

Skriftlige godkendelser

Måned/periode: februar 2025

10. februar 2025

Godkendelse af lægemiddelrekommandation

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende lægemiddelrekommandationer:

- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedr. medicinsk behandling med tyrosinkinaseinhibitorer (TKI) ved kronisk myeloid leukæmi (CML), version 2.10

Lægemiddelrekommandationen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

11. februar 2025

Godkendelse af lægemiddelrekommandation

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende lægemiddelrekommandationer:

- Medicinrådets lægemiddelrekommandation og behandlingsvejledning vedrørende PCSK9-hæmmere til hyperlipidæmi - version 2.0

Lægemiddelrekommandationen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

13. februar 2025

Anbefaling: Pembrolizumab i kombination med gemcitabin og cisplatin til lokalt avanceret eller metastatisk kræft i galdevejene

Rådet har godkendt vurderingsrapporten og følgende anbefalingstekst:

- Medicinrådet **anbefaler** pembrolizumab i kombination med gemcitabin og cisplatin til førstelinjebehandling af fremskreden kræft i galdevejene. Anbefalingen gælder patienter i god almentilstand (performance status 0 eller 1).

Medicinrådet vurderer, at effekten og bivirkningsbyrden af pembrolizumab i kombination med gemcitabin og cisplatin er sammenlignelig med durvalumab i kombination med gemcitabin og cisplatin, som er nuværende standardbehandling til patienterne.

Medicinrådet vurderer, at pembrolizumab i kombination med gemcitabin og cisplatin kan betragtes som ligestillet med durvalumab i kombination med gemcitabin og cisplatin, og anbefaler regionerne at benytte det lægemiddel, der samlet set er forbundet med de laveste omkostninger.

Medicinrådet anbefaler, at pembrolizumab doseres vægtbaseret, og at patienterne maksimalt får pembrolizumab i to år.

Anbefalingen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

26. februar 2025

Godkendelse af lægemiddelrekommandation

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende lægemiddelrekommandationer:

- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende lægemidler til attakvis multipel sklerose - version 2.2

Lægemiddelrekommandationen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

27. februar 2025

Opdatering af evidensgennemgang, opsummering og omkostningsanalyse for lægemidler til kronisk lymfatisk leukæmi

Rådet godkendte rapporten og følgende anbefalingstekst:

- Medicinrådets evidensgennemgang vedr. lægemidler til kronisk lymfatisk leukæmi, version 1.1
- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedr. lægemidler til kronisk lymfatisk leukæmi, version 1.1
- Medicinrådets omkostningsanalyse vedr. lægemidler til kronisk lymfatisk leukæmi, version 1.3

Tilføjelsen er, at dispenseringsformen for zanubrutinib er udvidet til at omfatte både kapsler og tabeller, hvor det tidligere kun kunne gives som kapsler

Evidensgennemgangen og opsummeringen af evidensgennemgang er sendt til regionerne og alle tre dokumenter udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

Forpersonernes beslutninger

03. februar 2025

Anmodning om revurdering

Medicinrådet har den 4. december 2024 modtaget en anmodning om revurdering på tebentafusp til behandling af uvealt melanom på baggrund af ny pris og ny data.

Medicinrådets forpersoner har besluttet, at Medicinrådet skal revurdere anbefalingen.

10. februar 2025

Anmodning om revurdering

Medicinrådet har den 13. november 2024 modtaget en anmodning om revurdering på esketamin til behandling af depression på baggrund af ny data.

Medicinrådets forpersoner har besluttet, at Medicinrådet skal revurdere anbefalingen.