

Invitation til indsendelse af litteratur vedrørende arveligt angioødem

Medicinrådet godkendte den 28. april 2021 protokollen for udarbejdelse af en fælles regional behandlingsvejledning vedrørende arveligt angioødem.

Virksomheder med markedsføringstilladelse til ét eller flere af nedenstående lægemidler har i den forbindelse mulighed for at indsende relevant litteratur i overensstemmelse med inklusionskriterier beskrevet i protokollen. Hvis der indsendes upubliceret data, skal det være i overensstemmelse med [kriteriepapiret om anvendelse af upublicerede data](#), og det skal markeres tydeligt i RIS-filen samt det indsendte skema.

- C1-inhibitor (human) (Berinert® 500 IE og 1500 IE, i.v.)
- C1-inhibitor (human) (Cinryze)
- Conestat alfa (Ruconest)
- Icatibant (Firazyr)
- C1-inhibitor (human) (Berinert® 2000 IE og 3000 IE, s.c.¹)
- Lanadelumab (Takhzyro)
- Berotralstat (Orladeyo)

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 senest 14 dage efter godkendelse af protokollen. Efter denne dato vil der ikke være mulighed for at indsende litteratur.

Den indsendte litteratur indgår i litteraturscreeningen på lige fod med den litteratur, som blev 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-dehåndbogen for terapiområder](#).

¹ Berinert® 2000 IE og 3000 IE, s.c. er endnu ikke markedsført i Danmark, men bliver det muligvis.