

Invitation til indsendelse af litteratur vedrørende lægemidler til HER2-positiv brystkræft

Medicinrådet godkendte den 19. juni 2024 protokollen for udarbejdelse af en fælles regional behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til HER2-positiv brystkræft.

Virksomheder med markedsføringstilladelse til ét eller flere af nedenstående lægemidler

- Lapatinib
- Neratinib
- Pertuzumab
- Pertuzumab + trastuzumab
- Trastuzumab
- Trastuzumab deruxtecan, T-Dxd
- Trastuzumab emtansin, T-DM1
- Tucatinib

har i den forbindelse mulighed for at indsende relevant litteratur for egne lægemidler i overensstemmelse med inklusionskriterier beskrevet i protokollen: [Protokol for Medicinrådets evidensgen-
nemgang vedrørende lægemidler til HER2-positiv brystkræft](#)

Hvis der indsendes upubliceret data, skal det være i overensstemmelse med [princippapiret om an-
vendelse 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 den 9. juli 2024.

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.