

Invitation til indsendelse af litteratur vedrørende knoglemarvskræft

Medicinrådet godkendte den 18. februar 2026 protokollen for udarbejdelse af en fælles regional behandlingsvejledning vedrørende behandling til nydiagnosticerede patienter med knoglemarvskræft, der ikke er kandidater til højdosis kemoterapi med stamcellestøtte (HDT).

Virksomheder med markedsføringstilladelse til ét eller flere af nedenstående lægemidler jf. tabel 1 i protokollen:

- Bortezomib
- Lenalidomid
- Dexamethason
- Daratumumab
- Isatuximab
- Melphalan
- Prednison

har i den forbindelse mulighed for at indsende relevant litteratur for egne lægemidler i overensstemmelse med det kliniske spørgsmål og effektmål, herunder:

- Nydiagnosticerede patienter med behandlingskrævende knoglemarvskræft, som ikke er kandidater til behandling med HDT
- Data fra randomiserede studier hvor effekt er målt som samlet overlevelse, progressionsfri overlevelse, livskvalitet og, hvis muligt, progressionsfri overlevelse efter næste behandlingslinje (PFS2)
- Sikkerhedsdata fra randomiserede studier, herunder behandlingsophør grundet bivirkninger samt andel af patienter med bivirkninger grad 3-4

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.

Alle referencer skal indsendes ved brug af skemaet til indsendelse af litteratur samt i Research Information Systems (RIS)-format.

Det udfyldte skema og samtlige referencer i én samlet RIS-fil sendes til medicinraadet@medicinraadet.dk som udgangspunkt senest 14 dage efter godkendelse af protokollen. Efter denne dato modtages litteratur kun efter særlig aftale med sekretariatet.

Den indsendte litteratur indgår i litteraturscreeningen på lige fod med den litteratur, som bliver identificeret i den systematiske litteratursøgning, hvis følgende kriterier er opfyldt:

1. Referenceskemaet er udfyldt med alle efterspurgte oplysninger.
2. Samtlige referencer er indeholdt i den indsendte RIS-fil.

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

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