

Invitation til indsendelse af litteratur vedrørende kronisk nyresygdom

Medicinrådet godkendte den 8. juli 2026 protokollen for udarbejdelse af en behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til kronisk nyresygdom i almen praksis.

Virksomheder med markedsføringstilladelse til ét eller flere af nedenstående lægemidler

- Dapagliflozin (Edistride, Forxiga)
- Empagliflozin (Jardiance)
- Finerenon (Kerendia)

har i den forbindelse mulighed for at indsende relevant litteratur for egne lægemidler i overensstemmelse med inklusionskriterierne beskrevet i [protokollen](#).

- Patienter med kronisk nyresygdom uden type 2-diabetes (klinisk spørgsmål 1) eller med type 2-diabetes (klinisk spørgsmål 2)
- Relevant intervention og komparator
- Et eller flere af følgende effektmål (Se Tabel 3-1 i protokollen for detaljer):
 - Død
 - Terminalt nyresvigt
 - Sikkerhed
 - eGFR-fald
 - Komposit kardiovaskulært mål
 - Livskvalitet
- Kilder der afrapporterer resultater af randomiserede, kontrollerede forsøg, herunder systematisk udførte meta-analyser og primærstudier samt abstracts, hvis de afrapporterer resultater, f.eks. med længere opfølgning, fra et randomiseret klinisk forsøg, der som fuldtekstkilde inkluderes i analysen. Desuden kan observationelle studier inkluderes i forhold til subgruppe-analyser hvor anden litteratur ikke er tilgængelig.

Hvis der indsendes upublicerede 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 31 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 [Meto-
devejledningen for vurdering af flere lægemidler indenfor samme sygdomsområde \(behandlingsvej-
ledning\)](#).