

Dagsorden

Mødetitel	Rådsmøde
Mødetidspunkt	30-09-2026 10:00
Sted	Danske Regioner

Indholdsfortegnelse

Indholdsfortegnelse.....	1
1 Godkendelse af dagsorden	2
2 Direkte indplacering: Tezepelumab, Depemokimab & Omalizumab	3
3 Anbefaling: Mepolizumab (Nucala).....	4
4 Anbefaling: Brentuximab vetodin	5
5 Anbefaling: Burosumab	6
6 Drøftelse: Prioritering af kommende behandlingsvejledninger.....	7
7 Orientering: Effektbaserede risikodelingsaftaler	8
8 Anbefaling (Revurdering): brexucabtagene autoleucel til ALL og MCL	9
9 Anbefaling: Trastuzumab deruxtecan (Enhertu).....	11
10 Direktørens meddelelser	13
11 Skriftlig orientering	14
12 Eventuelt	15

1 Godkendelse af dagsorden

Sags ID: MOD-2026-00005

Bilag

1. Dagsorden inkl. tidsplan - 120. rådsmøde i Medicinrådet 30.09.2026 (255659 - EMS-2025-00292)
Internt dokument – offentliggøres ikke

2 Direkte indplacering: Tezepelumab, Depemokimab & Omalizumab

Sags ID: EMS-2025-00148

Bilag

- Sagsoverblik til Direkte indplacering vedr. tezepelumab, depemokimab og omalizumab i ny behandlingsvejledning til CRSwNP (243867 - EMS-2025-00148)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast til Medicinrådets evidensgennemgang vedr. svær CRSwNP, vs. 1.0 (251949 - EMS-2025-00148)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 2. Bilag B - Udkast til Medicinrådets opsummering vedr. svær CRSwNP, vs. 2.0 (252840 - EMS-2025-00148)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 3. Bilag C - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. mepolizumab vs. 1.1 (255781 - EMS-2025-00148)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 4. Bilag D - Ansøgning vedr. tezepelumab (254001 - EMS-2025-00148)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 5. Bilag E - Ansøgning vedr. depemokimab (255722 - EMS-2025-00148)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 6. Bilag F - Sagsoverblik vedr. vurdering af omalizumab af egen drift (252464 - EMS-2025-00148)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 7. Bilag G - TORNADO-24_ Dupilumab versus mepolizumab in chronic rhinosinusitis with nasal polyps (TORNADO-24)_ a pragmatic, randomised, open-label, non-inferiority trial (253645 - EMS-2025-00148)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 8. Bilag H - Medicinrådets omkostningsanalyse vedr. svær CRSwNP, vs. 2.0 (250635 - EMS-2020-00285)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 9. Bilag I - Amgros notat vedr. depemokimab (253647 - EMS-2025-00148)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 10. Bilag J - Amgros notat vedr. tezepelumab (253648 - EMS-2025-00148)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 11. Bilag K - Ansøgers notat til Rådet vedr. depemokimab (253998 - EMS-2025-00148)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 12. Bilag L - Ansøgers notat til Rådet vedr. tezepelumab (253997 - EMS-2025-00148)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 13. Bilag M - Medicinrådets protokol vedr. vurdering af dupilumab (255723 - EMS-2025-00148)
[Er udgivet på Medicinrådets hjemmeside](#)

3 Anbefaling: Mepolizumab (Nucala)

Sags ID: EMS-2025-00228

Bilag

- Sagsoverblik vedr. mepolizumab (253539 - EMS-2025-00228)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast Medicinrådets anbefaling vedr. mepolizumab til behandling af KOL-vers. 1.0 (255696 - EMS-2025-00228)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 2. Bilag B - Udkast Medicinrådets vurdering af mepolizumab til ukontrolleret KOL-vers. 1.0 (256208 - EMS-2025-00228)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 3. Bilag C - Udkast Medicinrådets oplæg vedr. betinget anbefaling af mepolizumab til KOL (254134 - EMS-2025-00228)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 4. Bilag D - Udkast Medicinrådets opstarts- og stopkriterier for mepolizumab til behandling til KOL (255589 - EMS-2025-00228)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 5. Bilag E - Svarark ifm. rådsinddragelse mepolizumab til KOL (253888 - EMS-2025-00228)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 6. Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. mepolizumab (253969 - EMS-2025-00228)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 7. Bilag 3 - Ansøgning vedr. mepolizumab (256165 - EMS-2025-00228)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 8. Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. mepolizumab (253972 - EMS-2025-00228)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 9. Artikel 1 - Sciurba et al. 2025. Mepolizumab to Prevent Exacerbations of COPD with an Eosinophilic Phenotype (MATINEE). (256156 - EMS-2025-00228)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
- 10. Artikel 2 - Pavord et al. 2021. Mepolizumab for Eosinophil-Associated COPD Analysis of METREX and METREO. (256155 - EMS-2025-00228)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke

4 Anbefaling: Brentuximab vedotin

Sags ID: EMS-2024-00262

Bilag

- Sagsoverblik vedr. brentuximab vedotin til behandling af avanceret Hodgkin lymfom (30 september) (254148 - EMS-2024-00262)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. brentuximab vedotin til behandling af avanceret Hodgkin lymfom, vers. 1.0 (252348 - EMS-2024-00262)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 2. Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering af brentuximab vedotin til behandling af avanceret Hodgkin lymfom, version 1.0 (252533 - EMS-2024-00262)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 3. Bilag C - Svarark til rådsinddragelse (251699 - EMS-2024-00262)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 4. Bilag D - Sagsoverblik vedr. Rådsmøde d. 2. september 2026 (250680 - EMS-2024-00262)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 5. Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. brentuximab vedotin til behandling af avanceret Hodgkin lymfom (251981 - EMS-2024-00262)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 6. Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. brentuximab vedotin til behandling af avanceret Hodgkin lymfom (252099 - EMS-2024-00262)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 7. Bilag 3 - Ansøgning vedr. brentuximab vedotin til behandling af avanceret Hodgkin lymfom (255729 - EMS-2024-00262)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 8. Artikel 1 - Borchmann et al lancet 2024 (255733 - EMS-2024-00262)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
- 9. Artikel 2- Ferdinandus et al Lancet Oncol 2025 (255734 - EMS-2024-00262)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke

5 Anbefaling: Burosumab

Sags ID: EMS-2018-00096

Bilag

- Sagsoverblik vedr. opfølgning på anbefaling af burosumab (Crysvita) til X-bundet hypofosfatæmi (XLH) med mulige udvidelser til anbefalingen fra 2019 (253304 - EMS-2018-00096)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast Medicinrådets anbefaling vedr. burosumab til X-bundet hypofosfatæmi (XLH)-vers. 1.2 (252322 - EMS-2018-00096)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 2. Bilag B - Udkast til start- og stopkriterier vedr. burosumab, version 1.0 (253118 - EMS-2018-00096)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 3. Bilag C - Medicinrådets og Amgros vurdering af burosumab til x-bundet hypofosfatæmi xlh, vers 1.0 (251101 - EMS-2018-00096)
[Er udgivet på Medicinrådets hjemmeside](#)
- 4. Bilag D - Sagsoverblik vedr. burosumab fra 2019 (251096 - EMS-2018-00096)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 5. Bilag E - Sagsoverblik vedr. burosumab fra 2022 (251095 - EMS-2018-00096)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 6. Bilag F - Sagsoverblik vedr. burosumab fra juni 2026 (251093 - EMS-2018-00096)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 7. Bilag G - Tabel DK RWD sikkerhedsdata 2026 (modificeret med yderligere informationer) (255777 - EMS-2018-00096)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 8. Bilag H - Brev med anmodning fra ansøger omkring indikationsudvidelse (254041 - EMS-2018-00096)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 9. Bilag I - Brev fra ansøgers ekspertbidrag (254042 - EMS-2018-00096)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 10. Bilag J - DK RWD indsendt fra virksomheden 2006 (254040 - EMS-2018-00096)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 11. Bilag 1 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. burosumab (255738 - EMS-2018-00096)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling

6 Drøftelse: Prioritering af kommende behandlingsvejledninger

Sags ID: EMS-2026-00040

Bilag

- Sagsoverblik (250188 - EMS-2026-00040)
Internt dokument – offentligøres ikke
- 1. Bilag 1. Forslag til prioritering af behandlingsvejledninger i 2026 og 2027 (251915 - EMS-2026-00040)
Intern dokument – offentligøres ikke

7 Orientering: Effektbaserede risikodelingsaftaler

Sags ID: EMS-2023-00205

Bilag

1. Effektbaserede risikodelingsaftaler 30092026_PDF (256238 - EMS-2023-00205)
Internt dokument – offentliggøres ikke

8 Anbefaling (Revurdering): brexucabtagene autoleucel til ALL og MCL

Sags ID: EMS-2024-00261

Bilag

- Sagsoverblik (revurdering m. alternativ aftale) - Brexu-cel til ALL og MCL (252095 - EMS-2024-00261)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast Medicinrådets anbefaling vedr. brexucabtagene autoleucel til behandling af ALL hos voksne vers. 3 (255575 - EMS-2024-00261)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 2. Bilag B - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. brexucabtagene autoleucel til behandling af R-R MCL, vers. 2.0 (255771 - EMS-2024-00261)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 3. Bilag C - Anmodning om revurdering af brexucabtagene autoleucel til behandling af ALL og R-R MCL (241276 - EMS-2024-00261)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 4. Bilag D - Udkast Medicinrådets anbefaling vedr. brexucabtagene autoleucel til ALL (Pristilbud B), vers. 2.0 (255760 - EMS-2024-00261)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 5. Bilag F - Sagsoverblik vedr. revurdering af brexucabtagene autoleucel til akut lymfatisk leukæmi (255748 - EMS-2024-00261)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 6. Bilag G - Udkast Medicinrådets anbefaling vedr. brexucabtagene autoleucel til behandling af R-R mantle celle lymfom, vers. 1 (255747 - EMS-2024-00261)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 7. Bilag H - Udkast til Medicinrådets vurdering af brexucabtagene autoleucel til R-R mantle celle lymfom, vers. 2.0 (256171 - EMS-2025-00027)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 8. Bilag I - Sagsoverblik vedr. brexucabtagene autoleucel til behandling af R-R mantle celle lymfom, vers. 1.0 (255744 - EMS-2024-00261)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 9. Bilag J - Udkast til Medicinrådets vurdering af brexucabtagene autoleucel til ALL (Pristilbud A), vers. 3.0 (256170 - EMS-2024-00261)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 10. Bilag K - Udkast Medicinrådets vurdering af brexucabtagene autoleucel til behandling af R-R mantle celle lymfom, vers. 1.0 (256200 - EMS-2024-00261)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 11. Bilag 1 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. brexucabtagene autoleucel til ALL (256206 - EMS-2024-00261)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling

12. Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. brexucabtagene autoleucel til MCL.pdf (256207 - EMS-2024-00261)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blanding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
13. Artikel 1 - KTE-X19 for relapsed or refractory adult B-cell acute lymphoblastic leukaemia - ZUMA-3 study (255732 - EMS-2024-00261)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
14. Artikel 2 - Inotuzumab ozogamicin versus standard of care in relapsed or refractory acute lymphoblastic leukemia - INO-VATE study (255735 - EMS-2024-00261)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
15. Artikel 3 - Wang et al 2024 Five-Year Outcomes of Patients With R-R MCL Treated With Brexucabtagene Autoleucel in ZUMA-2 Cohorts 1 and 2 (255725 - EMS-2024-00261)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
16. Artikel 4 - Hess et al. 2024 Indirect treatment comparison of ZUMA-2 vs SCHOLAR-2 in R-R MCL (255726 - EMS-2024-00261)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
17. Artikel 5 - Hess 2023 - Real-world experience among patients with R-R MCL after BTKi failure in Europe (255727 - EMS-2024-00261)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
18. Artikel 6 - Nausheen 2024 Real-world outcomes of brexucabtagene autoleucel for R-R MCL a CIBMTR analysis (255728 - EMS-2024-00261)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke

9 Anbefaling: Trastuzumab deruxtecan (Enhertu)

Sags ID: EMS-2025-00252

Bilag

- Sagsoverblik vedr. trastuzumab deruxtecan (Enhertu, T-DXd) til lungekræft og kræft i mavesæk og mavemund med forslag til en risikodelingsaftale, vers. 1.0 (256139 - EMS-2025-00252)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. trastuzumab deruxtecan til behandling af NSCLC-vers. 1.0 (256125 - EMS-2025-00252)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 2. Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering af trastuzumab deruxtecan til behandling af NSCLC-vers.1.0 (256127 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blanding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 3. Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. trastuzumab deruxtecan (256130 - EMS-2025-00252)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 4. Bilag D - Sagsoverblik - T-DXd til NSCLC (256132 - EMS-2025-00252)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 5. Bilag E - Udkast Medicinrådets anbefaling vedr. trastuzumab deruxtecan til HER2+ adenokarcinom i mavesæk eller mavemund-vers. 1.0 (256120 - EMS-2025-00252)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 6. Bilag F - Udkast til Medicinrådets vurdering af trastuzumab deruxtecan til behandling af HER2-positiv adenokarcinom i mavesæk eller mavemund, version 1.0 (256138 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blanding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 7. Bilag G - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. trastuzumab deruxtecan til behandling af HER2-positiv adenokarcinom i mavesæk eller mavemund (256131 - EMS-2025-00252)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 8. Bilag H - Sagsoverblik vedr. trastuzumab deruxtecan til HER2+ adenokarcinom i mavesæk eller mavemund (256134 - EMS-2025-00252)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 9. Bilag I - AMGROS baggrundsnotat for den alternative prisaf tale (255975 - EMS-2025-00252)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 10. Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. trastuzumab deruxtecan (256114 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blanding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 11. Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. trastuzumab deruxtecan til lungekræft (255977 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blanding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
- 12. Bilag 3 - Ansøgning vedr. trastuzumab deruxtecan (256116 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blanding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling

13. Bilag 4 - Ansøgers notat til Rådet vedr. trastuzumab deruxtecan til behandling af HER2-positiv adenokarcinom i mavesæk eller mavemund (256136 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
14. Bilag 5 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. trastuzumab deruxtecan til behandling af HER2-positiv adenokarcinom i mavesæk eller mavemund (255976 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
15. Bilag 6 - Ansøgning vedr. trastuzumab deruxtecan til behandling af HER2-positiv adenokarcinom i mavesæk eller mavemund (256137 - EMS-2025-00252)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling
16. Artikel 1 - Jänne et al. (2025) (256110 - EMS-2025-00252)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
17. Artikel 2 - Goto et al. (2023) (256112 - EMS-2025-00252)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
18. Artikel 3 - Borghaei et al. (2021) (256111 - EMS-2025-00252)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
19. Artikel 4 - Borghaei et al. (2015) (256113 - EMS-2025-00252)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
20. Artikel 1 - DESTINY Gastric04, Shitara et al. Trastuzumab Deruxtecan or Ramucirumab plus Paclitaxel in Gastric Cancer (253154 - EMS-2025-00252)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke
21. Artikel 2 - RAINBOW, Wilke et al. Ramucirumab plus paclitaxel versus placebo plus paclitaxel in patients with previously treated advanced gastric or gastro-oesophageal juncti (253153 - EMS-2025-00252)
Grundet ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke

10 Direktørens meddelelser

Sags ID: MOD-2026-00005

Bilag

Ingen bilag.

11 Skriftlig orientering

Sags ID: MOD-2026-00005

Bilag

1. Sagsbehandlingstider (255859 - EMS-2025-00292)
Internt dokument - offentliggøres ikke

12 Eventuelt

Sags ID: MOD-2026-00005

Bilag

Ingen bilag.

Skriftlig sag: Opdatering af basislisten: Basislistens fire nye sygdomsområder

Sags ID: EMS-2025-00093

Bilag

- Sagsoverblik Basislisten september 2026 (255757 - EMS-2025-00093)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 2. Basisliste for angst (255694 - EMS-2025-00093)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 3. Basisliste for migræne (255692 - EMS-2025-00093)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 4. Basisliste for rygestop (255688 - EMS-2025-00093)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 5. Basisliste for type 2-diabetes (255753 - EMS-2025-00093)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 6. Procesbeskrivelse for ad hoc-opdatering af Basislisten (255758 - EMS-2025-00093)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 7. Cytisin doseringsskema (255756 - EMS-2025-00093)
Internt dokument – offentliggøres ikke

Skriftlig sag: Opdatering af nyrekræft behandlingsvejledning (opsummering)

Sags ID: EMS-2019-00043

Bilag

- Sagsoverblik vedr. opdatering af behandlingsvejledningen til metastatisk nyrekræft (253639 - EMS-2019-00043)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast til Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedr. lægemidler til metastatisk nyrekræft-version 1.3 (253638 - EMS-2019-00043)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling

Skriftlig sag: Protokol til behandlingsvejledning - anæmi ved nyreinsufficiens

Sags ID: EMS-2024-00077

Bilag

- Sagsoverblik vedr. Protokol for behandlingsvejledning vedr. lægemidler til behandling af anæmi ved kronisk nyresygdom (255742 - EMS-2024-00077)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- 1. Bilag A - Udkast til Protokol for Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til anæmi ved kronisk nyresygdom – Medicinrådets behandlingsvejledning, version [1.0] (255693 - EMS-2024-00077)
Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling
- 2. Bilag B - Rads baggrundsnotat for medicinsk parenteral behandling af anæmi hos nyreinsufficiente patienter (255708 - EMS-2024-00077)
[Kan læses online her](#)