

# Dagsorden

**Mødetitel** 116. rådsmøde i Medicinrådet

**Dato** 29. april 2026

## Dagsorden

1. Godkendelse af dagsorden
2. Behandlingsvejledning: Knochlemyrskræft  
Direkte indplacering: Daratumumab i kombination med bortezomib, lenalidomid og dexamethason (D-VRd)  
Anbefaling: Isatuximab i komb. med med BorLenDex (ikke-egnet)
3. Drøftelse: Sekventiel behandling med BCMA-rettet terapi inden for knochlemyrskræft
4. Direkte indplacering: Donidalorsen
5. Anbefaling: Ravulizumab
6. Anbefaling: Glofitamab
7. Anbefaling: Polihexanid
8. Anbefaling (revurdering): Pertuzumab
9. Drøftelse: Status vedrørende 14-ugers proces
10. Anbefaling: Rucaparib
11. Direktørens meddelelser
12. Eventuelle bemærkninger til skriftlige sager
13. Eventuelt

## Skriftlige sager

14. Anbefaling: Toripalimab
15. Direkte indplacering: Nusinersen 50/28 mg
16. Anbefaling: Vutrisiran

## Bilagsoversigt

### Ad punkt 1: Godkendelse af dagsorden

- Dagsorden inkl. tidsplan – 116. rådsmøde i Medicinrådet  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

### Ad punkt 2: Behandlingsvejledning af Knoglemarvskræft, direkte indplacering af Daratumumab i kombination med bortezomib, lenalidomid og dexamethason (D-VRd) & anbefaling af Isatuximab i komb. med med BorLenDex (ikke-egnet)

- Sagsoverblik vedr. Knoglemarvskræft - nydiagnosticerede patienter, som *ikke* er egnede til højdosis kemoterapi med stamcellestøtte (1L ikke-HDT): Behandlingsvejledning samt vurdering af hhv. isatuximab og daratumumab i tillæg til standardbehandling  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

#### Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til nydiagnosticerede patienter med knoglemarvskræft, der ikke er kandidater til HDT, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til nydiagnosticerede patienter med knoglemarvskræft, der ikke er kandidater til HDT, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag C - Udkast til Medicinrådets omkostningsanalyse vedrørende lægemidler til nydiagnosticerede patienter med knoglemarvskræft, der ikke er kandidater til HDT – version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag D - Svarark ifm. Rådsinddragelse vedr. evidensgennemgang og opsummering  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*
- Bilag E - Ansøgers notat til Rådet vedr. DarBorLenDex  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag F - Notat vedr. forbrug  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

#### **Vedr. vurderingen af IsaBorLenDex**

- Bilag G - Udkast til Medicinrådets vurdering af IsaBorLenDex til behandling af nydiagnosticeret knoglemarvskræft, som ikke er kandidater til autolog stamcelle-transplantation, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag H - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. isatuximab i kombination med bortezomib, lenalidomid og dexamethason til behandling af nydiagnosticeret knoglemarvskræft, som ikke er kandidater til autolog stamcelle-transplantation, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag I - Sagsoverblik vedr. isatuximab i kombination med bortezomib, lenalidomid og dexamethason til behandling af nydiagnosticeret knoglemarvskræft, som ikke er kandidater til autolog stamcelle-transplantation, version 1.0, rådsmøde 21. januar 2026  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

- Bilag J - Svarark ifm. Rådsinddragelse vedr. vurderingen af IsaBorLenDex  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. isatuximab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. isatuximab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. IsaBorLenDex  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - IMROZ: Isatuximab, Bortezomib, Lenalidomide, and Dexamethasone for Multiple Myeloma
- Artikel 2 - MAIA: Daratumumab/lenalidomide/dexamethasone in transplant-ineligible newly diagnosed myeloma: MAIA long-term outcomes (obs: flere tidlige udgivelser for MAIA-studiet)
- Artikel 3 - ALCYONE: Bortezomib, melphalan, and prednisone with or without daratumumab in transplant-ineligible patients with newly diagnosed multiple myeloma (ALCYONE): final analysis of an open-label, randomised, multicentre, phase 3 trial (obs: flere tidlige udgivelser for ALCYONE-studiet)
- Artikel 4 - CEPHEUS: Daratumumab plus bortezomib, lenalidomide and dexamethasone for transplant-ineligible or transplant

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 3: Drøftelse: Sekventiel behandling med BCMA-rettet terapi inden for knoglemarvskræft

- Sagsoverblik vedr. sekventiel behandling med BCMA-rettet terapi inden for knoglemarvskræft  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Vedrørende beslutning om begrænsning af sekventiel behandling med BCMA-rettede immunterapier.  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*
- Bilag 2 - Sidana 2025 observationelt studie ciltace  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*
- Bilag 3 - Cohen 2023 CARTITUDE-2 abstract  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*
- Bilag 4 - Henvendelse fra Dansk Hæmatologisk Selskab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

#### Ad punkt 4: Anbefaling: Direkte indplacering af donidalorsen

- Sagsoverblik vedr. direkte indplacering af donidalorsen til behandling af arveligt angioødem, version 1.0  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast: Tillæg til Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til arveligt angioødem - direkte indplacering af donidalorsen, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast: Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til arveligt angioødem, version 3.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. donidalorsen  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. donidalorsen  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. donidalorsen  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - Effect of Lanadelumab Compared With Placebo on Prevention of Hereditary Angioedema Attacks (inkl. suppl.)
- Artikel 2 - Efficacy and Safety of Donidalorsen for Hereditary Angioedema (inkl. suppl.)
- Artikel 3 - Matching-Adjusted Indirect Comparison Between Garadacimab and Donidalorsen for Long-Term Prophylaxis in Hereditary Angioedema (poster)

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 5: Anbefaling: Ravulizumab

- Sagsoverblik vedr. Ravulizumab til behandling af neuromyelitis optica spektrum sygdom, version 1.0  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. ravulizumab til behandling af neuromyelitis optica spektrum sygdom, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. ravulizumab til behandling af neuromyelitis optica spektrum sygdom, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag C - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. ravulizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. ravulizumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. ravulizumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

- Bilag 3 - Ansøgning vedr. ravulizumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænder af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - Ravulizumab in Aquaporin-4–Positive Neuromyelitis Optica Spectrum Disorder
- Artikel 2 - Eculizumab in Aquaporin-4–Positive Neuromyelitis Optica Spectrum Disorder

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 6: Anbefaling: Glofitamab

- Sagsoverblik vedr. Glofitamab i kombination med gemcitabine og oxaliplatin til behandling af DLBCL  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast Medicinrådets anbefaling vedr. glofitamab i kombination med gemcitabine og oxaliplatin til behandling af DLBCL (NOS). Vers-1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast Medicinrådets vurdering af glofitamab til behandling af DLBCL (NOS). Vers-1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænder af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag C - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. glofitamab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. glofitamab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænder af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. glofitamab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænder af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. glofitamab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænder af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - Glofitamab plus gemcitabine and oxaliplatin (GemOx) versus rituximab-GemOx for relapsed or refractory diffuse large B-cell lymphoma (STARGLO): a global phase 3, randomised, open-label trial

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 7: Anbefaling: Polihexanid

- Sagsoverblik vedr. polihexanid til behandling af akanthamøbe keratitis  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. polihexanid til behandling af akanthamøbe keratitis, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering af polihexanid til behandling af akanthamøbe keratitis, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænder af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

- Bilag C - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. polihexanid til behandling af akanthamøbe keratitis  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*
- Bilag D - Lægemiddelstyrelsens afgørelse dateret 7. november vedr. tidligere dansk komparator  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. polihexanid til behandling af akanthamøbe keratitis  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. polihexanid  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. polihexanid  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - The Orphan Drug for Acanthamoeba Keratitis (ODAK) Trial (PHMB 0.08% (Polihexanide) and Placebo versus PHMB 0.02% and Propamide 0.1%)
- Artikel 2 - The Natural History of Acanthamoeba Keratitis: A Systematic Literature Review

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 8: Anbefaling: Pertuzumab

- Sagsoverblik vedr. adjuverende pertuzumab + trastuzumab til tidligere HER2-positiv brystkræft  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. pertuzumab i kombination med trastuzumab, version 2.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering af pertuzumab i kombination med trastuzumab, version 2.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag C - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. pertuzumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. pertuzumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. pertuzumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. pertuzumab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - Piccart M, Procter M, Fumagalli D, De Azambuja E, Clark E, Ewer MS, et al. Adjuvant Pertuzumab and Trastuzumab in Early HER2-Positive Breast Cancer in the APHINITY Trial: 6 Years' Follow-Up. JCO. 2021;39(13):1448–57

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 9: Drøftelse: Status vedrørende 14-ugers proces

- Sagsoverblik vedr. forslag til simplificeret proces for PD-(L)1-hæmmere  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Samlet anbefalingsoversigt - EC-godkendte indikationer for PD-(L)1-hæmmere (lokalavanceret inoperabel el. metastatisk)  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*
- Bilag 2 - Medicinrådets-tvaergående-omkostningsanalyse-vedr-pd-l1-haemmere-vers-1-2  
*Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside: [Medicinrådets tværgående omkostningsanalyse vedr. PD-\(L\)1-hæmmere-vers. 1.2](#)*

#### Ad punkt 10: Anbefaling: Rucaparib

- Sagsoverblik vedr. rucaparib til kræft i æggestokkene  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. rucaparib til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af avanceret kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering af rucaparib til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af avanceret kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag C - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. rucaparib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. rucaparib  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. rucaparib  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. rucaparib  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - ATHENA-MONO: Monk BJ et al, A Randomized, Phase III Trial to Evaluate Rucaparib Monotherapy as Maintenance Treatment in Patients With Newly Diagnosed Ovarian Cancer (ATHENA-MONO/GOG-3020/ENGOT-ov45), J Clin Oncol. 2022 Jun 6;40(34):3952–3964
- Artikel 2 - PRIMA: Gonzalez-Martin A. et al, Niraparib in Patients with Newly Diagnosed Advanced Ovarian Cancer, N Engl J Med 2019;381:2391-402.

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 11: Direktørens meddelelser

- Ingen bilag.

#### Ad punkt 12: Eventuelle bemærkninger til skriftlige sager

- Bilag 1 - Overblik over sagsbehandlingstid på det 116. rådsmøde 2026  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

#### Ad punkt 13: Eventuelt

- Ingen bilag.

### Skriftlige sager

#### Ad punkt 14: Anbefaling: Toripalimab

- Sagsoverblik vedr. toripalimab til behandling af metastatisk eller recidiverende kræft i næsesvælget  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. toripalimab til behandling af metastatisk eller recidiverende NPC. version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering af toripalimab til behandling af metastatisk eller recidiverende kræft i næsesvælget. version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag C - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. toripalimab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. toripalimab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. toripalimab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. toripalimab  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - *Toripalimab Plus Chemotherapy for Recurrent or Metastatic Nasopharyngeal Carcinoma: The JUPITER-02 Randomized Clinical Trial*, Mai et al., JAMA, 2023
- Artikel 2 - *Pembrolizumab with or without chemotherapy in recurrent or metastatic head and neck squamous cell carcinoma: 5-year follow-up from the randomized phase III KEYNOTE-048 study*, Tahara et al., European Journal of Cancer, 2025

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 15: Direkte indplacering: nusinersen 50/28 mg

- Sagsoverblik vedr. direkte indplacering af nusinersen 50/28 mg  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til tillæg til Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til spinal muskeltrofi: Direkte indplacering af nusinersen højdosisregime (50/28 mg), version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til spinal muskeltrofi, version 1.4  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Amgros forhandlingsnotat vedr. nusinersen 50/28 mg  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Ansøgning til Medicinrådet vedr. vurdering af nusinersen 50/28 mg  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - Finkel RS, Crawford TO, Mercuri E, Sumner CJ, Garcia Romero MDM, Day JW, et al. High-dose nusinersen for spinal muscular atrophy: a phase 3 randomized trial.

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 16: Anbefaling: Vutrisiran

- Sagsoverblik vedr. Vutrisiran (Amvuttra) til transthyretin-amyloidose med kardiomyopati  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilag til sagsoverblik:

- Bilag A - Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. vutrisiran til transthyretin-amyloidose med kardiomyopati, version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter rådets behandling*
- Bilag B - Udkast til Medicinrådets vurdering af vutrisiran til transthyretin-amyloidose med kardiomyopati, version 1.0  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag C - Svarark ifm. rådsinddragelse vedr. vutrisiran  
*Internt dokument – offentliggøres ikke*

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet vedr. vutrisiran  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat vedr. vutrisiran  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*
- Bilag 3 - Ansøgning vedr. vutrisiran  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres med blænding af fortrolige oplysninger efter rådets behandling*

Artikler:

- Artikel 1 - Vutrisiran in Patients with Transthyretin Amyloidosis with Cardiomyopathy. NEJM
- Artikel 2 - *Pembrolizumab with or without chemotherapy in recurrent or metastatic head and neck squamous cell carcinoma: 5-year follow-up from the randomized phase III KEYNOTE-048 study*, Tahara et al., European Journal of Cancer, 2025

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*