

Medicinrådets
lægemiddelrekommandation
vedr. lægemidler til kronisk
leddegigt

Rek



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, evidensgenngang 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](#) på Medicinrådets hjemmeside for yderligere information.



Dokumentoplysninger

Godkendelsesdato 31. januar 2025

Ikrafttrædelsesdato 1. april 2025

Dokumentnummer 211604

Versionsnummer 2.12

© Medicinrådet, 2025
Publikationen kan frit refereres
med tydelig kildeangivelse.

Sprog: dansk
Format: pdf
Udgivet af Medicinrådet, 3. februar 2025



Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Medicinrådets lægemiddelrekommandation angiver for kronisk leddegigt, hvilke specifikke lægemidler der med baggrund i pris og effekt er mest hensigtsmæssige at anvende.

Lægemidler under ”anvend” og ”overvej” i anbefalingstabellerne i behandlingsvejledningen er indplaceret i lægemiddelrekommandationen og er prioriteret ud fra deres totalomkostninger ved behandling i 18 måneder.

Patienter med kronisk leddegigt, der ikke tidligere er behandlet med b/tsDMARDs (b/tsDMARDs behandlingsnaive patienter), og som tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs (jf. klinisk spørgsmål 1)

Tabel 1 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien ”anvend” og ”overvej” til patienter med kronisk leddegigt, der ikke tidligere er behandlet med b/tsDMARDs, og som tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs.

Medicinrådet har vurderet, at abatacept (subkutan (s.c.) eller intravenøst (i.v.)), adalimumab (s.c.), certolizumab (s.c.), etanercept (s.c.), golimumab (s.c.), infliximab (i.v. 4,5 mg/kg/8. uge), sarilumab (s.c.) og tocilizumab (s.c./i.v.) er klinisk ligeværdige og dermed er ligestillede til behandling af b/tsDMARDs behandlingsnaive patienter med kronisk leddegigt, som tolererer kombinationsbehandling, og som opfylder kriterierne for igangsætning (se behandlingsvejledning).

Baricitinib peroralt (p.o.), filgotinib (p.o.) tofacitinib (p.o.) og udapacitinib (p.o.) er ikke klinisk ligestillede med ovenstående lægemidler og er derfor placeret efter ovenstående lægemidler under kategorien ”overvej”.



Tabel 1. Patienter, der er b/tsDMARDs behandlingsnaive, og som tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 1. valg til mindst 80 % af patienterne*	Amgevita (adalimumab)	40 mg s.c. hver 2. uge
Anvend som 2. valg	Zessly (infliximab)	<i>Induktion:</i> 4,5 mg/kg legemsvægt i.v. i uge 0, 2 og 6 <i>Vedligeholdelse:</i> 4,5 mg/kg legemsvægt i.v. hver 8. uge, dosistitrering ved behov
Anvend som 3. valg	Enbrel (etanercept)	25 mg s.c. to gange ugentligt eller 50 mg s.c. én gang ugentligt
Anvend som 4. valg	RoActemra s.c. (tocilizumab)	162 mg s.c. hver uge
Anvend som 5. valg	RoActemra i.v. (tocilizumab)	8 mg/kg legemsvægt i.v., dog højst 800 mg hver 4. uge
Anvend som 6. valg	Cimzia (certolizumab)	<i>Induktion:</i> 400 mg s.c. i uge 0, 2 og 4 <i>Vedligeholdelse:</i> 200 mg s.c. hver 2. uge eller 400 mg s.c. hver 4. uge
Anvend som 7. valg	Simponi (Abacus) (golimumab)	50 mg s.c. én gang om måneden på samme dato i måneden
Anvend som 8. valg	Kevzara (sarilumab)	200 mg s.c. hver 2. uge
Anvend som 9. valg	Orencia s.c. (abatacept)	125 s.c. mg ugentligt
Anvend som 10. valg	Orencia s.c. + i.v. (abatacept)	<i>Induktion:</i> 500 mg i.v. til pt. < 60 kg 750 mg i.v. til pt. 60-100 kg 1000 mg i.v. til pt. > 100 kg dag 0 <i>s.c. vedligeholdelse:</i> 125 mg s.c. hver uge Første injektion dag 0



Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 11. valg	Orencia i.v. (abatacept)	<i>Induktion:</i> 500 mg i.v. til pt. ≤ 60 kg 750 mg i.v. til pt. 60-100 kg 1000 mg til pt. >100 kg uge 0, 2 og 4 <i>Vedligeholdelse:</i> 500 mg i.v. til pt. ≤ 60 kg 750 mg til pt. 60-100 kg 1000 mg til pt. > 100 kg hver 4. uge
Overvej som 12. valg [‡]	Rinvoq (upadacitinib)	15 mg p.o. én gang dagligt
Overvej som 13. valg [‡]	Xeljanz (tofacitinib)	5 mg p.o. to gange dagligt
Overvej som 14. valg [‡]	Xeljanz (tofacitinib)	Depottablet 11 mg én gang dagligt
Overvej som 15. valg [‡]	Jyseleca (filgotinib)	200 mg p.o. én gang dagligt
Overvej som 16. valg [‡]	Olumiant (baricitinib)	4 mg p.o. én gang dagligt
Anvend ikke rutinemæssigt som 17.-19. valg [#]	Kineret (anakinra)	100 mg s.c. én gang dagligt
	Remsima (infliximab)	120 mg s.c. hver 2. uge
	Zessly (infliximab)	3 mg/kg i.v. hver 8. uge
	Zessly (infliximab)	6 mg/kg i.v. hver 8. uge

*Procentsatsen beskriver den andel af populationen, der som minimum bør begynde behandling med det pågældende lægemiddel.

[‡]Lægemidlerne placeret i kategorien "overvej" er rangeret i forhold til lægemidernes pris, ikke til totalomkostningerne.

[#]Der er ikke taget stilling til, om lægemidlerne kan ligestilles. Eventuelt valg af disse lægemidler vil afhænge af en klinisk vurdering. Lægemidlerne er angivet i alfabetisk rækkefølge (lægemiddelstof).



Patienter med kronisk leddegigt, som skal skifte behandling fra et b/tsDMARD (b/tsDMARD behandlingserfarne patienter), og som tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs (jf. klinisk spørgsmål 2)

Tabel 2 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien "anvend" og "overvej" til patienter med kronisk leddegigt, som skal skifte behandling fra et b/tsDMARDs (b/tsDMARD behandlingserfarne patienter), og som tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs.

Medicinrådet har vurderet, at abatacept (s.c. eller i.v.), adalimumab (s.c.), certolizumab (s.c.), etanercept (s.c.), golimumab (s.c.), infliximab (i.v. 4,5 mg/kg/8. uge), sarilumab (s.c.) og tocilizumab (s.c./i.v.) er klinisk ligeværdige og dermed er ligestillede til behandling af b/tsDMARDs behandlingserfarne patienter med kronisk leddegigt, som tolererer kombinationsbehandling, og som opfylder kriterierne for igangsætning (se behandlingsvejledning).

Baricitinib peroralt (p.o.), filgotinib (p.o.), tofacitinib (p.o.), upadacitinib (p.o.) og rituximab (i.v.) er ikke klinisk ligestillede med ovenstående lægemidler og er derfor placeret efter de ligestillede lægemidler under kategorien "overvej".

Tabel 2. Patienter, der er b/tsDMARDs behandlingserfarne, og som tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddelnavn)	Dosering og dispenseringsform
Anvend* som 1. valg	Amgevita (adalimumab)	40 mg s.c. hver 2. uge
Anvend som 2. valg	Zessly (infliximab)	<i>Induktion:</i> 4,5 mg/kg legemsvægt i.v. i uge 0, 2 og 6 <i>Vedligeholdelse:</i> 4,5 mg/kg legemsvægt i.v. hver 8. uge, dosistitrering ved behov
Anvend som 3. valg	Enbrel (etanercept)	25 mg s.c. x 2 ugentligt eller 50 mg s.c. ugentlig
Anvend som 4. valg	RoActemra s.c. (tocilizumab)	162 mg s.c. hver uge
Anvend som 5. valg	RoActemra i.v. (tocilizumab)	8 mg/kg legemsvægt i.v. dog højst 800 mg, hver 4. uge



Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddelnavn)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 6. valg	Cimzia (certolizumab)	<i>Induktion:</i> 400 mg s.c. uge 0, 2 og 4 <i>Vedligeholdelse:</i> 200 mg s.c. hver 2. uge eller 400 mg s.c. hver 4. uge
Anvend som 7. valg	Simponi (Abacus) (golimumab)	50 mg s.c. én gang om måneden på samme dato
Anvend som 8. valg	Kevzara (sarilumab)	200 mg s.c. hver 2. uge
Anvend som 9. valg	Orencia s.c. (abatacept)	125 mg s.c. hver uge
Anvend som 10. valg	Orencia s.c. + i.v. (abatacept)	<i>Induktion:</i> 500 mg i.v. til pt. < 60 kg 750 mg i.v. til pt. 60-100 kg 1000 mg i.v. til pt. > 100 kg dag 0 <i>s.c. vedligeholdelse:</i> 125 mg s.c. hver uge Første injektion dag 0
Anvend som 11. valg	Orencia i.v. (abatacept)	<i>Induktion:</i> 500 mg i.v. til pt. ≤ 60 kg 750 mg i.v. til pt. 60-100 kg 1000 mg til pt. >100 kg uge 0, 2 og 4 <i>Vedligeholdelse:</i> 500 mg i.v. til pt. ≤ 60 kg 750 mg til pt. 60-100 kg 1000 mg til pt. > 100 kg hver 4. uge
Overvej som 12. valg ^h	Rixathon (rituximab)	<i>Induktion:</i> 1000 mg i.v. uge 0 og 2 <i>Vedligeholdelse:</i> Regimet kan gentages efter 6 til 12 måneder
Overvej som 13. valg ^h	Rinvoq (upadacitinib)	15 mg p.o. én gang dagligt



Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddelnavn)	Dosering og dispenseringsform
Overvej som 14. valg [‡]	Xeljanz (tofacitinib)	5 mg p.o. to gange dagligt
Overvej som 15. valg [‡]	Xeljanz (tofacitinib)	Depottablet 11 mg én gang dagligt
Overvej som 16. valg [‡]	Jyseleca (filgotinib)	200 mg p.o. én gang dagligt
Overvej som 17. valg [‡]	Olumiant (baricitinib)	4 mg p.o. én gang dagligt
Anvend ikke rutinemæssigt som 18.-21. valg [#]	Kineret (anakinra)	100 mg s.c. én gang dagligt
	Remsima (infliximab)	120 mg s.c. hver 2. uge
	Zessly (infliximab)	3 mg/kg i.v. hver 8. uge
	Zessly (infliximab)	6 mg/kg i.v. hver 8. uge

*Der er ikke defineret efterlevelseshøjde, da der for en del af patienterne gælder særlige overvejelser, der er afhængige af grunde til skiftet. For disse henvises til behandlingsvejledningen.

[‡]Lægemidlerne placeret i kategorien "overvej" er kun rangeret i forhold til lægemidlets pris, ikke til totalomkostningerne.

[#]Der er ikke taget stilling til, om lægemidlerne kan ligestilles. Eventuelt valg af disse lægemidler vil afhænge af en klinisk vurdering. Lægemidlerne er angivet i alfabetisk rækkefølge (lægemiddelstof).

Patienter med kronisk leddegigt, der ikke tidligere er behandlet med et b/tsDMARDs (b/tsDMARD behandlingsnaive patienter), og som ikke tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs (jf. klinisk spørgsmål 3)

Tabel 3 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien "anvend" og lægemidler i kategorien "overvej" til patienter med kronisk leddegigt, der ikke tidligere er behandlet med et b/tsDMARDs (b/tsDMARD behandlingsnaive patienter), og som ikke tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs.

Medicinerådet har vurderet, at etanercept (s.c.), sarilumab (s.c.) og tocilizumab (s.c./i.v.) er klinisk ligestillede og dermed er ligestillede til behandling af b/tsDMARDs behandlingsnaive patienter med kronisk leddegigt, som ikke tolererer kombinationsbehandling, og som opfylder kriterierne for igangsætning (se behandlingsvejledning).

Adalimumab (s.c.), baricitinib (p.o.), certolizumab (s.c.), filgotinib (p.o.), tofacitinib (p.o.) og upadacitinib (p.o.) er ikke klinisk ligestillede med ovenstående lægemidler og er derfor placeret efter de ligestillede lægemidler i tabellen.



Tabel 3. Patienter, der er b/tsDMARDs behandlingsnaive, og som ikke tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddelnavn)	Dosering og dispenseringsform
Anvend til minimum 80 % af patienterne som 1. valg [*]	Enbrel (etanercept)	25 mg s.c. to gange ugentligt uge eller 50 mg s.c. ugentligt
Anvend som 2. valg	RoActemra s.c. (tocilizumab)	162 mg s.c. hver uge
Anvend som 3. valg	RoActemra i.v. (tocilizumab)	8 mg/kg legemsvægt i.v., dog højst 800 mg, hver 4. uge
Anvend som 4. valg	Kevzara (sarilumab)	200 mg s.c. hver 2. uge
Overvej som 5. valg [†]	Amgevita (adalimumab)	40 mg s.c. hver 2. uge
Overvej som 6. valg [†]	Rinvoq (upadacitinib)	15 mg p.o.. én gang dagligt
Overvej som 7. valg [†]	Cimzia (certolizumab)	<i>Induktion:</i> 400 mg s.c. uge 0, 2 og 4 <i>Vedligeholdelse:</i> 200 mg s.c. hver 2. uge eller 400 mg s.c. hver 4. uge
Overvej som 8. valg [†]	Xeljanz (tofacitinib)	5 mg p.o. to gange dagligt
Overvej som 9. valg [†]	Xeljanz (tofacitinib)	Depottablet 11 mg én gang dagligt
Overvej som 10. valg [†]	Jyseleca (filgotinib)	200 mg p.o. én gang dagligt
Overvej som 11. valg [†]	Olumiant (baricitinib)	4 mg p.o. én gang dagligt

^{*}Procentsatsen angiver, hvor stor en andel af populationen der vil kunne behandles med det af lægemidlerne, som bliver førstevalg i en lægemiddelrekommendation.

[†]Lægemidlerne placeret i kategorien "overvej" er kun rangeret i forhold til lægemidlernes pris, ikke til totalomkostningerne.



Patienter med kronisk leddegigt, som skal skifte behandling fra et b/tsDMARDs (b/tsDMARD behandlingserfarne patienter), og som ikke tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs (jf. klinisk spørgsmål 4)

Tabel 4 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien "anvend" og lægemidler i kategorien "overvej" til patienter med kronisk leddegigt, som skal skifte behandling fra et b/tsDMARDs (b/tsDMARD behandlingserfarne patienter), og som ikke tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs.

Medicinerådet har vurderet, at etanercept (s.c.), sarilumab (s.c.) og tocilizumab (s.c./i.v.) er klinisk ligestillede og dermed er ligestillede til behandling af b/tsDMARDs behandlingserfarne patienter med kronisk leddegigt, som ikke tolererer kombinationsbehandling, og som opfylder kriterierne for igangsætning (se behandlingsvejledning).

Adalimumab (s.c.), certolizumab (s.c.), baricitinib (p.o.), filgotinib (p.o.), tofacitinib (p.o.) og upadacitinib (p.o.) er ikke klinisk ligestillede med ovenstående lægemidler og er derfor placeret efter de ligestillede lægemidler i tabellen.

Tabel 4. Patienter, der er b/tsDMARDs behandlingserfarne, og som ikke tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddelnavn)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 1. valg*	Enbrel (etanercept)	25 mg s.c. to gange ugentligt eller 50 mg s.c. ugentligt
Anvend som 2. valg	RoActemra s.c. (tocilizumab)	162 mg s.c. hver uge
Anvend som 3. valg	RoActemra i.v. (tocilizumab)	8 mg/kg legemsvægt i.v., dog højst 800 mg, hver 4. uge
Anvend som 4. valg	Kevzara (sarilumab)	200 mg s.c. hver 2. uge
Overvej som 5. valg [†]	Amgevita (adalimumab)	40 mg s.c. hver 2. uge
Overvej som 6. valg [†]	Rinvoq (upadacitinib)	15 mg p.o. én gang dagligt
Overvej som 7. valg [†]	Cimzia (certolizumab)	<i>Induktion:</i> 400 mg s.c. uge 0, 2 og 4 <i>Vedligeholdelse:</i> 200 mg s.c. hver 2. uge eller 400 mg s.c. hver 4. uge
Overvej som 8. valg [†]	Xeljanz (tofacitinib)	5 mg p.o. to gange dagligt



Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddelnavn)	Dosering og dispenseringsform
Overvej som 9. valg [§]	Xeljanz (tofacitinib)	Depottablet 11 mg én gang dagligt
Overvej som 10. valg [§]	Jyseleca (filgotinib)	200 mg p.o. én gang dagligt
Overvej som 11. valg [§]	Olumiant (baricitinib)	4 mg p.o. én gang dagligt

*Der er ikke defineret efterlevelseshsmål, da der for en del af patienterne gælder særlige overvejelser, der er afhængige af grunde til skiftet. For disse henvises til behandlingsvejledningen.

[§]Lægemidlerne placeret i kategorien "overvej" er kun rangeret i forhold til lægemidlernes pris, ikke til totalomkostningerne.



Baggrund

Medicinerådets lægemiddelrekommandation vedrørende kronisk leddegigt er baseret på følgende dokumenter, som er tilgængelig på Medicinerådets hjemmeside:

- [Opsummering af Medicinerådets evidensgennemgang vedr. lægemidler til kronisk leddegigt - version 1.0](#)
- [Medicinerådets gennemgang af terapiområdet kronisk leddegigt - version 1.0](#)
- [Tillæg til Medicinerådets gennemgang af terapiområdet kronisk leddegigt – indplacering af filgotinib - version 1.0](#)
- [Tillæg til Medicinerådets gennemgang af terapiområdet vedr. kronisk leddegigt vedr. sikkerhedsvurdering af januskinase-hæmmere og rituximab - version 1.2](#)
- [Tillæg til Medicinerådets behandlingsvejledning for kronisk leddegigt vedr. sc infliximab og tofacitinib - version 2.0](#)
- [Udvidet sammenligningsgrundlag - biologiske og targeterede syntetiske DMARDs til kronisk leddegigt - version 2.0](#)

I det udvidede sammenligningsgrundlag fra Amgro er de behandlingsrelaterede omkostninger opgjort for de ligestillede lægemidler under "anvend". I Opsummering af Medicinerådets evidensgennemgang vedr. lægemidler til kronisk leddegigt, version 1.0, i afsnittet om "Øvrige forhold vedrørende behandling" 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 Medicinerådets fagudvalg vedr. Gigt sygdomme. Fagudvalgets sammensætning kan ses [her](#).



Versionslog

Versionslog		
Version	Dato	Ændring
2.12	31. januar 2025	Rettet tastefejl i rækkefølgen fra valg nr. 17-19 i Tabel 1 og valg nr. 17-21 i Tabel 2.
2.11	29. januar 2025	<p>Opdateret på baggrund af nyt Amgros-udbud. Under kategorien "overvej" ændrer lægemidlet filgotinib placering i alle populationer og bliver hhv. nyt 15. valg i Tabel 1, nyt 16. valg i Tabel 2 og nyt 10. valg i Tabel 3 og Tabel 4.</p> <p>Upadacitinib har ændret placering i alle populationer og bliver hhv. nyt 12. valg i Tabel 1, nyt 13. valg i Tabel 2 og nyt 6. valg i Tabel 3 og Tabel 4.</p> <p>Tofacitinib depottabel har ændret placering i alle populationer og bliver hhv. nyt 14. valg i Tabel 1, nyt 15. valg i Tabel 2 og nyt 9. valg i Tabel 3 og Tabel 4.</p> <p>Enbrel (etanercept) erstatter Erelzi.</p>
2.10	13. november 2024	Rettet fejl i Tabel 4 (fjernet efterlevelsescprocent).
2.9	28. oktober 2024	<p>Rekommandationen er opdateret efter Amgros' prisregulering. Ingen ændringer i rækkefølgen for lægemidlerne. Rixathon (rituximab) erstatter Ruxience.</p> <p>Redaktionelt tilpasset til Medicinrådets nye dokumentstruktur og format for lægemiddelrekommandationer.</p>
2.8	26. april 2024	<p>Rekommandation opdateret på baggrund af prisregulering. Ingen ændring i rækkefølgen for lægemidlerne.</p> <p>Lægemidlerne under "anvend ikke rutinemæssigt" i behandlingsvejledningen er tilføjet i lægemiddelrekommandationen. Det drejer sig om anakinra og infliximab (3 doseringer), der nu fremgår som 16.-20. valg i tabel 1 og 2.</p>



Versionslog

2.7	20. december 2023	<p>Opdateret på baggrund af nyt Amgros-udbud. For bionaive og bioerfarne patienter, der tåler kombinationsbehandling (population 1 og 2), er Amgevita (adalimumab) nyt 1. valg og erstatter Hyrimoz (adalimumab). Zessly (infliximab) i.v. er nyt 2. valg og bytter derved plads med Erelzi (etanercept). RoActemra (tocilizumab) s.c. er nyt 4.valg, og RoActemra (tocilizumab) i.v. er nyt 5. valg.</p> <p>For bionaive og bioerfarne patienter, der ikke tåler kombinationsbehandling (population 3 og 4), er Erelzi (etanercept) fortsat 1. valg. RoActemra (tocilizumab) s.c. er nyt 2. valg, mens RoActemra (tocilizumab) i.v. er nyt 3. valg, og Kevzara (sarilumab) flyttes ned som 4. valg. Amgevita (adalimumab) erstatter Hyrimoz (adalimumab) som 5. valg.</p>
2.6	23. oktober 2023	<p>Lægemiddelrekommandation er opdateret på baggrund af indplacering af filgotinib i behandlingsvejledningen under "overvej" i alle populationer. Efter Amgros udbud er filgotinib blevet indplaceret som nr. 12 og 13 i tabel 1 og 2 og som 6 i både tabel 3 og 4.</p> <p>Tilføjet, at tofacitinib også kan administreres som depottablet 11 mg én gang dagligt.</p>
2.5	18. april 2023	<p>Opdateret på baggrund af nyt Amgros-udbud. Ingen ændring i rækkefølgen for lægemidlerne.</p>
2.4	21. november 2022	<p>Lægemiddelrekommandationen er opdateret på baggrund af nyt Amgros-udbud og ny anbefaling vedr. rituximab og JAK-hæmmerne upadacitinib og baricitinib, som ikke længere er ligestillede med de øvrige lægemidler i "anvend som 1. valg". Se yderligere i Tillæg til Medicinrådets gennemgang af terapiområdet vedr. kronisk leddegigt (medicinraadet.dk)</p> <p>Dette har resulteret i en ny rækkefølge i lægemiddelrekommandationen, hvor JAK-hæmmerne er flyttet ned i "overvej" ved alle populationer (tabel 1-4) og rituximab ned i "overvej" for patienter, der tåler kombinationsbehandling og skal skifte præparat (tabel 2). For etanercept er doseringsteksten ændret fra "50 mg s.c. hver uge" til "25 mg x 2 ugentligt eller 50 mg s.c. hver uge", således at den stemmer overens med teksten i behandlingsvejledningen.</p>



Versionslog

2.3	11. april 2022	Lægemiddelrekommandation er opdateret, da forklaring af %-sats under tabel 1, 2 og 3 ikke stemte overens med behandlingsvejledningen.
2.2	5. januar 2022	Lægemiddelrekommandationen er opdateret på baggrund af nyt Amgros-udbud gældende pr. 1. april 2022. Hyrimoz (adalimumab) indtræder i stedet for Amgevita i alle regioner. Der er derudover en ny rækkefølge som følge af udbuddet.
2.1	19. oktober 2020	Lægemiddelrekommandationen er opdateret på baggrund af nyt Amgros-udbud gældende pr. 1. januar 2021. AMGEVITA (adalimumab) indtræder i stedet for Imraldi, Erelzi (etanercept) indtræder i stedet for Benepali, og Ruxience (rituximab) indtræder i stedet for Rixathon. Der er derudover en ny rækkefølge som følge af udbuddet.
2.0	2. juli 2020	Behandlingsvejledning samt lægemiddelrekommandation opdateres på baggrund af ny anbefaling af tofacitinib. Tofacitinib er ikke længere ligestillede med de øvrige lægemidler i "anvend som 1. valg". Det har resulteret i en ny rækkefølge i lægemiddelrekommandationen. Se yderlige i Tillæg til behandlingsvejledningen - vers. 2.0.
1.1	15. november 2018	Lægemiddelrekommandationen er rettet pga. fejl i tabel vedr. 1. valg til patienter med kronisk leddegigt, som skal skifte behandling fra et b/tsDMARD (bioerfarne patienter), og som ikke tolererer kombinationsbehandling med csDMARDs. Oprindelig tekst: "Anvend som 1. valg til 80 % af patienterne*". Ny tekst: "Anvend som 1. valg**"
1.0	14. november 2018	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