

Invitation til indsendelse af litteratur vedr. ADHD

Medicinrådet godkendte den 26. marts 2025 [protokollen](#) for udarbejdelse af en fælles regional behandlingsvejledning vedrørende [ADHD](#).

Virksomheder med markedsføringstilladelse til ét eller flere af nedenstående lægemidler har i den forbindelse mulighed for at indsende litteratur for egne lægemidler:

- methylphenidat
- atomoxetin
- lisdexamfetamin
- dexamfetamin
- guanfacin

Referencerne skal både listes i 'Skema til indsendelse af litteratur' og inkluderes i to filer i Research Information Systems (RIS)-format. Det udfyldte skema og samtlige referencer skal fremsendes til medicinraadet@medicinraadet.dk **senest torsdag den 10. april 2025**.

De to RIS-filer skal opdeles således:

1. Randomiserede studier publiceret efter 25. november 2015, der omfatter personer med ADHD og virksomhedens lægemiddel og rapporterer resultater for mindst ét af følgende effektmål: ADHD-kernesymptomer, Funktionsniveau, Livskvalitet, Behandlingsophør uanset årsag, Behandlingsophør pga. bivirkninger eller specifikke bivirkninger (dvs. adresserer et eller flere af de kliniske spørgsmål 3.1-3.5 i protokollen).
2. Observationelle studier med kontrolgruppe og mindst 2 års varighed publiceret efter 25. november 2015, der omfatter personer med ADHD og virksomhedens lægemiddel og rapporterer resultater for mindst ét af følgende effektmål: ADHD kernesymptomer, Funktionsniveau, Livskvalitet, Behandlingsophør uanset årsag, Død, kardiovaskulære hændelser, ulykker, udvikling eller påvirkning af psykiatrisk komorbiditet eller påvirkning af vækst og pubertet hos børn (dvs. adresserer klinisk spørgsmål 3.6 i protokollen).

Medicinrådet screener virksomhedens litteraturbidrag på samme vis, som de primære studier Medicinrådet identificerer i den systematiske litteratursøgning, såfremt følgende kriterier er opfyldt:

- De to RIS-filer indeholder alene studier, der opfylder hhv. punkt 1 og 2 ovenfor.
- Skemaet er udfyldt med alle efterspurgte oplysninger.
- Referencer angivet i skema og RIS-fil stemmer fuldt overens.

Er et eller flere af ovenstående kriterier *ikke* opfyldt, gennemgås de indsendte referencer ikke.

Hvis der indsendes upubliceret data, skal det være i overensstemmelse med [princippapiret om anvendelse af upublicerede data](#), og det skal markeres tydeligt i RIS-filen samt det indsendte skema.

Se yderligere om Medicinrådets metoder vedrørende udarbejdelse af behandlingsvejledning i [Metodehåndbogen for terapiområder](#).