Prince HM, Kim YH, Horwitz SM, Dummer R, Scarisbrick J, Quaglino P, et al. Brentuximab vedotin or physician's choice in CD30-positive cutaneous T-cell lymphoma (ALCANZA): an international, open-label, randomised, phase 3, multicentre trial. *Lancet.* 2017;390(10094):555–66.
- Artikel 3 – Dummer R, Prince HM, Whittaker S, Horwitz SM, Kim YH, Scarisbrick J, et al. Patient-reported quality of life in patients with relapsed/refractory cutaneous T-cell lymphoma: Results from the randomised phase III ALCANZA study. *Eur J Cancer.* 2020;133:120–30.
- Artikel 4 – Duvic M, Talpur R, Wen S, Kurzrock R, David CL, Apisarnthanarax N. Phase II Evaluation of Gemcitabine Monotherapy for Cutaneous T-Cell Lymphoma. *Clin Lymphoma Myeloma.* 2006;7(1):51–8.
- Artikel 5 – Dummer R, Quaglino P, Becker JC, Hasan B, Karrasch M, Whittaker S, et al. Prospective International Multicenter Phase II Trial of Intravenous Pegylated Liposomal Doxorubicin Monochemotherapy in Patients With Stage IIB, IVA, or IVB Advanced Mycosis Fungoides: Final Results From EORTC 21012. *J Clin Oncol.* 2012;30(33):4091–7.

- Artikel 6 – Pulini S, Rupoli S, Goteri G, Pimpinelli N, Alterini R, Tassetti A, et al. Pegylated liposomal doxorubicin in the treatment of primary cutaneous T-cell lymphomas. *Haematologica*. 2007;92(5):686–9.  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 11: Anbefaling: Onasemnogene abeparvovec (Zolgensma) - 5q spinal muskeltrofi

- Sagsforelæggelse vedr. Medicinrådets anbefaling for onasemnogene abeparvovec  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
  - Bilag 1 - Medicinrådets brev til ansøger sendt den 14. maj 2021  
*Sag i proces – offentliggøres ikke.*
  - Bilag 2 - Oversigt over anbefalinger af Zolgensma i andre lande  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. onasemnogene abeparvovec til behandling af spinal muskeltrofi, version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. onasemnogene abeparvovec  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. onasemnogene abeparvovec, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. onasemnogene abeparvovec  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger, inkl. eventuel efterfølgende dialog vedr. lægemidlets værdi  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 – Medicinrådets vurdering vedr. onasemnogene abeparvovec til behandling af spinal muskeltrofi, version 1.1  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. onasemnogene abeparvovec til behandling af spinal muskeltrofi, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

#### **Artikler:**

Artikel 1 - Mendell JR, Al-Zaidy S, Shell R, Arnold WD, Rodino-Klapac LR, Prior TW, et al. Single-Dose Gene-Replacement Therapy for Spinal Muscular Atrophy. *N Engl J Med*. 2017;377(18):1713–22.

Artikel 2 - Finkel RS, Mercuri E, Darras BT, Connolly AM, Kuntz NL, Kirschner J, et al. Nusinersen versus Sham Control in Infantile-Onset Spinal Muscular Atrophy. *N Engl J Med*. 2017;377(18):1723–32.

Artikel 3 - De Vivo DC, Bertini E, Swoboda KJ, Hwu WL, Crawford TO, Finkel RS, et al. Nusinersen initiated in infants during the presymptomatic stage of spinal muscular atrophy: Interim efficacy and safety results from the Phase 2 NURTURE study. *Neuromuscul Disord.* 2019;29(11):842–56.

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 12: Anbefaling: Revurdering: Enzalutamid (Xtandi) - ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft (nmCRPC)

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. enzalutamid til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft, version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. enzalutamid  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

**Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. enzalutamid, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. enzalutamid  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering vedr. enzalutamid til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. enzalutamid til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

**Artikler:**

- Artikel 1 - Enzalutamide in Men with Nonmetastatic, Castration-Resistant Prostate Cancer. Hussain M, Fizazi K, Saad F, Rathenborg P, Shore N, Ferreira U, et al. *The New England journal of medicine.* 2018
- Artikel 2 - Enzalutamide and Survival in Nonmetastatic, Castration-Resistant Prostate Cancer. Sternberg CN, Fizazi K, Saad F, Shore ND, De Giorgi U, Penson DF, et al. *N Engl J Med.* 2020
- Artikel 3 - Patient-reported outcomes following enzalutamide or placebo in men with non-metastatic, castration-resistant prostate cancer (PROSPER): a multicentre, randomized, double-blind, phase 3 trial. Tombal B, Saad F, Penson D, Hussain M, Sternberg CN, Morlock R, et al. *Lancet Oncol.* 2019  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 13: Ligestilling af lægemidler til behandling af ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft

- Sagsforelæggelse vedr. Medicinrådets kliniske sammenligningsgrundlag af lægemidler til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets kliniske sammenligningsgrundlag af lægemidler til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*

#### Ad punkt 14: Anbefaling: Filgotinib (Jyseleca) - kronisk leddegigt

- Sagsforelæggelse vedr. anbefaling af filgotinib til kronisk leddegigt  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. filgotinib til behandling af kronisk leddegigt, version 2.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. filgotinib til behandling af kronisk leddegigt, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. filgotinib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 - Høringssvar samt fortrolig rapport med data fra de igangværende MANTA-studier fra ansøger  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling. Fortrolige oplysninger offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Svarbrev til ansøger på baggrund af høringssvar  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling. Fortrolige oplysninger offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 5 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. filgotinib til behandling af kronisk leddegigt, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

#### **Artikler:**

- Artikel 1 – FINCH 1 – Combe B et al. Filgotinib versus placebo or adalimumab in patients with rheumatoid arthritis and inadequate response to methotrexate: a phase III randomised clinical trial. *Ann Rheum Dis* 2021;0:1–11
- Artikel 2 – FINCH 2 - Genovese MC et al. Effect of Filgotinib vs Placebo on Clinical Response in Patients With Moderate to Severe Rheumatoid Arthritis Refractory to Disease-Modifying Antirheumatic Drug Therapy. *JAMA* 2019;322(4):315.
- Artikel 3 – DARWIN 2 - Kavanaugh A et al. Filgotinib (GLPG0634/GS-6034), an oral selective JAK1 inhibitor, is effective as monotherapy in patients with active rheumatoid arthritis: results from a randomised, dose-finding study (DARWIN 2). *Ann Rheum Dis* 2017;76(6):1009–19.
- Artikel 4 – DARWIN 2 - Genovese M et al. Effect of filgotinib, a selective JAK 1 inhibitor, with and without methotrexate in patients with rheumatoid arthritis: patient-reported outcomes. *Arthritis Res Ther* 2018;20(1):57.
- Artikel 5 – Moreland LW et al. Etanercept therapy in rheumatoid arthritis. A randomized, controlled trial. *Ann Intern Med* 1999;130(6):478–86.  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 15: Afvikling af arbejdet med antibiotika til øvre luftvejsinfektioner

- Sagsforelæggelse vedr. afvikling af arbejdet med antibiotika til øvre luftvejsinfektioner  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Mail fra tidligere fagudvalgsformand  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Telefonnotater vedrørende antibiotikavejledninger  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### Ad punkt 16: Anbefaling: Pegvaliase (Palynziq) - phenylketonuri (PKU)

- Sagsforelæggelse vedr. pegvaliase  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag A til sagsforelæggelse – Følgrebrev til ny pris  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende pegvaliase til behandling af fenyylketonuri, version 2.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. pegvaliase  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Bilagspakke til anbefalingen:**

- Bilag 1 – Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. pegvaliase, version 2.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. pegvaliase  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger, inkl. efterfølgende dialog vedr. den sundhedsøkonomiske afrapportering og lægemidlets værdi  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling. Fortrolige oplysninger offentliggøres ikke.*
- Bilag 4 – Medicinrådets vurdering vedr. pegvaliase til behandling af patienter ≥ 16 år med fenyylketonuri, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. pegvaliase til behandling af patienter ≥ 16 år med fenyylketonuri, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

#### **Artikler:**

- Artikel 1 - Thomas J, Levy H, Amato S, Vockley J, Zori R, Dimmock D, et al. Pegvaliase for the treatment of phenylketonuria: Results of a long-term phase 3 clinical trial program (PRISM). *Mol Genet Metab.* 2018;124(1):27–38.
- Artikel 2 - Harding CO, Amato RS, Stuy M, Longo N, Burton BK, Posner J, et al. Pegvaliase for the treatment of phenylketonuria: A pivotal, double-blind randomized discontinuation Phase 3 clinical trial. *Mol Genet Metab.* 2018;124(1):20–6.
- Artikel 3 - Zori R, Ahring K, Burton B, Pastores GM, Rutsch F, Jha A, et al. Long-term comparative effectiveness of pegvaliase versus standard of care comparators in adults with phenylketonuria. *Mol Genet Metab.* 2019;
- Artikel 4 - Burlina AP, Cazzorla C, Massa P, Polo G, Loro C, Gualdi D, et al. Large neutral amino acid therapy increases tyrosine levels in adult patients with phenylketonuria: A long-term study. *Nutrients.* 2019
- Artikel 5 - Scala I, Riccio MP, Marino M, Bravaccio C, Parenti G, Strisciuglio P. Large neutral amino acids (Lnaas) supplementation improves neuropsychological performances in adult patients with phenylketonuria. *Nutrients.* 2020
- Artikel 6 - Schindeler S, Ghosh-Jerath S, Thompson S, Rocca A, Joy P, Kemp A, et al. The effects of large neutral amino acid supplements in PKU: An MRS and neuropsychological study. *Mol Genet Metab.* 2007  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 17: Avelumab (Bavencio) - urotelialt carcinom

##### - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model

- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. avelumab som vedligeholdelsesbehandling af urotelialkræft, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. avelumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. avelumab som vedligeholdelsesbehandling af urotelialkræft, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. avelumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Artikler:**

- Artikel 1 - Powles T, Park SH, Voog E, Caserta C, Valderrama BP, Gurney H, et al. Avelumab Maintenance Therapy for Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma. *N Engl J Med.* 2020;383(13):1218–30.
- Artikel 2 - Galsky MD, Arija JÁA, Bamias A, Davis ID, De Santis M, Kikuchi E, et al. Atezolizumab with or without chemotherapy in metastatic urothelial cancer (IMvigor130): a multicentre, randomised, placebo-controlled phase 3 trial. *Lancet.* 2020;395(10236):1547–57.
- Artikel 3 - Galsky MD, Bamias A, Arranz Arija JA, Davis ID, De Santis M, Kikuchi E, et al. Atezolizumab (atezo) monotherapy versus chemotherapy in previously untreated locally advanced or metastatic urothelial carcinoma (mUC): Clinical outcomes by PD-L1 status in cisplatin (cis)-ineligible pts from the phase III IMvigor130 study. *J Clin Oncol* [internet]. 2021;39(6\_suppl):434. Tilgængelig fra: [https://doi.org/10.1200/JCO.2021.39.6\\_suppl.434](https://doi.org/10.1200/JCO.2021.39.6_suppl.434)  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 18: Nivolumab (Opdivo) - planocellulær spiserørskræft, 2. linje

##### - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model

- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. nivolumab til behandling af planocellulært karcinom i spiserøret med avanceret sygdom efter tidligere behandling med kemoterapi, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. nivolumab til spiserørskræft  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets protokol for vurdering af nivolumab til planocellulært karcinom i spiserøret-vers. 1.1  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. af nivolumab til planocellulært karcinom i spiserøret  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Artikler**

- Artikel 1 – Kato 2019. Nivolumab versus chemotherapy in patients with advanced oesophageal squamous cell carcinoma refractory or intolerant to previous chemotherapy (ATTRACTION-3): a multicentre, randomised, open-label, phase 3 trial  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 19: Prioritering af terapiområder

- Sagsforelæggelse vedr. prioritering af forslag til behandlingsvejledninger  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag 1: Oversigt over fremsendte forslag og baggrund for sekretariatets indstilling til prioritering  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2: Oversigt over prioriterede behandlingsvejledninger  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3: Oversigt over afsluttede behandlingsvejledninger  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### Ad punkt 20: Eculizumab (Soliris) - neuromyelitis optica spectrum sygdom (NMOSD)

##### - vurdering af lægemidlets værd og godkendelse af den sundhedsøkonomisk model

- Sagsforelæggelse vedr. eculizumab til NMOSD  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. eculizumab til behandling af NMOSD, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. eculizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. eculizumab til behandling af NMOSD, version 1.0  
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

- Svarark til godkendelse af protokol vedr. eculizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Artikler:**

- Artikel 1 - Pittock SJ, Berthele A, Fujihara K, Kim HJ, Levy M, Palace J, et al. Eculizumab in Aquaporin-4-Positive Neuromyelitis Optica Spectrum Disorder. N Engl J Med. 2019;381(7):614-25.  
*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 21: Omkostningsanalyse: IBD (Crohns og colitis ulcerosa)

- Sagsforelæggelse ang. rettelse til klinisk sammenligningsgrundlag i Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til colitis ulcerosa  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets omkostningsanalyse af ligestillede lægemidler til behandling af colitis ulcerosa og Crohns sygdom - version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til colitis ulcerosa – vers. 1.1  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*

#### Ad punkt 22: Samling af vurderinger af anti-cgrp-antistoffer til migræne og nationale retningslinjer for opstart, monitorering og seponering

- Sagsforelæggelse vedr. godkendelse af vurdering og vejledning til anti-CGRP-antistoffer  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Medicinrådets samling af vurderinger af anti-CGRP-antistoffer til behandling af kronisk migræne, herunder kriterier for opstart, monitorering og seponering  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*

#### Ad punkt 23: Formandskabets meddelelser

- Ingen bilag

#### Ad punkt 24: Skriftlig orientering

Faste oversigter:

- Oversigt - igangværende terapiområder - pr. maj 2021  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - gammel metode - pr. maj 2021  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - ny metode/QALY - pr. maj 2021
- Oversigt over Medicinrådets fagudvalg (regionsudpegninger) - pr. maj 2021



- Oversigt over rådsreview - terapiområder (internt dokument) - pr. maj 2021  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

Ad punkt 25: Eventuelt

- Ingen bilag

# Regionsudpegning af fagudvalgsmedlemmer

Pr. maj 2021

(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	1
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	1	1	1	1	1
Benign hæmatologi	1	1	1	1	2
Blære- og urotelialkræft	1	1	1	1	1
Blødersygdom	0	1	0	1	1
Brystkræft	1	1	1	1	1
Cushings syndrom	1	1	1	0	1
Duchennes muskeldystrofi	1	1	1	1	1
Epilepsi	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	2	2	2
Immunmodulerende behandling med immunglobiner	1	1	1	1	1
Inflammatoriske lidelser i næse og bihuler*	1	1	1	1	1
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	2	2	2	2	2
Kræft i mavesæk og mavemund	1	1	1	1	1
Kræft i æggestokkene og livmoderkræft	1	1	1	1	1
Leverbetændelse	1	1	1	1	1
Leverkræft	0	1	1	1	1

Lipidforstyrrelser (dyslipidæmi)	0	1	1	1	1
Lungeemfysem og lungefibrose	1	1	1	1	1
Lungekræft	0	1	1	1	1
Lymfekræft (lymfomer)	2	1	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	0	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	0
Spinal muskelatrofi	1	2	1	1	1
Svær astma	1	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	1	1	1	1

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

Fagudvalg under oprettelse er ikke angivet på listen

\* Fagudvalget er justeret, og der er nyudpegninger i gang. Tidligere fagudvalget vedr. inflammatoriske lidelser i næse-hals regionen.

Kategori	Region Nordjylland	Region Midtjylland	Region Syd-danmark	Region Sjælland	Region Ho-vedstaden
Under udpegnig	0	3	1	1	1
Udpegnig er sat i bero efter en konkret vurdering	0	1	0	0	0
Kan ikke opfylde Medicinrådets habilitetskrav / Ønsker ikke at deltage i fagudvalget	8	5	0	0	2
Har ikke specialet	5	1	1	6	0
Fagudvalgsformanden er ansat i regionen	0	0	0	0	1