

## 31. rådsmøde i Medicinrådet

Onsdag d. 25. september 2019

1. Godkendelse af dagsorden
2. Godkendelse af referat
3. Anbefaling: lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason (Revlimid) - knoglemarvskræft
4. Genbehandling (egen drift): lenalidomid (Revlimid) - knoglemarvskræft
5. Anbefaling: voretigene neparvovec (Luxturna) – arvelig degenerativ nethindesygdom
6. Anbefaling: brigatinib (Alunbrig) – ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft
7. Anbefaling: tofacitinib (Xeljanz) – psoriasisartrit
8. Medicinrådet – lægemiddelrekommandation: multipel sklerose
9. Medicinrådet – lægemiddelrekommandation: von Willebrand sygdom
10. Indstilling vedrørende den videre proces for behandlingsvejledninger indenfor immunglobuliner
11. Kort introduktion – nye metoder
12. Anbefaling: ribociclib i kombination med fulvestrant til ER+HER2 (Kisqali) – lokalt fremskreden eller metastatisk brystkræft
13. Vurdering af lægemidlets værdi: venetoclax i kombination med rituximab (Venclyxto) – kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)
14. Vurdering af lægemidlets værdi: dacomitinib (Vizimpro) – 1. linje EGFR positiv lungekræft
15. Indstilling vedrørende nye data – nusinersen (Spinraza)
16. Vurdering af lægemidlets værdi: risankizumab (Skyrizi) – moderat til svær plaque psoriasis
17. Indstilling vedrørende behandlingsvejledning for type 2-diabetes
18. Indstilling vedrørende svar fra Danske Regioner om kongresdeltagelse betalt af hospitalspulje og udpegninger af fagudvalgsmedlemmer
19. Vurdering af lægemidlets værdi: burosumab (Crysvita) – sjældne knoglemetaboliske sygdomme
20. Vurdering af lægemidlets værdi: olaparib (Lynparza) – kræft i æggestokkene, 1. linje
21. Drøftelse af høring vedrørende ændring af Medicinrådet
22. Formandskabets meddelelser
23. Skriftlig orientering
24. Eventuelt

## Bilagsoversigt

### Ad punkt 1: Godkendelse af dagsorden

#### Bilag:

- Dagsorden inkl. tidsplan – 31. rådsmøde i Medicinrådet – 25.09.2019  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Habilitetserklæring – ny observatør - Marie Louise Schougaard Christiansen  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*

### Ad punkt 2: Godkendelse af referat

#### Bilag:

- Referat – 30. rådsmøde i Medicinrådet – 28.08.2019  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*

### Ad punkt 3: Anbefaling: lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason (Revlimid) - knoglemarvskræft

#### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedr. BorLenDex  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason som mulig standardbehandling til tidligere ubehandlede patienter med knoglemarvskræft der ikke er kandidater til højdosis kemoterapi med stamcellestøtte – version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason som mulig standardbehandling til tidligere ubehandlede patienter med knoglemarvskræft der ikke er kandidater til højdosis kemoterapi med stamcellestøtte – version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1 – Amgros' beslutningsgrundlag  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 1a – Amgros' beslutningsgrundlag-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 – Amgros' sundhedsøkonomiske analyse  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 2a – Amgros' sundhedsøkonomiske analyse-FORTROLIGT

*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*

- Bilag 3 – Ansøgers hørings svar  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 – Medicinerådets vurdering af lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason til tidligere ubehandlede patienter med knoglemarvskræft der ikke er kandidater til højdosis kemoterapi med stamcellestøtte – version 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*
- Bilag 5 – Ansøgers endelige ansøgning  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 – Medicinerådets protokol for vurdering af lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason til behandling af tidligere ubehandlede patienter med knoglemarvskræft – version 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*

#### Artikler:

- Artikel 1 – SWOG S0777: Durie BGM, Hoering A, Abidi MH, Rajkumar SV, Epstein J, Kahanic SP, et al. Bortezomib with lenalidomide and dexamethasone versus lenalidomide and dexamethasone alone in patients with newly diagnosed myeloma without intent for immediate autologous stem-cell transplant (SWOG S0777): a randomised, open-label, phase 3 trial. *Lancet* 2017;389(10068):519–27.
- Artikel 2 – VISTA 1: San Miguel JF, Schlag R, Khuageva NK, Dimopoulos MA, Shpilberg O, Kropff M, et al. Bortezomib plus melphalan and prednisone for initial treatment of multiple myeloma. *N Engl J Med.* 2008;359(9):906–17.
- Artikel 3 – VISTA 2: San Miguel JF, Schlag R, Khuageva NK, Dimopoulos MA, Shpilberg O, Kropff M, et al. Persistent overall survival benefit and no increased risk of second malignancies with bortezomib-melphalan-prednisone versus melphalan-prednisone in patients with previously untreated multiple myeloma. *J Clin Oncol.* 2013;31(4):448–55.
- Artikel 4 – VISTA 3: Mateos MV, Richardson PG, Schlag R, Khuageva NK, Dimopoulos MA, Shpilberg O, et al. Bortezomib plus melphalan and prednisone compared with melphalan and prednisone in previously untreated multiple myeloma: Updated follow-up and impact of subsequent therapy in the phase III VISTA trial. *J Clin Oncol.* 2010;28(13):2259–66.
- Artikel 5 – GINEMA1: Palumbo A, Bringhen S, Larocca A, Rossi D, Di Raimondo F, Magarotto V, et al. Bortezomib-melphalan-prednisone-thalidomide followed by maintenance with bortezomib-thalidomide compared with bortezomib-melphalan-prednisone for initial treatment of multiple myeloma: Updated follow-up and improved survival. *J Clin Oncol.* 2014;32(7):634–40.
- Artikel 6 – GINEMA2: Palumbo A, Bringhen S, Rossi D, Cavalli M, Larocca A, Ria R, et al. Bortezomib-melphalan-prednisone-thalidomide followed by maintenance with bortezomib-thalidomide compared with bortezomib-melphalan-prednisone for initial treatment of multiple myeloma: a randomized controlled trial. *J Clin Oncol.* 2010;28(34):5101–9.
- Artikel 7 – GINEMA3: Bringhen S, Larocca A, Rossi D, Cavalli M, Genuardi M, Ria R, et al. Efficacy and safety of once-weekly bortezomib in multiple myeloma patients. *Blood.* 2010;116(23):4745–54.
- Artikel 8 - ALCYONE : Mateos M-V, Dimopoulos MA, Cavo M, Suzuki K, Jakubowiak A, Knop S, et al. Daratumumab plus Bortezomib, Melphalan, and Prednisone for Untreated Myeloma. *N Engl J Med.* 2018;378(6):518–28.
- Artikel 9 – GEM2005-1 : Mateos M, Oriol A, Martínez-López J, Teruel A, López A, Guía D, et al. GEM2005 trial update comparing VMP/VTP as induction in elderly multiple myeloma patients: do

we still need alkylators? Blood. 2014;124(12):1887–93.

- Artikel 10 – GEM2005-2: Mateos M-V, Oriol A, Martínez-López J, Gutiérrez N, Teruel A-I, de Paz R, et al. Bortezomib, melphalan, and prednisone versus bortezomib, thalidomide, and prednisone as induction therapy followed by maintenance treatment with bortezomib and thalidomide versus bortezomib and prednisone in elderly patients with untreated multiple myeloma. Lancet Oncol. 2010;11(10):934–41.
- Artikel 11 – UPFRONT: Niesvizky R, Flinn IW, Rifkin R, Gabrail N, Charu V, Clowney B, et al. Community-Based Phase IIIB Trial of Three UPFRONT Bortezomib-Based Myeloma Regimens. J Clin Oncol. 2015;33(33):3921–9.
- Artikel 12 – CLARION: Facon T, Lee JH, Moreau P, Niesvizky R, Dimopoulos M, Hajek R, et al. Carfilzomib or bortezomib with melphalan-prednisone for transplant-ineligible patients with newly diagnosed multiple myeloma. Blood. 2019;133(18):1953–63.

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 4: Genbehandling (egen drift): lenalidomid (Revlimid) - knoglemarvskræft

##### **Bilag:**

- Sagsforelæggelse vedr. lenalidomid (Revlimid) – egen drift  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast – Medicinerådets anbefaling vedrørende vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid som mulig standardbehandling til knoglemarvskræft efter højdosis kemoterapi med stamcellestøtte – vers. 2.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast – Baggrund for Medicinerådets anbefaling vedrørende vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid som mulig standardbehandling til knoglemarvskræft efter højdosis kemoterapi med stamcellestøtte – vers. 2.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

##### **Bilag til baggrund for anbefalingen:**

- Bilag 1 – Amgros' beslutningsgrundlag for lenalidomid  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 1a – Amgros' beslutningsgrundlag for lenalidomid-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 – Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for lenalidomid  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 2a – Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for lenalidomid-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 – Kommentarer fra ansøgende virksomhed vedr. kategoriseringen af lenalidomid  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 – Medicinerådets vurdering af klinisk merværdi af lenalidomid som vedligeholdelsesbehandling til behandling af patienter med knoglemarvskræft (myelomatose) - vers. 2.0

Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).

- Bilag 5 – Endelig ansøgning fra Celgene (indsendt i forbindelse med vurderingsrapport - vers. 1.0) *Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 – Protokol for vurdering af den kliniske merværdi af lenalidomid som vedligeholdelsesbehandling til patienter med knoglemarvskræft (myelomatose) – vers. 2.0  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*

#### Artikler:

- Artikel 1 - CALGB 2012: McCarthy, P.L., et al., Lenalidomide after stem-cell transplantation for multiple myeloma. N Engl J Med, 2012. 366(19): p. 1770-81 [8].
- Artikel 1a - CALGB 2012: Appendix
- Artikel 2 - CALGB 2017: Holstein SA, Jung SH, Richardson PG, et al. Updated analysis of CALGB (Alliance) 100104 assessing lenalidomide versus placebo maintenance after single autologous stem-cell transplantation for multiple myeloma: a randomised, double-blind, phase 3 trial. The Lancet Haematology. 2017;4(9):e431-e442.
- Artikel 2a - CALGB 2017: Appendix
- Artikel 3 - Myeloma XI 2019: Jackson GH, Davies FE, Pawlyn C, Cairns DA, Striha A, Collett C, et al. Lenalidomide maintenance versus observation for patients with newly diagnosed multiple myeloma (Myeloma XI): a multicentre, open-label, randomised, phase 3 trial. Lancet Oncol [internet]. 2019;20(1):57-73.
- Artikel 3a - Myeloma XI 2019: Appendix
- Artikel 4 - EPAR: European Public Assessment Report – Summary of product characteristics - Revlimid®

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 5: Anbefaling: voretigene neparvovec (Luxturna) – arvelig degenerativ nethindesygdom

##### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedr. voretigene neparvovec  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Sagsforelæggelse til rådsmøde 19. juni 2019  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Sagsforelæggelse til rådsmøde 28. august 2019  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag til sagsforelæggelse - gennemgang af muligheder for at uddybe den sundhedsøkonomiske analyse samt resumé af spørgsmål og svar vedrørende den kliniske vurdering 28. august 2019  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Bilag til sagsforelæggelse af 28. august 2019 – notat fra Amgros vedr. omkostninger
- *Sag i proces – offentliggøres ikke.*
- Bilag til sagsforelæggelse - anvendelse af alvorlighedsprincippet  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende voretigene neparvovec som mulig standardbehandling til arvelig RPE65-relateret nethindedystrofi - version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende voretigene neparvovec som mulig standardbehandling til behandling af arvelig RPE65-relateret nethindedystrofi - version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol for voretigene neparvovec  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### **Bilag til baggrund for anbefalingen:**

- Bilag 1 - Amgros' beslutningsgrundlag for voretigene neparvovec  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for voretigene neparvovec-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for voretigene neparvovec  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for voretigene neparvovec-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger vedr. voretigene neparvovec  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for voretigene neparvovec til behandling af arvelig RPE65-relateret nethindedystrofi – version 1.1  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning vedr. voretigene neparvovec  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Medicinrådets protokol for vurdering af voretigene neparvovec til behandling af arvelig RPE65-relateret nethindedystrofi – version 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*

#### **Artikler:**

- Artikel 1 - Efficacy and safety of voretigene neparvovec (AAV2\_hRPE65v2) in patients with RPE65-mediated inherited retinal dystrophy: a randomized, controlled, open-label, phase 3 trial. Russel S. et al, Lancet 2017
- Artikel 2 - Age-dependent effects of RPE65 gene therapy for Leber's congenital amaurosis: a phase 1 dose-escalation trial. Maguire AM et al, Lancet 2009
- Artikel 3 - Safety and durability of effect of contralateral-eye administration of AAV2 gene therapy in patients with childhood-onset blindness caused by RPE65 mutations: a follow-on phase 1 trial. Bennett et al, Lancet 2016
- Artikel 4 - Voretigene neparvovec-rzyl for the treatment of biallelic RPE65 mutation associated retinal dystrophy. Russell et al, Expert Opinion on Orphan Drugs, 2018

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

## Ad punkt 6: Anbefaling: brigatinib (Alunbrig) – ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft

### Bilag:

- Sagsforelæggelse  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende brigatinib som mulig standardbehandling til uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft version – 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende brigatinib som mulig standardbehandling til uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft – version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling*
- Svarark til godkendelse af protokol for brigatinib er ikke vedlagt, da der ikke var kommentarer  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

### Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1 - Amgros' beslutningsgrundlag for brigatinib  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for brigatinib-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for brigatinib  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for brigatinib-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra Takeda Pharma ang. vurdering af klinisk merværdi-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for brigatinib til behandling af ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft – version 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Bilag 5 - Endelig ansøgning fra Takeda Pharma vedr. brigatinib  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for brigatinib til behandling af ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft-vers. 1.0.  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*

### Artikler:

- Artikel 1 - Kim DW, Tiseo M, Ahn MJ, et al, Brigatinib in patients with crizotinib-refractory anaplastic lymphoma kinase-positive non-small-cell lung cancer: a randomized, multicenter phase II trial, J Clin Oncol 2017, 35:2490-98
- Artikel 2 - Shaw AT, Gandhi L, Gadgeel S et al, Alectinib in ALK-positive, crizotinib-resistant, non-small-cell lung cancer; a single-group, multicentre. phase 2 trial, Lancet Oncol 2015, 17(2); 234-42
- Artikel 3 - Ou SH, Ahn JS, De Petris L, et al, Alectinib in crizotinib-refractory ALK-rearranged non-small-cell lung cancer: a phase II global study, J Clin Oncol 2016, 34;661-68
- Artikel 4 - Novello S, Mazieres J, de Castro J et al, Alectinib versus chemotherapy in crizotinib-pretreated anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positive non-small-cell lung cancer: results from the phase III ALUR study, Ann Oncol 2018, 29(6);109-16

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

## Ad punkt 7: Anbefaling: tofacitinib (Xeljanz) – psoriasisartrit

### Bilag:

- Udkast til Medicinerådets anbefaling af tofacitinib som mulig standardbehandling til psoriasisartrit – vers. 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Baggrund for Medicinerådets anbefaling af tofacitinib som mulig standardbehandling til psoriasisartrit – vers. 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Svarark til godkendelse af protokol  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

### Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1 - Amgros' beslutningsgrundlag - tofacitinib (Xeljanz)  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag - tofacitinib (Xeljanz)-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse - tofacitinib (Xeljanz)  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse - tofacitinib (Xeljanz)-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger - tofacitinib (Xeljanz)  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 4 – Medicinerådets vurdering af den kliniske merværdi af tofacitinib til behandling af psoriasisartrit – vers. 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning - tofacitinib (Xeljanz)  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 6 - Protokol for vurdering af den kliniske merværdi af tofacitinib til behandling af psoriasisartrit – vers. 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*

### Artikler:

- Artikel 1 - Mease P, Hall S, FitzGerald O, van der Heijde D, Merola JF, Avila-Zapata F, et al. Tofacitinib or Adalimumab versus Placebo for Psoriatic Arthritis. N Engl J Med. 2017;377(16):1537–50.
- Artikel 2 - Gladman D, Rigby W, Azevedo VF, Behrens F, Blanco R, Kaszuba A, et al. Tofacitinib for Psoriatic Arthritis in Patients with an Inadequate Response to TNF Inhibitors. N Engl J Med. 2017;377(16):1525–36.



På grund af ophavsrettigheder offentliggøres artikler ikke.

## Ad punkt 8: Medicinrådet – lægemiddelrekommandation: multipel sklerose

### Bilag:

- Udkast: Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til attackvis multipel sklerose-vers. 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til attackvis multipel sklerose – vers. 1.1  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Amgros' endelige sammenligningsgrundlag – multipel sklerose-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*

## Ad punkt 9: Medicinrådet – lægemiddelrekommandation: von Willebrand sygdom

### Bilag:

- Udkast: Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning for von Willebrand sygdom – vers. 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til von Willebrand sygdom – vers. 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Amgros' endelige sammenligningsgrundlag – von Willebrand-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*

## Ad punkt 10: Indstilling vedrørende den videre proces for behandlingsvejledninger indenfor immunglobuliner

### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedr. den videre proces for behandlingsvejledninger indenfor immunglobuliner  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Notat om immunglobuliner og den videre proces med udarbejdelse af behandlingsvejledninger  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Notat om fagudvalgets sammensætning  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

## Ad punkt 11: Kort introduktion – nye metoder

- Ingen bilag

## Ad punkt 12: Anbefaling: ribociclib i kombination med fulvestrant til ER+HER2 (Kisqali) – lokalt fremskreden eller metastatisk brystkræft

### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedr. ribociclib  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinrådets vurdering af ribociclib i komb fulvestrant til ER+\_HER2- lokalt fremskreden eller metastatisk brystkræft - version 1.0  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. ribociclib i komb fulvestrant til ER+\_HER2- lokalt fremskreden eller metastatisk brystkræft - version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedr. ribociclib i komb fulvestrant til ER+\_HER2- lokalt fremskreden eller metastatisk brystkræft - version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*

### Bilag til baggrund for anbefaling:

- Bilag 1 - Amgros' beslutningsgrundlag for ribociclib  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for ribociclib-FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 2 - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for ribociclib  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for ribociclib -FORTROLIGT  
*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*
- Bilag 3 - Medicinrådets vurdering af ribociclib i kombination med fulvestrant til behandling af ER+/HER2- lokalt fremskreden eller metastatisk brystkræft - version 1.0  
(se udkast hertil)  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Bilag 4 - Ansøgers endelige ansøgning vedr. ribociclib  
*Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Bilag 5 - Medicinrådets protokol for vurdering af ribociclib til behandling af brystkræft - version 1.0  
(der var ingen kommentarer til protokollen fra hverken rådsreview'ere eller formænd)  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*

### Artikler:

- Artikel 1 - Turner 2018; Overall Survival with Palbociclib and Fulvestrant in Advanced Breast Cancer
- Artikel 2 - Slamon 2018; Phase III Randomized Study of Ribociclib and Fulvestrant in Hormone Receptor-Positive, Human Epidermal Growth Factor Receptor 2-Negative Advanced Breast Cancer: MONALEESA-3
- Artikel 3 - Verma 2016; Palbociclib in Combination With Fulvestrant in Women With Hormone Receptor-Positive/HER2-Negative Advanced Metastatic Breast Cancer: Detailed Safety Analysis From a Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Phase III Study (PALOMA-3)
- Artikel 4 - Harbeck 2015; Quality of life with palbociclib plus fulvestrant in previously treated hormone receptor-positive, HER2- negative metastatic breast cancer: patient-reported outcomes from the PALOMA-3 trial

- Artikel 5 - Cristofanilli 2016; Fulvestrant plus palbociclib versus fulvestrant plus placebo for treatment of hormone-receptor-positive, HER2-negative metastatic breast cancer that progressed on previous endocrine therapy (PALOMA-3): final analysis of the multicentre, double-blind, phase 3 randomised controlled trial
- Artikel 6 - Turner 2015; Palbociclib in Hormone-Receptor-Positive Advanced Breast Cancer

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

### Ad punkt 13: Vurdering af lægemidlets værdi: venetoclax i kombination med rituximab (Venclyxto) – kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)

#### Bilag:

- Udkast til vurderingsrapport for venetoclax i kombination med rituximab til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi – vers. 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Medicinerådets protokol for vurdering af venetoclax i kombination med rituximab til behandling af patienter med kronisk lymfatisk leukæmi der har modtaget mindst én tidligere behandling - vers.1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*
- Svarark til godkendelse af protokol for venetoclax  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### Artikler:

- Artikel 1 - Stilgenbauer S, Eichhorst B, Schetelig J, Hillmen P, Seymour JF, Coutre S, et al. Venetoclax for patients with chronic lymphocytic leukemia with 17p deletion: Results from the full population of a phase ii pivotal trial. *J Clin Oncol.* 2018;36(19):1973–80.
- Artikel 2 - Stilgenbauer S, Eichhorst B, Schetelig J, Coutre S, Seymour JF, Munir T, et al. Venetoclax in relapsed or refractory chronic lymphocytic leukaemia with 17p deletion: a multicentre, open-label, phase 2 study. *Lancet Oncol.* 2016;17(6):768–78.
- Artikel 3 - Jones JA, Mato AR, Wierda WG, Davids MS, Choi M, Cheson BD, et al. Venetoclax for chronic lymphocytic leukaemia progressing after ibrutinib: an interim analysis of a multicentre, open-label, phase 2 trial. *Lancet Oncol* [internet]. 2018;19(1):65–75. Tilgængelig fra: [http://dx.doi.org/10.1016/S1470-2045\(17\)30909-9](http://dx.doi.org/10.1016/S1470-2045(17)30909-9)
- Artikel 4 - Byrd JC, Brown JR, O'Brien S, Barrientos JC, Kay NE, Reddy NM, et al. Ibrutinib versus ofatumumab in previously treated chronic lymphoid leukemia. *N Engl J Med.* 2014;371(3):213–23.
- Artikel 5 - Byrd JC, Hillmen P, O'Brien S, Barrientos JC, Reddy NM, Coutre S, et al. Long-term follow-up of the RESONATE phase 3 trial of ibrutinib vs ofatumumab. *Blood.* 2019;133(19):2031–42.
- Artikel 6 - Leblond V, Aktan M, Coll CMF, Dartigeas C, Kisro J, Montillo M, et al. Safety of obinutuzumab alone or combined with chemotherapy for previously untreated or relapsed/refractory chronic lymphocytic leukemia in the phase IIIb green study. *Haematologica.* 2018;103(11):1889–98.
- Artikel 7 - Kater AP, Seymour JF, Hillmen P, Eichhorst B, Langerak AW, Owen C, et al. Fixed duration of venetoclax-rituximab in relapsed/refractory chronic lymphocytic leukemia eradicates minimal residual disease and prolongs survival: Post-treatment follow-up of the Murano phase III study. *J Clin Oncol.* 2019;37(4):269–77.

- Artikel 8 - Seymour JF, Kipps TJ, Eichhorst B, Hillmen P, D’Rozario J, Assouline S, et al. Venetoclax-rituximab in relapsed or refractory chronic lymphocytic leukemia. N Engl J Med. 2018;378(12):1107–20.

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 14: Vurdering af lægemidlets værdi: dacomitinib (Vizimpro) – 1. linje EGFR positiv lungekræft

##### **Bilag:**

- Udkast til Medicinrådets vurdering af dacomitinib til behandling af uhelbredelig ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR- mutation – version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Medicinrådets protokol for vurdering af dacomitinib til behandling af ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation – version 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Svarark til godkendelse af protokol  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

##### **Artikler:**

- Artikel 1 – Wu et al. - 2017 - Dacomitinib versus gefitinib as first-line treatment for patients with EGFR-mutation-positive non-small-cell lung cancer
- Artikel 2 – Soria et al. - 2018 - Osimertinib in Untreated EGFR-Mutated Advanced Non-Small-Cell Lung Cancer
- Artikel 3 – Reungwetwattana et al. - 2018 - CNS Response to Osimertinib Versus Standard Epidermal Growth Factor Receptor Tyrosine Kinase Inhibitors in Patients With Untreated EGFRMutated Advanced Non-Small-Cell Lung Cancer
- Artikel 4 – Mok et al. - 2018 - Improvement in Overall Survival in a Randomized Study That Compared Dacomitinib With Gefitinib in Patients With Advanced Non-Small-Cell Lung Cancer and EGFR -Activating Mutations

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

#### Ad punkt 15: Indstilling vedrørende nye data – nusinersen (Spinraza)

##### **Bilag:**

- Indstilling vedrørende Medicinrådets anbefaling – nusinersen (Spinraza)  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Tilbage melding fra fagudvalget  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- 2 bilag til indstilling

*Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.*

## Ad punkt 16: Vurdering af lægemidlets værdi: risankizumab (Skyrizi) – moderat til svær plaque psoriasis

### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedr. vurdering af risankizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast: Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for risankizumab til behandling af moderat til svær plaque psoriasis – vers. 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for risankizumab til behandling af moderat til svær plaque psoriasis – vers. 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Svarark til godkendelse af protokol – risankizumab  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

### Artikler:

- Artikel 1 – Gordon KB, Strober B, Lebwohl M, Augustin M, Blauvelt A, Poulin Y et al. Efficacy and safety of risankizumab in moderate-to-severe plaque psoriasis (UltIMMa-1 and UltIMMa-2): results from two double-blind, randomised, placebo-controlled and ustekinumab-controlled phase 3 trials. *Lancet*. 2018 Aug 25;392(10148):650-661. doi: 10.1016/S0140-6736(18)31713-6.
- Artikel 2 - Blauvelt A, Papp KA, Griffiths CE, Randazzo B, Wasfi Y, Shen YK, Li S, Kimball AB. Efficacy and safety of guselkumab, an anti-interleukin-23 monoclonal antibody, compared with adalimumab for the continuous treatment of patients with moderate to severe psoriasis: Results from the phase III, double-blinded, placebo- and active comparator-controlled VOYAGE 1 trial. *J Am Acad Dermatol*. 2017 Mar;76(3):405-417. doi: 10.1016/j.jaad.2016.11.041.
- Artikel 3 - Reich K, Armstrong AW, Foley P, Song M, Wasfi Y, Randazzo B, Li S, Shen YK, Gordon KB. Efficacy and safety of guselkumab, an anti-interleukin-23 monoclonal antibody, compared with adalimumab for the treatment of patients with moderate to severe psoriasis with randomized withdrawal and retreatment: Results from the phase III, double-blind, placebo- and active comparator-controlled VOYAGE 2 trial. *J Am Acad Dermatol*. 2017 Mar;76(3):418-431. doi: 10.1016/j.jaad.2016.11.042.

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

## Ad punkt 17: Indstilling vedrørende behandlingsvejledning for type 2-diabetes

### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedrørende rammer for at igangsætte Medicinrådets behandlingsvejledning vedr. type 2-diabetes  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

- Notat om Medicinerådets behandlingsvejledning for type 2 diabetes - afklaring af problemstillinger og udfordringer  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

#### Ad punkt 18: Indstilling vedrørende svar fra Danske Regioner om kongresdeltagelse betalt af hospitalspulje og udpegninger af fagudvalgsmedlemmer

##### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedr. svar fra Danske Regioner om kongresdeltagelse betalt af hospitalspuljer og udpegninger af fagudvalgsmedlemmer  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Svar fra Danske Regioner til Medicinerådet af 25. juni 2019  
*Sag i proces – offentliggøres ikke.*
- Rådets henvendelse til Danske Regioner af 28. maj 2019  
*Sag i proces – offentliggøres ikke.*
- Tidligere sagsforelæggelse til rådsmødet 15. maj 2019  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Oversigt over regionsudpegede fagudvalgsmedlemmer pr. august 2019  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*
- Bilag til sagsforelæggelse  
*Sag i proces – offentliggøres ikke.*

#### Ad punkt 19: Vurdering af lægemidlets værdi: burosumab (Crysvita) – sjældne knoglemetaboliske sygdomme

##### Bilag:

- Sagsforelæggelse vedr. vurderingsrapport for burosumab til XLH  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Udkast til Medicinerådets vurdering af burosumab til behandling af X-bundet hypofosfatæmi (XLH) hos børn og unge med skeletvækst - version 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Medicinerådets protokol for vurdering af burosumab til behandling af X-bundet hypofosfatæmi (XLH) - version 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinerådets hjemmeside](#).*
- Svarark til godkendelse af protokol for burosumab ved første review  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Svarark til godkendelse af protokol for burosumab ved andet review  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

##### Artikler:

- Artikel 1 - Imel et al. Burosumab versus continuation of conventional therapy in children with Xlinked hypophosphatemia: a randomised, active-controlled, open-label, phase 3 trial. *Lancet*. 2019;6736(19):1–12.

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 20: Vurdering af lægemidlets værdi: olaparib (Lynparza) – kræft i æggestokkene, 1. linje

**Bilag:**

- Udkast: Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for olaparib til behandling af nydiagnosticeret avanceret high-grade BRCA-muteret kræft i æggestokkene, æggeledderne eller primær kræft i bughinden – vers. 1.0  
*Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.*
- Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for olaparib til behandling af nydiagnosticeret avanceret high-grade BRCA-muteret kræft i æggestokkene, æggeledderne eller primær kræft i bughinden – vers. 1.0  
*Er offentliggjort på [Medicinrådets hjemmeside](#).*
- Svarark til godkendelse af protokol  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

**Artikler:**

- Artikel 1 - Maintenance Olaparib in Patients with Newly Diagnosed Advanced Ovarian Cancer. Moore et al. 2018. The New England Journal of Medicine.
- Artikel 2 - Incorporation of bevacizumab in the primary treatment of ovarian cancer. Burger et al. 2011. The New England Journal of Medicine.
- Artikel 3 - Patient reported outcomes of a randomized, placebo-controlled trial of bevacizumab in the front-line treatment of ovarian cancer: A Gynecologic Oncology Group Study. Monk et al. 2013 Gynecologic Oncology.
- Artikel 4 - Final Overall Survival of a Randomized Trial of Bevacizumab for Primary Treatment of Ovarian Cancer. Tewari et al. 2019. Journal of Clinical Oncology
- Artikel 5 - A phase III trial in Ovarian Cancer. Perren et al. 2011. The New England Journal of Medicine.
- Artikel 6 - Standard chemotherapy with or without bevacizumab in advanced ovarian cancer: quality-of-life outcomes from the International Collaboration on Ovarian Neoplasms (ICON7) phase 3 randomised trial. Stark et al. 2013. Lancet Oncology
- Artikel 7 - ICON7 trial investigators. Standard chemotherapy with or without bevacizumab for women with newly diagnosed ovarian cancer (ICON7): overall survival results of a phase 3 randomised trial. Oza et al. 2015. Lancet Oncology

*På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 21. Drøftelse af høring vedrørende ændring af Medicinrådet

**Bilag:**

- Sagsforelæggelse vedrørende høring fra Danske Regioner vedrørende ændring af Medicinrådet  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*

- E-mail af 12. september 2019 inkl. høringsbrev.  
*Sag i proces – offentliggøres ikke.*
- E-mail af 13. august 2019  
*Sag i proces – offentliggøres ikke.*

#### Ad punkt 22: Formandskabets meddelelser

- Ingen bilag

#### Ad punkt 23: Skriftlig orientering

##### Faste oversigter

- Oversigt - igangværende terapiområder - pr. september 2019  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - pr. september 2019  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Oversigt over rådsreview - terapiområder (internt dokument)  
*Internt dokument – offentliggøres ikke.*
- Oversigt over Medicinrådets fagudvalg - (regionsudpegninger) - pr. september 2019

##### Henvendelser

- Svar fra Medicinrådet - henv. Tværregionalt Forum for Koordination af Medicin 06.09.2019
- Oprindelig henvendelse fra Tværregionalt Forum for Koordination af Medicin 28.06.20219
- Opfølgende henvendelse fra Sanofi vedr. multipel sklerose 26.08.2019
- Svar fra Medicinrådet - opfølgende henv. Sanofi ang. MS 30.08.2019
- Henvendelse fra MSD vedr. Medicinrådets brug af upubliceret data - 11.09.2019 (+ tilhørende bilag)
- Svar fra Medicinrådet - henv. MSD - 18.09.2019
- Henvendelse fra TAKEDA vedr. prisaftale ang. alunbrig (Brigatinib)-10.09.2019 (+ tilhørende bilag)
- Svar fra Medicinrådet - henv. TAKEDA - 18.09.2019

#### Ad punkt 24: Eventuelt

- Ingen bilag



**Regionsudpegninger af fagudvalgsmedlemmer pr. september 2019  
(antal medlemmer pr. region)**

| Fagudvalg                                  | Region Nordjylland | Region Midtjylland | Region Syddanmark | Region Sjælland | Region Hovedstaden |
|--|--------------------|--------------------|-------------------|-----------------|--------------------|
| Akut leukæmi                               | 0                  | 2                  | 1                 | 1               | 2                  |
| Antibiotika (RADS)                         | 1                  | 0                  | 1                 | 1               | 0                  |
| Arveligt angioødem                         | 0                  | 1                  | 1                 | 0               | 0                  |
| Atopisk eksem                              | 0                  | 1                  | 1                 | 0               | 1                  |
| Behandling med immunoglobuliner            | 0                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Behandlingsresistent depression hos voksne | 0                  | 1                  | 0                 | 0               | 1                  |
| Benign hæmatologi                          | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 0                  |
| Blære- og urotelialkræft                   | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Blødersygdom                               | 0                  | 2                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Brystkræft                                 | 1                  | 1                  | 1                 | 0               | 0                  |
| Cerebral parese                            | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Duchennes muskeldystrofi                   | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Fenylketonuri                              | 1                  | 0                  | 1                 | 0               | 0                  |
| Gigtsygdomme                               | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Hiv/aids                                   | 0                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Hoved- og halskræft                        | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Inflammatoriske tarmsygdomme               | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Knoglemarvskræft (myelomatose)             | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)            | 1                  | 1                  | 1                 | 0               | 0                  |
| Kræft i blærehalskirtlen                   | 0                  | 2                  | 2                 | 2               | 1                  |
| Kræft i mavesæk og mavemund                | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Kræft i æggestokkene                       | 0                  | 1                  | 1                 | 1               | 0                  |
| Leverbetændelse                            | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Leverkræft                                 | 0                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Lipidforstyrrelser (dyslipidæmi)           | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Lungeemfysem                               | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Lungekræft                                 | 0                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Lymfekræft (lymfomer)                      | 2                  | 1                  | 1                 | 1               | 2                  |
| Migræne                                    | 1                  | 0                  | 1                 | 0               | 1                  |
| Modermærkekræft og non-melanom hudkræft    | 1                  | 1                  | 1                 | 0               | 1                  |
| Multipel sklerose                          | 0                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Neuroblastom                               | 0                  | 1                  | 2                 | 0               | 1                  |
| Neuroendokrine tumorer                     | 1                  | 1                  | 1                 | 0               | 1                  |
| Nyrekræft                                  | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Nyresygdomme                               | 0                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Psoriasis og psoriasis med ledgener        | 0                  | 1                  | 1                 | 0               | 1                  |
| Psykotiske tilstande                       | 2                  | 2                  | 2                 | 2               | 2                  |
| Sjældne knoglemetaboliske sygdomme         | 1                  | 1                  | 1                 | 0               | 1                  |
| Spinal muskelatrofi                        | 1                  | 2                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Svær astma                                 | 0                  | 1                  | 1                 | 0               | 1                  |
| Transthyretin amyloidose                   | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Tyk- og endetarmskræft                     | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |
| Øjensygdomme                               | 1                  | 1                  | 1                 | 1               | 1                  |

Biosimilære lægemidler er ikke på listen, da regionerne ikke udpeger hertil

Fagudvalg under oprettelse er ikke angivet på listen

Under udpegnig

Kan ikke opfylde Medicinrådets habilitetskrav / Ønsker ikke at deltage i fagudvalget

Har ikke specialet