

Medicinrådets
lægemiddelrekommandation
vedr. lægemidler til kronisk
lymfatisk leukæmi

Relek



Om Medicinrådets behandlingsvejledninger

Formålet med Medicinrådets behandlingsvejledninger er at vurdere, hvilke lægemidler der ud fra en samlet klinisk og økonomisk betragtning er mest hensigtsmæssige at behandle patienter med inden for et sygdomsområde.

Behandlingsvejledningen indeholder Medicinrådets kliniske vurdering af de lægemidler, der kan sammenlignes, inden for et sygdomsområde. Relevante overvejelser er typisk:

- Hvilke lægemidler udgør den bedste behandling, og betragtes nogle af dem som ligeværdige alternativer til den relevante patientgruppe?
- Hvilke patienter kan behandles med lægemidlerne?

Desuden adresserer behandlingsvejledningen, hvilke kriterier der er for anvendelse af lægemidlerne:

- Kriterier for opstart af behandling.
- Kriterier for skift af behandling.
- Kriterier for stop eller dosisjustering af behandling.

Medicinrådets behandlingsvejledning inkluderer følgende dokumenter: protokol, evidensgenennemgang og opsummering. På baggrund af behandlingsvejledningen kan Medicinrådet udarbejde en evt. omkostningsanalyse og *lægemiddelrekommandation*.

Om Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Medicinrådets lægemiddelrekommandationer er at betragte på linje med anbefalinger af nye lægemidler. Det vil sige, at et lægemiddel, som er inkluderet i behandlingsvejledningen, først er at betragte som anbefalet af Medicinrådet, når det fremgår af en lægemiddelrekommandation.

Rekommandationerne er udarbejdet på baggrund af det kliniske sammeligningsgrundlag for de lægemidler, som Medicinrådet har vurderet er ligestillede for det givne sygdomsområde og en evt. omkostningsanalyse. I rekommandationen er de klinisk ligestillede lægemidler rangeret baseret på de samlede omkostninger til lægemidlerne.

Se [Metodevejledning for Medicinrådets vurdering af flere lægemidler inden for samme sygdomsområde](#) for yderligere information på Medicinrådets hjemmeside.



Dokumentoplysninger

Godkendelsesdato 3. juni 2026

Ikrafttrædelsesdato 1. november 2026

Dokumentnummer 247309

Versionsnummer 1.2

© Medicinrådet, 2026
Publikationen kan frit refereres
med tydelig kildeangivelse.

Sprog: dansk
Format: pdf
Udgivet af Medicinrådet, 15. juni 2026



Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Medicinrådets lægemiddelrekommandation angiver for kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), hvilke specifikke lægemidler der med baggrund i pris og effekt er mest hensigtsmæssige at anvende. I lægemiddelrekommandationen er de klinisk ligestillede lægemidler prioriteret ud fra deres totalomkostninger ved behandling i 3,5 år for CLL-patienter med del17p/TP53-mutation og 5,5 år for CLL-patienter uden del17p/TP53-mutation og med umuteret eller muteret IGHV.

CLL-patienter med del17p/TP53-mutation

Tabel 1 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien ”anvend”. Venetoclax + obinutuzumab er 1. valg til mindst 70 % af patienterne, som opstarter behandling for CLL. Acalabrutinib + obinutuzumab indgår ikke i lægemiddelrekommandationen, da denne behandling er forbundet med høje omkostninger, og i behandlingsvejledningen var acalabrutinib som monoterapi en ligeværdig behandling. Derfor vurderer Medicinrådet, at acalabrutinib + obinutuzumab ikke er en omkostningseffektiv behandling. Lægemiddelkombinationen venetoclax + rituximab er kun indiceret til andenlinjebehandling og indgår derfor ikke i lægemiddelrekommandationen.

Tabel 1. Medicinrådets lægemiddelrekommandation for CLL-patienter med del17p/TP53-mutation

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 1. valg til mindst 70 % af patienterne*	Venclyxto + Gazyvaro (venetoclax + obinutuzumab)	Venetoclax administreres i 12 serier, 6 serier i kombination med obinutuzumab og 6 serier som monoterapi ¹ Venetoclax , p.o., serie 1: 20 mg på dag 22-28; serie 2: 50 mg på dag 1-7, 100 mg på dag 8-14, 200 mg på dag 15-21 og 400 mg på dag 22-28; serie 3-12: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af cyklus 12) Obinutuzumab , i.v., serie 1: 100 mg på dag 1, 900 mg på dag 2 og 1.000 mg på dag 8 og 15; serie 2-6: 1.000 mg på dag 1



Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 2. valg	Imbruvica + Venclyxto (ibrutinib + venetoclax)	Ibrutinib monoterapi i 3 serier efterfulgt af 12 serier i kombination med venetoclax Ibrutinib , p.o., 420 mg 1 x dagligt Venetoclax , p.o., serie 1: 20 mg på dag 22-28; serie 2: 50 mg på dag 1-7, 100 mg på dag 8-14, 200 mg på dag 15-21 og 400 mg på dag 22-28; serie 3-12: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af cyklus 12)
Anvend som 3. valg.	Brukinsa (zanubrutinib)	Zanubrutinib , p.o., 320 mg (fire 80 mg kapsler eller to 160 mg tabletter ²) 1 x dagligt eller 160 mg (to 80 mg kapsler eller en 160 mg tablet ²) 2 x dagligt indtil sygdomsprogression eller uacceptabel toksicitet
Anvend som 4. valg	Calquence + Venclyxto (acalabrutinib + venetoclax)	Acalabrutinib monoterapi i 2 serier efterfulgt af 12 serier i kombination med venetoclax Acalabrutinib , p.o., 100 mg 2 x dagligt (hver 12. time) indtil sygdomsprogression, uacceptabel toksicitet eller fuldførelse af 14 serier Venetoclax , p.o., serie 3: 20 mg på dag 1-7; 50 mg på dag 8-14, 100 mg på dag 15-21, 200 mg på dag 22-28, og serie 4-14: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af serie 14)
Anvend som 5. valg	Imbruvica (ibrutinib)	Ibrutinib , p.o., 420 mg 1 x dagligt indtil sygdomsprogression eller uacceptabel toksicitet
Anvend som 6. valg	Calquence (acalabrutinib)	Acalabrutinib , p.o., 100 mg 2 x dagligt (hver 12. time) indtil sygdomsprogression eller uacceptabel toksicitet

En serie er 28 dage.

*Procentsatsen beskriver den andel af patienterne, der som minimum bør begynde behandling med 1. valget.

¹ I klinisk praksis ses færre infusionsrelaterede bivirkninger ved først at behandle med venetoclax i fem uger og derefter tillægge obinutuzumab. Denne fremgangsmåde benyttes i Danmark.

² Dispenseringsformen med tabletter er endnu ikke lanceret i Danmark.

CLL-patienter uden del17p/TP53-mutation og med umuteret IGHV

Tabel 2 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien "anvend". Venetoclax + obinutuzumab er 1. valg til mindst 70 % af patienterne, som opstarter behandling for CLL, mens ibrutinib + venetoclax og acalabrutinib + venetoclax kan anvendes som hhv. 2. valg og 3. valg. De øvrige targeterede behandlinger, ibrutinib,



zanubrutinib, acalabrutinib og acalabrutinib + obinutuzumab, indgår ikke i behandlingsvejledningen. Prisen for disse behandlinger er væsentligt højere end prisen for 1., 2. og 3. valget, og de vurderes derfor ikke at være omkostningseffektive. Lægemiddelkombinationen venetoclax + rituximab er kun indiceret til andenlinjebehandling og indgår derfor ikke i lægemiddelrekommandationen. Lægemidlerne i kategorien "anvend ikke rutinemæssigt" er ikke rangeret.

Tabel 2. Medicinrådets lægemiddelrekommandation for CLL-patienter uden del17p/TP53-mutation og med umuteret IGHV

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 1. valg til mindst 70 % af patienterne*	Venclyxto + Gazyvaro (venetoclax + obinutuzumab)	Venetoclax administreres i 12 serier, 6 serier i kombination med obinutuzumab og 6 serier som monoterapi ¹ Venetoclax , p.o., serie 1: 20 mg på dag 22-28; serie 2: 50 mg på dag 1-7, 100 mg på dag 8-14, 200 mg på dag 15-21 og 400 mg på dag 22-28; serie 3-12: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af cyklus 12) Obinutuzumab , i.v., serie 1: 100 mg på dag 1, 900 mg på dag 2 og 1.000 mg på dag 8 og 15; serie 2-6: 1.000 mg på dag 1
Anvend som 2. valg	Imbruvica + Venclyxto (ibrutinib + venetoclax)	Ibrutinib monoterapi i 3 serier efterfulgt af 12 serier i kombination med venetoclax Ibrutinib , p.o., 420 mg 1 x dagligt Venetoclax , p.o., serie 1: 20 mg på dag 22-28; serie 2: 50 mg på dag 1-7, 100 mg på dag 8-14, 200 mg på dag 15-21 og 400 mg på dag 22-28; serie 3-12: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af cyklus 12)
Anvend som 3. valg	Calquence + Venclyxto (acalabrutinib + venetoclax)	Acalabrutinib monoterapi i 2 serier efterfulgt af 12 serier i kombination med venetoclax Acalabrutinib , p.o., 100 mg 2 x dagligt (hver 12. time) indtil sygdomsprogression, uacceptabel toksicitet eller fuldførelse af 14 serier Venetoclax , p.o., serie 3: 20 mg på dag 1-7; 50 mg på dag 8-14, 100 mg på dag 15-21, 200 mg på dag 22-28, og serie 4-14: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af serie 14)



Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform
Anvend ikke rutinemæssigt	bendamustin + rituximab	Administreres i 6 serier ² Bendamustin , i.v., 90 mg/m ² på dag 1 og 2, hver 4. uge op til 6 gange. Rituximab , i.v., 375 mg/m ² på dag 0 i 1. serie efterfulgt af 500 mg/m ² på dag 1 i de efterfølgende serier. Første infusion med rituximab administreres inden kemoterapi
	chlorambucil + Gazyvaro (obinutuzumab)	Administreres i 6 serier ³ Chlorambucil , p.o., 0,5 mg/kg på dag 1 og dag 15 i alle serier Obinutuzumab , i.v., 100 mg på dag 1, 900 mg på dag 2 og 1000 mg på dag 8 og 15 i 1. serie, herefter 1000 mg på dag 1 i 2.-6. serie

En serie er 28 dage.

*Procentsatsen beskriver den andel af patienterne, der som minimum bør begynde behandling med 1. valget.

¹ I klinisk praksis ses færre infusionsrelaterede bivirkninger ved først at behandle med venetoclax i fem uger og derefter tillægge obinutuzumab. Denne fremgangsmåde benyttes i Danmark.

Kemoimmunoterapierne anvendes som udgangspunkt til forskellige patientpopulationer afhængigt af komorbiditet, alder og helbredstilstand. Alder som kriterium kan ikke stå alene, men er en del af den samlede vurdering af, hvilken kemoimmunoterapi patienten er bedst egnet til:

² Patienter > 65 år eller patienter < 65 år med *cumulative illness rating scale* (CIRS) score ≤ 6 samt *estimated glomerular filtration rate* (eGFR) < 70 og/eller performance status (PS) > 1.

³ Patienter, særligt ældre, med komorbiditet (CIRS > 6).

CLL-patienter uden del17p/TP53-mutation og med muteret IGHV

Tabel 3 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien "anvend". Venetoclax + obinutuzumab er 1. valg til mindst 70 % af patienterne, som opstarter behandling for CLL. En mindre del af patienterne er egnede til FCR, (dvs. < 65 år, CIRS ≤ 6, eGFR ≥ 70 og PS ≤ 1.), og denne behandling er derfor placeret under "anvend til særligt egnede patienter". Desuden kan ibrutinib + venetoclax og acalabrutinib + venetoclax anvendes som hhv. 2. valg og 3. valg. De øvrige targeterede behandlinger, ibrutinib, zanubrutinib, acalabrutinib og acalabrutinib + obinutuzumab, indgår ikke i behandlingsvejledningen. Prisen for disse behandlinger er væsentligt højere end prisen for 1., 2. og 3. valget, og de vurderes derfor ikke at være omkostningseffektive. Lægemiddelkombinationen venetoclax + rituximab er kun indiceret til andenlinjebehandling og indgår derfor ikke i lægemiddelrekommendationen. Lægemidlerne i kategorierne "overvej" og "anvend ikke rutinemæssigt" er ikke rangeret.



Tabel 3. Medicinrådets lægemiddelrekommandation for CLL-patienter uden del17p/TP53-mutation og med muteret IGHV

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Lægemiddel, handelsnavn (generisk navn)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 1. valg til mindst 70 % af patienterne*	Venclyxto + Gazyvaro (venetoclax + obinutuzumab)	Venetoclax administreres i 12 serier, 6 serier i kombination med obinutuzumab og 6 serier som monoterapi ¹ Venetoclax , p.o., serie 1: 20 mg på dag 22-28; serie 2: 50 mg på dag 1-7, 100 mg på dag 8-14, 200 mg på dag 15-21 og 400 mg på dag 22-28; serie 3-12: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af cyklus 12) Obinutuzumab , i.v., serie 1: 100 mg på dag 1, 900 mg på dag 2 og 1.000 mg på dag 8 og 15; serie 2-6: 1.000 mg på dag 1
Anvend som 1. valg til særligt egnede patienter#	fludarabin + cyclophosphamid + rituximab	Administreres i 6 serier ² Fludarabin , p.o., 40 mg/m ² på dag 1-3 hver 4. uge Cyclophosphamid , p.o., 250 mg/m ² på dag 1-3 hver 4. uge Rituximab , i.v., 375 mg/m ² på dag 1 i 1. serie efterfulgt af 500 mg/m ² på dag 1 i de efterfølgende serier. Første infusion med rituximab administreres inden kemoterapi
Anvend som 2. valg	Imbruvica + Venclyxto (ibrutinib + venetoclax)	Ibrutinib monoterapi i 3 serier efterfulgt af 12 serier i kombination med venetoclax Ibrutinib , p.o., 420 mg 1 x dagligt Venetoclax , p.o., serie 1: 20 mg på dag 22-28; serie 2: 50 mg på dag 1-7, 100 mg på dag 8-14, 200 mg på dag 15-21 og 400 mg på dag 22-28; serie 3-12: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af cyklus 12)
Anvend som 3. valg	Calquence + Venclyxto (acalabrutinib + venetoclax)	Acalabrutinib monoterapi i 2 serier efterfulgt af 12 serier i kombination med venetoclax Acalabrutinib , p.o., 100 mg 2 x dagligt (hver 12. time) indtil sygdomsprogression, uacceptabel toksicitet eller fuldførelse af 14 serier Venetoclax , p.o., serie 3: 20 mg på dag 1-7; 50 mg på dag 8-14, 100 mg på dag 15-21, 200 mg på dag 22-28, og serie 4-14: 400 mg dagligt (kontinuerligt til afslutning af serie 14)



Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Lægemiddel, handelsnavn (generisk navn)	Dosering og dispenseringsform
Overvej	bendamustin + rituximab	Administreres i 6 serier ³ Bendamustin , i.v., 90 mg/m ² på dag 1 og 2, hver 4. uge op til 6 gange Rituximab , i.v., 375 mg/m ² på dag 0 i 1. serie efterfulgt af 500 mg/m ² på dag 1 i de efterfølgende serier. Første infusion med rituximab administreres inden kemoterapi
	chlorambucil + Gazyvaro (obinutuzumab)	Administreres i 6 serier ⁴ Chlorambucil , p.o., 0,5 mg/kg på dag 1 og dag 15 i alle serier Obinutuzumab , i.v., 100 mg på dag 1, 900 mg på dag 2 og 1000 mg på dag 8 og 15 i 1. serie, herefter 1000 mg på dag 1 i 2.-6. serie
Anvend ikke rutinemæssigt	chlorambucil + rituximab	Administreres i 6 serier ⁴ Chlorambucil , p.o., 0,5 mg/kg på dag 1 og dag 15 i 1. serie Rituximab , i.v., 375 mg/m ² på dag 0 i 1. serie efterfulgt af 500 mg/m ² på dag 1 i de efterfølgende serier. Første infusion med rituximab administreres inden kemoterapi

En serie er 28 dage.

* Procentsatsen beskriver den andel af patienterne, der som minimum bør begynde behandling med det lægemiddel, der bliver førstevalg i rekommandationen.

¹ I klinisk praksis ses færre infusionsrelaterede bivirkninger ved først at behandle med venetoclax i fem uger og derefter tillægge obinutuzumab. Denne fremgangsmåde benyttes i Danmark.

Medicinrådet anbefaler fludarabin, cyclophosphamid og rituximab som førstevalg til egnede patienter (dvs. < 65 år, *cumulative illness rating scale* (CIRS) score ≤ 6, *estimated glomerular filtration rate* (eGFR) ≥ 70 og performance status (PS) ≤ 1.)

Kemoimmunoterapierne anvendes som udgangspunkt til forskellige patientpopulationer afhængigt af komorbiditet, alder og helbredstilstand. Alder som kriterium kan ikke stå alene, men er en del af den samlede vurdering af, hvilken kemoimmunoterapi patienten er bedst egnet til:

² Patienter < 65 år, CIRS ≤ 6, eGFR ≥ 70 og PS ≤ 1.

³ Patienter > 65 år eller patienter < 65 år med CIRS ≤ 6 samt eGFR < 70 og/eller PS > 1.

⁴ Patienter, særligt ældre, med komorbiditet (CIRS > 6).



Baggrund

Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende kronisk lymfatisk leukæmi er baseret på følgende dokumenter, som er tilgængelige på [Medicinrådets hjemmeside](#).

- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til kronisk lymfatisk leukæmi, version 1.2.
- Medicinrådets omkostningsanalyse vedr. lægemidler til kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) – version 1.4.

I omkostningsanalysen er de behandlingsrelaterede omkostninger opgjort for de ligestillede lægemidler under "anvend" i Tabel 1, 2 og 3.

I opsummeringen af evidensgennemgangen i afsnittet om "øvrige forhold" findes en detaljeret beskrivelse af:

- Kriterier for opstart af behandling
- Skift mellem præparater
- Kriterier for seponering eller dosisjustering
- Monitorering af behandling.

Baggrundsdokumenter er udarbejdet i samarbejde med Medicinrådets fagudvalg vedr. kronisk lymfatisk leukæmi. Fagudvalgets sammensætning kan ses på [Medicinrådets hjemmeside](#).



Versionslog

Versionslog		
Version	Dato	Ændring
1.2	3. juni 2026	<p>Rekommandationen er opdateret efter Amgros' udbud samt en direkte indplacering af acalabrutinib + venetoclax. Udbuddet har medført ændringer i rækkefølgen af lægemidlerne.</p> <p>For CLL-patienter med del17p/TP53-mutation er zanubrutinib nyt 3. valg og acalabrutinib + venetoclax er nyt 4. valg.</p> <p>For CLL-patienter uden del17p/TP53-mutation er acalabrutinib + venetoclax er nyt 3. valg.</p>
1.1	15. oktober 2025	<p>Rekommandationen er opdateret efter Amgros' udbud samt en opdatering af dispenseringsformen for zanubrutinib. Udbuddet har ikke medført ændringer i rækkefølgen af lægemidlerne.</p>
1.0	19. juni 2024	Godkendt af Medicinrådet

Medicinrådets sekretariat

Medicinrådet Dampfærgevej 21-23, 3. sal
2100 København Ø

+ 45 70 10 36 00

medicinraadet@medicinraadet.dk

www.medicinraadet.dk