

# Skriftlige godkendelser

Måned/periode: december 2024

## 4. december 2024

### Godkendelse af lægemiddelrekommandationer

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende lægemiddelrekommandationer:

- Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning vedrørende biologiske lægemidler til svær astma - version 2.5
- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedr. moderat til svær atopisk eksem hos patienter  $\geq 12$  år - version 1.3
- Medicinrådets lægemiddelrekommandation for lægemidler til svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper - version 1.3

Lægemiddelrekommandationerne er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

## 5. december 2024

### Opdatering af behandlingsvejledningen vedr. atopisk eksem

Rådet godkendte:

- Opdatering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og targeterede syntetiske lægemidler til moderat til svær atopisk eksem hos patienter  $\geq 12$  år – version 1.3

Den opdaterede evidensgennemgang er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

## 5. december 2024

### Anbefaling: Durvalumab + tremelimumab (Imfinzi + Imjudo) - Hepatocellulært karcinom (HCC)

Rådet godkendte rapporten og følgende anbefalingstekst:

- Medicinrådet **anbefaler** durvalumab i kombination med tremelimumab til førstelinjebehandling af voksne patienter med fremskreden eller ikke-resektabel leverkræft (hepatocellulært karcinom).

Medicinrådet vurderer, at durvalumab i kombination med tremelimumab har samme effekt på overlevelsen som nuværende standardbehandling med atezolizumab i kombination med bevacizumab.

Bivirkningsprofilerne ved de to behandlinger er forskellige. Immunrelaterede bivirkninger er hyppige ved behandling med dobbelt immunterapi (durvalumab i kombination med tremelimumab), mens blødningsrisiko er en kendt bivirkning ved bevacizumab.

Omkostningerne for de to behandlinger er på samme niveau. Derfor anbefaler Medicinrådet durvalumab i kombination med tremelimumab som en mulig standardbehandling.

Medicinrådet anbefaler, at durvalumab gives i maksimalt to år fra første dosis.

Anbefalingen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

**18. december 2024****Godkendelse af lægemiddelrekommandation**

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende lægemiddelrekommandation:

- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende lægemidler til attackvis multipel sklerose - version 2.4

Lægemiddelrekommandationen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

**18. december 2024****Godkendelse af omkostningsanalyse**

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende omkostningsanalyse:

- Medicinrådets omkostningsanalyse vedrørende lægemidler til behandling af Fabrys sygdom - version 1.0

Lægemiddelrekommandationen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

**19. december 2024****Indstilling af repræsentant til fagligt udvalg for DCCC**

Rådet godkendte indstillingen til, at:

- Lars Henrik Jensen indstilles som Medicinrådets repræsentant i fagligt udvalg for DCCC for en treårig periode (gældende fra den 1. januar 2025)

Lars Henrik Jensen er Cheflæge, Onkologisk Afdeling, Sygehus Lillebælt og forperson i Fagudvalget vedr. tværgående kræftlægemidler.

**19. december 2024****Opdatering af behandlingsvejledning for kronisk migræne**

Rådet godkendte:

- At Medicinrådet igangsætter arbejdet med opdatering af behandlingsvejledningen vedr. kronisk migræne

## Forpersonernes beslutninger

**19. december 2024**

### Anmodning om revurdering

Medicinrådet har den 5. december modtaget en anmodning om revurdering på ropeginterferon-alfa-2b (Besremi) til behandling af polycytæmia vera på baggrund af ny pris.

Medicinrådets forpersoner har besluttet, at Medicinrådet skal revurdere anbefalingen.