

Medicinrådets lægemiddel-  
rekommandation vedr.  
lægemidler til højrisiko  
ikke-metastaserende  
kastrationsresistent  
prostatakræft

# Relek



## Om Medicinrådet

Medicinrådet er et uafhængigt råd etableret af Danske Regioner.

Medicinrådet udarbejder fælles regionale behandlingsvejledninger. Behandlingsvejledningerne indeholder vurderinger af, hvilke lægemidler der er mest hensigtsmæssige at behandle patienter med inden for et sygdomsområde. De danner dermed grundlag for ensartet høj kvalitet for behandling af patienter på tværs af sygehuse og regioner. Medicinrådet angiver kliniske rækkefølger af de inkluderede lægemidler på baggrund af en redegørelse for evidensen for klinisk effekt og sikkerhed.

## Om Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Formålet med Medicinrådets lægemiddelrekommandationen er at vejlede læger og regioner i valget af den mest hensigtsmæssige behandling, når både de kliniske og økonomiske aspekter er sammenvejet. Det vil sige, hvilke lægemidler der er billigst blandt de lægemidler, som Medicinrådet har vurderet, er klinisk ligestillede.

Rekommandationerne er udarbejdet på baggrund af det kliniske sammeligningsgrundlag for de lægemidler, som Medicinrådet har vurderet er ligestillede for det givne sygdomsområde og en evt. omkostningsanalyse. I rekommandationen er de klinisk ligestillede lægemidler rangeret baseret på de samlede omkostninger til lægemidlerne.

Se *Metodevejledning for Medicinrådets vurdering af flere lægemidler inden for samme terapiområde* for yderligere information. Du finder denne på Medicinrådets hjemmeside.

### Dokumentoplysninger

**Godkendelsesdato** 21. oktober 2024

**Ikrafttrædelsesdato** 1. april 2025

**Dokumentnummer** 205080

**Versionsnummer** 1.4

© Medicinrådet, 2024  
Publikationen kan frit refereres  
med tydelig kildeangivelse.

Sprog: dansk  
Format: pdf  
Udgivet af Medicinrådet, 22. oktober 2024



# 1. Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Medicinrådets lægemiddelrekommandation angiver for højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft, hvilke specifikke lægemidler der med baggrund i pris og effekt er mest hensigtsmæssige at anvende. Da der ikke er forskelle i omkostninger udover lægemiddeludgiften, er de klinisk ligestillede lægemidler i lægemiddelrekommandationen prioriteret ud fra deres lægemiddelpriser ved behandling i 36 måneder.

## Patienter med højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft

Tabel 1 viser rangeringen af de klinisk ligestillede lægemidler i kategorien "anvend". Erleada (apalutamid) er 1. valg til mindst 80 % af patienterne, som opstarter behandling for højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft.

Alle tre lægemidler i Tabel 1 bruges i kombination med androgen deprivationsterapi (ADT).

**Tabel 1. Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft**

Prioriteret anvendelse	Præparatnavn (lægemiddelnavn)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 1. valg til mindst 80 % af patienterne*	Erleada (apalutamid)	Oral, 240 mg x 1 dgl.
2. valg	NUBEQA (darolutamid)	Oral, 600 mg x 2 dgl.
3. valg	Xtandi (enzalutamid)	Oral, 160 mg x 1 dgl.

\*Procentsatsen beskriver den andel af populationen, der som minimum bør begynde behandling med det pågældende lægemiddel.



## 2. Baggrund

Medicinerådets lægemiddelrekommandation vedrørende højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft er baseret på følgende dokument:

[Medicinerådets kliniske sammenligningsgrundlag af lægemidler til behandling af højrisiko ikke-metastaserende kastrationsresistent prostatakraft - version 1.0](#)

Dokumenter er udarbejdet i samarbejde med [Medicinerådets fagudvalg vedr. kræft i blærehalskirtlen](#).

Fagudvalgets sammensætning kan ses på hjemmesiden.



## 3. Versionslog

### Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.4	21. oktober 2024	Rekommandationen er opdateret efter Amgros' udbud. Der er ingen ændringer i rækkefølgen af lægemidlerne.
1.3	20. juni 2024	Rekommandationen opdateret efter prisregulering. Der er ingen ændringer i rækkefølgen af lægemidlerne. Der er foretaget redaktionelle ændringer i struktur og format af dokumentet.
1.2	23. november 2022	Rekommandationen er opdateret som følge af Amgros-udbud. Erleada (apalutamid) og NUBEQA (enzalutamid) har skiftet plads, således at Erleada er 1. valg, og NUBEQA er 2. valg.
1.1	27. oktober 2022	Rekommandationen er opdateret som følge af prisregulering. Eleada (apalutamid) er skiftet fra 3. valg til 2. valg, og Xtandi (enzalutamid) er skiftet fra 2. til 3. valg.
1.0	3. august 2021	Godkendt af Medicinrådet.

**Medicinrådets sekretariat**

Medicinrådet Dampfærgevej 21-23, 3. sal  
2100 København Ø

+ 45 70 10 36 00

[medicinraadet@medicinraadet.dk](mailto:medicinraadet@medicinraadet.dk)

[www.medicinraadet.dk](http://www.medicinraadet.dk)