

Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation for medicinsk parenteral behandling af anæmi hos nyreinsufficiente patienter

Medicinrådet har godkendt lægemiddelrekommandationen den 14. januar 2026

Medicinrådet har ikke taget stilling til det kliniske grundlag udarbejdet af RADS men alene godkendt, at lægemiddelrekommandationen er udarbejdet på baggrund af en behandlingsvejledning, som tidligere er godkendt af RADS.

Rekommandationer udarbejdet på baggrund af RADS-behandlingsvejledninger viser en prioritering baseret alene på lægemiddelpris og ikke totalomkostninger.

Fagudvalgets sammensætning benævner det RADS-fagudvalg, som udarbejdede den behandlingsvejledning, der danner grundlag for lægemiddelrekommandationen. Fagudvalget har ikke været inddraget i Medicinrådets opdatering af lægemiddelrekommandationen.

GÆLDENDE FRA

1. april 2026

VERSION: 1.5

Dokumentnr. 131238

Offentliggjort: 21. januar 2026

Versionslog

Version	Dato	Godkendt af	Ændring
1.5	14. januar 2026	Medicinrådet	Opdateret efter nyt Amgros udbud for ESA. For HD er Aranesp (darbepoetin alfa) uændret 1. valg. NeoRecormon (epoetin beta) bliver nyt 2. valg. NeoRecormon "Abacus" er ændret til NeoRecormon. Micera (methoxypolyethylenglycol-epoetin beta) bliver nyt 3. valg Binocrit (epoetin alfa) bliver nyt 4. valg.
1.4	28. november 2023	Medicinrådet	Opdateret efter nyt Amgros udbud for ESA. For HD er Aranesp (darbepoetin alfa) uændret 1. valg. Binocrit (epoetin alfa) er nyt 2. valg. NeoRecormon Abacuss (epoetin beta) er nyt 3. valg Epoetin zeta er udgået af markedet og derfor fjernet fra rekommandationen.

Versionslog

1.3	28. december 2021	Medicinrådet	ESA er opdateret pga. nyt Amgros udbud: ESA: Aranesp er uændret 1. valg. NeoRecormon fra Abacus er nyt 2. valg. Lægemiddelrekommandationen for i.v. jernbehandling opdateres ikke, jf. beslutning i Medicinrådet, august 2021. Afsnittet "Algoritme" er fjernet.
1.2	19. februar 2020	Medicinrådet	Opdateret pga. nyt udbud. Jern: Diafer rykker ned og er ikke længere et muligt 1. valg til CKD-ND, HHD og PD. ESA: Aranesp er uændret 1. valg. NeoRecormon er nyt 2. valg.

Fagudvalg under Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin, RADS, er interne, rådgivende arbejdsgrupper, der refererer til Rådet. Fagudvalgene udarbejder forslag til baggrundsnotater og behandlingsvejledninger for anvendelse af medicin inden for specifikke behandlingsområder. Dokumenterne forelægges RADS, som træffer beslutning om indholdet af de endelige baggrundsnotater og forpligtende behandlingsvejledninger.

Målgruppe	Relevante afdelinger Lægemiddelkomitéer Sygehusapoteker Andre relevante interessenter
Udarbejdet af	Fagudvalget vedr. anæmi under Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin

Formål

Formålet med RADS behandlingsvejledninger er at sikre national konsensus om behandling med lægemidler; herunder at definere hvilke lægemidler, doser, regimer og formuleringer der anses for ligestillede.

Formålet med RADS lægemiddelrekommandationer er at konkretisere behandlingsvejledningerne med de anbefalede lægemidler og konkrete produkter, der skal anvendes.

Konklusion vedr. lægemidlerne

I.v jernbehandling (ligestillede præparater er angivet i alfabetisk rækkefølge, da rekommandation ikke længere opdateres, se versionslog. De aktuelle priser kan fås ved henvendelse til sygehusapotekerne):

Chronic Kidney Disease-Non-Dialysis (CKD-ND), Hjemmehæmodialyse (HHD) og Peritonealdialyse (PD)
Diafer (Jern (III)-isomaltosid 1000 (50mg/ml)) Ferinject (Ferriccarboxymaltose (50mg/ml)) Monofer (Jern (III)-isomaltosid 1000 (100mg/ml))

Hæmodialyse (HD)
Cosmofer (Jern (III)-hydroxid dextran (50mg/ml)) Diafer (Jern (III)-isomaltosid 1000 (50mg/ml)) Ferinject (Ferriccarboxymaltose (50mg/ml)) Monofer (Jern (III)-isomaltosid 1000 (100mg/ml))

Venofer (Jern (III)-saccharose (20mg/ml))

Erythropoiese stimulerende lægemidler (ESA) behandling:

	CKD-ND, HHD og PD
1. valg til mindst 80 % af nye patienter	Aranesp (Darbepoetin alfa) B03XA02
2. valg	Mircera* (Methoxypolyethylenglycol-epoetin beta) B03XA03
3. valg	-

*Ingen tilbud (indplaceret efter AIP-pris per 04.11.2025)

	HD
1. valg til mindst 80 % af nye patienter	Aranesp (Darbepoetin alfa) B03XA02
2. valg	NeoRecormon (Epoetin beta) B03XA01
3. valg	Mircera* (Methoxypolyethylenglycol-epoetin beta) B03XA03
4.valg	Binocrit* (Epoetin alfa) B03AX01

*Ingen tilbud (indplaceret efter AIP-pris per 04.11.2025)

Kriterier for igangsætning af behandling

Målgruppe: Voksne patienter med CKD 3- 5 samt CKD5D.

Diagnosen nefrogen anæmi sikres inden jern og ESA behandling påbegyndes og følgende blodprøver bør foreligge: Hæmoglobin, jernmætning (TSAT %), jern, ferritin, transferrin, reticulocytter MCV, MCHC, folat, cobalamin, evt. methylmalonat.

I.v. jern

- I.v-jernbehandling igangsættes, når der ønskes en stigning i hæmoglobin og hvor peroral jern har haft manglende effekt, bivirkninger eller vurderes utilstrækkeligt, og Sferritin ≤ 500 mg/l og TSAT (jernmætning) ≤ 30 % (*lav evidens*)

Effekten af jerntilførsel vurderes inden ESA behandling initieres.

ESA:

- ESA behandling igangsættes generelt ved Hb <6,2 mmol/l efter sikring af optimale jerndepoter. Individualisering er imidlertid vigtig, da ESA behandlingsstart ved Hb > 6,2 mmol/L kan være afgørende for nogle patienters livskvalitet, men også for reduktion/eliminering af eventuelle symptomer, som angina, klaudicatio og åndenød.

Før beslutningen om Hb niveau for ESA start, overvejes fordele og ulemper.

Monitorering af effekten

I.v jern og ESAs:

Behandlingseffekten kontrolleres ved måling af B-hæmoglobin, P-jern, P-transferrin, P-ferritin og B-retikulocytal. Der bør gå en uge eller længere mellem sidste intravenøse jern dosis og måling af ferritin.

Der tilstræbes generelt et hæmoglobin niveau mellem 6,2 og 7,1 mmol/l under pågående ESA behandling men med skærpet opmærksomhed på den individuelle patients behov, herunder livskvalitet og comorbiditet.

Behandlingsmål ved iv-jern: Der tilstræbes et ferritin-niveau mellem 300 og 500 ng/ml og/eller en jernmætning mellem 30 % og 50 %. Dette ferritin-niveau kan kun sjældent opnås ved peroral behandling (3). Ofte er i.v jernbehandling alene, tilstrækkelig til at øge Hbniveauet med 0,6 mmol/l.

Hyppighed af biokemisk kontrol vurderes individuelt, men ved justering i ESA dosis måles Hb ferritin og TSAT oftest 1 gang månedligt. Ligeledes tilstræbes det, at dosis af i.v jern eller ESA ikke justeres oftere end 1 gang pr. måned.

De biokemiske kontroller foregår oftest med længere intervaller ved patienter i PD eller HHD eller i CKD-ND.

HD:

Patienter i behandling med i.v jern eller ESA:

Mindst hver måned: Hæmoglobin, CRP.

Mindst hver 3. måned: TSAT, ferritin.

Hver 6. måned: Cobalamin, folat.

Manglende behandlingsrespons: Justering af ESA-dosis bør ikke foretages oftere end hver 4. uge. Ved mistanke om behandlingsrefraktær anæmi (ESA resistens) skal patienten klinisk vurderes og relevante undersøgelser foretages, ligesom risikoen for den sjældne tilstand Pure Red Cell Aplasi (PRCA) må have sig i mente.

Patienter med aktuel infektion (defineret som en tilstand hvor antibiotika er påkrævet) bør holde pause med i.v jern behandling indtil infektionen er i ro, da jern synes at være betydende for vækst af bakterier, vira og parasitter, hvorfor administration af jern kan forværre en infektion.

Kriterier for skift af behandling

I.v jern: Ved mistanke om bivirkninger til i.v jernbehandling vælges primært dosisreduktion. En patient, som har reageret med verificeret anafylaksi over for et i.v jern præparat kan med forsigtighed og under nøje observation forsøges skiftet til et i.v jernpræparat med en anden

biokemisk sammensætning. Det er også muligt at forsøge om en peroral behandling er tilstrækkelig inden skift til alternativt i.v jernpræparat.

Patienter, som ændrer dialysemodalitet: Skift fra PD eller HHD til HD kan betyde skift fra højdosis til lav-dosis i.v-jern præparat.

Skift fra HD til HHD eller PD kan betyde skift til fra lav til høj-dosis i.v jern præparat for at reducere antallet af infusioner.

ESA: Ved mistanke om bivirkning til ESA præparat pauseres behandlingen. Såfremt bivirkningerne forsvinder, er det sandsynliggjort, at bivirkningerne er udløst af det primære ESA præparat. Herefter kan det udløsende ESA præparat skiftes ud med et andet ESA præparat efter eget valg.

Skift fra center-HD til HHD ændrer ikke nødvendigvis ESA præparat, men kan betyde skift fra kortidsvirkende til langtidsvirkende ESA-præparat. Skift til PD vil oftest med fordel medføre skift til langtidsvirkende ESA.

Kriterier for seponering af behandling

I.v jern: Behandlingen reduceres/pauseres når s-ferritin > 500 ng/ml eller TSAT > 50 % eller hvis hæmoglobin på i.v jern alene stiger til >8 mmol/l.

Fortolkning af ferritin niveauer vanskeliggøres hos patienter med underliggende inflammatoriske tilstande, da ferritin som fase-reaktant ikke altid afspejler jern-depotet alene eller responset på jern-behandling. Ved fravær af klinisk oplagt infektion kan måling af CRP være brugbar i differential diagnostisk øjemed.

ESA: I klinisk praksis svinger HB let over og under et ønsket niveau ved gentagne målinger, og ESA dosisjustering bør derfor foretages med dette in mente. Dosisjustering bør være afhængig af Hb stigningen, stabiliteten af Hb-niveauet og frekvensen af Hb kontrollen. Det mindste interval mellem ESA dosisjusteringer er generelt 2 uger, fordi effekten af de fleste dosisændringer ikke ses inden for en kortere periode. ESA dosis bør reduceres snarere end pauseres/seponeres ved behov for nedjustering. Pausering af ESA dosis, specielt for en længere periode kan medføre et forsinket fald i Hb under ønsket målområde (som 6,2-7,1 mmol/l). Dette kan starte en periodisk udsving af Hb over og under dette Hb-målområde, hvilket er ugunstigt, da Hb variabilitet har vist sig at være en uafhængig prediktor for mortalitet (39). Der anbefales derfor:

- Ved stigende Hb > 1,2 mmol/l per måned eller ved vedvarende Hb over ønsket mål-Hb, reduceres ESA dosis med ca. 25 % med henblik på at opretholde stabilt ønsket Hb niveau
- Ved stigende Hb > 0,6 mmol/l per måned, men < 1,2 mmol/l per måned gentages Hb bestemmelsen, inden ændret ESA dosis
Hvis pausering af ESA behandling: Hb kontrolleres ugentligt eller hver 2. uge, og ESA behandlingen genoptages så snart Hb niveauet igen begynder at falde. Dette dog i reduceret dosis, ca. 25 % af den tidligere dosis.

Fagudvalgets sammensætning

Fagudvalgets sammensætning	Formand Birgitte Bang Pedersen, overlæge, PhD, Region Nordjylland Udpeget af Dansk Nefrologisk Selskab Overlæge PhD Ida Nørager Tietze, Region Midtjylland Specialeansvarlig overlæge Gudrun Kjær Steffensen, Region Syddanmark Specialeansvarlig overlæge Niels Løkkegaard, Region Sjælland (udtrådt af fagudvalget 15/1 2015) Specialeansvarlig overlæge, Dr.med, MHM, Lisbet Brandi, Region Hovedstaden Overlæge, PhD, Thomas Elung Jensen, Dansk Selskab for Klinisk Farmakologi Ledende overlæge Svend Erik Stentebjerg, Region Nordjylland Overlæge, PhD, Jørn Starklint, Region Midtjylland Specialeansvarlig overlæge, PhD Hanne Vestergaard, Region Syddanmark Overlæge Klas Raaschou-Jensen, Region Sjælland Overlæge, dr. med Ove Juul Nielsen, Region Hovedstaden Farmaceut Allan Mikael Schrøder, Dansk Selskab for Sygehusapoteksledelse
Evt. faglig ansvarlig arbejdsgruppe	Formand Birgitte Bang Pedersen, overlæge, PhD, Region Nordjylland Udpeget af Dansk Nefrologisk Selskab Overlæge PhD Ida Nørager Tietze, Region Midtjylland Specialeansvarlig overlæge Gudrun Kjær Steffensen, Region Syddanmark Specialeansvarlig overlæge Niels Løkkegaard, Region Sjælland (udtrådt af fagudvalget 15/1 2015) Specialansvarlig overlæge Dr.med, MHM, Lisbet Brandi, Region Hovedstaden Overlæge PhD, Thomas Elung Jensen, Dansk Selskab for Klinisk Farmakologi Farmaceut Allan Mikael Schrøder, Dansk Selskab for Sygehusapoteksledelse

Ændringslog

Version	Dato	Ændring
1.0	April 2015	
1.1	December 2017	Opdateret på baggrund af nyt Amgros udbud. I.v. jernbehandling CKD-ND, HHD og PD: Diafer og Monofer er i denne version ligestillede 1. valg. I øvrigt ingen ændringer. I.v. jernbehandling HD: 1. valget er uændret. Cosmofer er nyt 2. valg. Diafer og Monofer er i denne version ligestillede 3. valg. ESA-behandling CKD-ND, HHD og PD: Rækkefølgen er uændret ift version 1.0. ESA-behandling HD: 1. valget er uændret. Mircera nyt 2. valg