

Skriftlige godkendelser

September 2025

03. september 2025

Direkte indplaceringer af lægemidler til behandling af Crohns sygdom

Rådet har godkendt følgende:

- Tillæg til Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og syntetiske lægemidler til Crohns sygdom
- *Direkte indplacering af mirikizumab til patienter med Crohns sygdom* - version 1.0
- Tillæg til Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og syntetiske lægemidler til Crohns sygdom
- *Direkte indplacering af guselkumab til patienter med Crohns sygdom* - version 1.0

Tillæggene er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

03. september 2025

Direkte indplaceringer af lægemidler til behandling af Colitis ulcerosa

Rådet har godkendt følgende:

- Tillæg til Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og syntetiske lægemidler til colitis ulcerosa
- *Direkte indplacering af guselkumab til patienter med moderat til svær colitis ulcerosa* - version 1.0
- Tillæg til Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og syntetiske lægemidler til colitis ulcerosa
- *Direkte indplacering af risankizumab til patienter med moderat til svær colitis ulcerosa* - version 1.0

Tillæggene er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

03. september 2025

Direkte indplacering af lægemiddel til behandling af atopisk eksem

Rådet har godkendt følgende:

- Tillæg til Medicinrådets evidensgennemgang vedr. biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter ≥ 12 år – *Direkte indplacering af nemolizumab*, version 1.0

Tillæggene sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

03. september 2025**Opdaterede opsummeringer af evidensgennemgange**

Rådet har godkendt følgende:

- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til Crohns sygdom - version 2.0
- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til colitis ulcerosa - version 3.0
- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter ≥ 12 år - version 2.0

Opsummeringerne er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

03. september 2025**Godkendelse af omkostningsanalyse vedr. colitis ulcerosa**

Rådet har godkendt følgende:

- Omkostningsanalyse vedrørende ligestillede biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til behandling af colitis ulcerosa - version 2.1

Omkostningsanalysen er udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

09. september 2025**Godkendelse af omkostningsanalyse vedr. Crohns sygdom**

Rådet har godkendt følgende:

- Medicinrådets omkostningsanalyse vedrørende ligestillede biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til behandling af Crohns sygdom - version 2.2

Omkostningsanalysen er udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

Forpersonernes beslutninger

10. september 2025

Godkendelse af evidensgennemgang

Medicinrådets forpersoner har godkendt opdateringen af:

- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til uhelbredelig ikke-småcellet lungekræft – version 2.1

Opsummeringen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

26. september 2025

Godkendelse af evidensgennemgang og omkostningsanalyse vedr. kronisk migræne

Medicinrådets forpersoner har godkendt følgende:

- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til kronisk migræne - version 1.0
- Medicinrådets omkostningsanalyse vedrørende ligestillede lægemidler til kronisk migræne - version 2.0
- Medicinrådets evidensgennemgang vedr. lægemidler til kronisk migræne - version 2.0

Opsummeringen, evidensgennemgangen og omkostningsanalysen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

30. september 2025

Godkendelse af revideret anbefalingstekst

Medicinrådets forpersoner har godkendt følgende:

- Medicinrådets vurdering af ribociclib i kombination med en aromatasehæmmer til adjuverende behandling af tidlig ER+/HER2-negativ brystkræft - *Patienter med høj risiko for recidiv*, version 1.1

Anbefalingsteksten er blevet justeret:

Det præciseres, at anbefalingen vedrørende patienter med makrometastaser i to sentinel-lymfeknuder udelukkende gælder patienter, der ikke har fået foretaget aksilrømning. Samtidig præciseres det, at ribociclib vurderes som klinisk ligeværdig med abemaciclib til adjuverende behandling.

Anbefalingen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.