

Lægemiddelrekommendation for 2. generations immunmodulerende lægemidler til behandling af psoriasis

(Tidligere kaldet biologisk behandling af dermatologiske lidelser)

Medicinerådet har godkendt lægemiddelrekommendationen den 16. august 2017.

Medicinerådet har ikke taget stilling til det kliniske grundlag udarbejdet af RADS, men alene godkendt, at lægemiddelrekommendationen er udarbejdet på baggrund af en behandlingsvejledning, som tidligere er godkendt af RADS.

Rekommendationer udarbejdet på baggrund af RADS-behandlingsvejledninger viser en prioritering baseret alene på lægemiddelpris og ikke totalomkostninger.

| | |
|---|------------------------|
| Lægemiddelrekommendation er gældende fra | 1. oktober 2017 |
|---|------------------------|

| | | |
|--|---|---|
| Målgruppe | Regionale dermatologiske afdelinger Lægemiddelkomitéer Sygehusapoteker | |
| Udformet på baggrund af | Baggrundsnotat for 2. generations immunmodulerende lægemidler til behandling af psoriasis | |
| Baggrundsnotat godkendt af RADS | 27. september 2016 | Version: 3.4 Offentliggjort: August 2017 |

Lægemiddelrekommendation er udarbejdet med henvisning til baggrundsnotatet og på baggrund af de rammekontrakter, sygehus-apotekerne køber ind under.

%-angivelse viser efterlevelse for 1. linje.

| Lægemiddelrekommendation for biologisk behandling af psoriasis uden ledaffektion for nye patienter og patienter der skal skifte behandling | | | |
|---|------------------------------------|---|----|
| Linje | Lægemiddel | Dosering | % |
| 1 | Cosentyx, secukinumab | Subkutant 2 x 150 mg uge 0, 1, 2, 3 og 4, herefter 2 x 150 mg månedligt | 80 |
| 2 | Taltz, ixekizumab * | Subkutant 2 x 80 mg uge 0, 1 x 80 mg uge 2, 4, 6, 8, 10, 12, herefter 80 mg hver 4. uge | |
| 3 | Stelara, ustekinumab | Subkutant Patienter ≤ 100 kg: 45 mg uge 0 og 4 herefter hver 12. uge. Patienter > 100 kg: 90 mg uge 0 og 4 herefter hver 12. uge. | |
| 4 | Humira, adalimumab | Subkutant 80 mg uge 0, 40 mg uge 1, herefter 40 mg hver 2. uge | |
| 5 | Inflectra, infliximab | Intravenøst 5 mg/kg legemsvægt uge 0, 2, 6 og herefter hver 8. uge | |
| 6 | Benepali, etanercept | Subkutant 50 mg 2 x ugentligt i 12 uger, herefter 50 mg 1 x ugentligt | |

* Ved primært svigt på 1. linje vælges lægemiddel med anden virkningsmekanisme, dvs. Stelara, i 2. linje

Lægemiddelrekommandation for biologisk behandling af psoriasis med psoriasisartropati for nye patienter og patienter der skal skifte behandling

Patienter, for hvem ledpåvirkning er det dominerende symptom, behandles efter reumatologisk behandlingsvejledning.

| Linje | Lægemiddel | Dosering | % |
|-------|------------------------------|---|----|
| 1 | Cosentyx, secukinumab | Subkutant 2 x 150 mg uge 0, 1, 2, 3 og 4, herefter 2 x 150 mg månedligt | 80 |
| 2 | Humira, adalimumab | Subkutant 80 mg uge 0, 40 mg uge 1, herefter 40 mg hver 2. uge | |
| 3 | Stelara, ustekinumab | Subkutant Patienter ≤ 100 kg: 45 mg uge 0 og 4 herefter hver 12. uge. Patienter > 100 kg: 90 mg uge 0 og 4 herefter hver 12. uge. | |
| 4 | Inflectra, infliximab | Intravenøst 5 mg/kg legemsvægt uge 0, 2, 6 og herefter hver 8. uge | |
| 5 | Benepali, etanercept | Subkutant 50 mg 2 x ugentligt i 12 uger, herefter 50 mg 1 x ugentligt | |

| Version: | Dato: | Ændring: |
|----------|---------|--|
| 1.0 | 2012.10 | |
| 2.0 | 2013.01 | Efter udbud efter 2. vurdering Stelara medtaget i lægemiddelrekommandationen som ligestillet med Humira i 1. linje til pt. u. ledaffektion. |
| 2.1 | 2014.05 | Rækkefølge af ligestillede lægemidler er ændret som en konsekvens af nye priser pr. 2014.07.01. (Stelara og Humira til pt. u. ledaffektion) |
| 2.2 | 2015.03 | Remsima indtræder i stedet for Remicade som en konsekvens af Amgros' udbud. |
| 2.3 | 2015.04 | Ny rækkefølge som en konsekvens af Amgros' udbud. |
| 2.4 | | Revision. |
| 2.5 | 2015.04 | Rækkefølge præciseret. |
| 2.6 | 2016.04 | Gældende fra 2016.05.01-2016.06.30. Enbrel, etanercept, er erstattet af Benepali, etanercept, som en konsekvens af udbud. |
| 2.7 | 2016.04 | Gældende fra 2016.07.01. Ny rækkefølge som en konsekvens af Amgros' udbud. |
| 3.0 | 2016.05 | Cosentyx indsat som en konsekvens af vurdering 3.0. |
| 3.1 | 2016.05 | Lægemiddelrækkefølgen præciseret. Gældende fra 2016.07.01, og indtræder i stedet for version 2.7. |
| 3.2 | 2016.10 | Lægemiddelrekommandationen opdateret med ixekizumab for PSO. |
| 3.3 | 2017.02 | Slettet 2. linje efterlevelseshøj, således at dette følger baggrundsnotatet. |
| 3.4 | 2017.08 | Lægemiddelrekommandationen er opdateret som konsekvens af nye priser. Dokumentets titel er opdateret (tidligere biologisk behandling af dermatologiske lidelser), så det stemmer med tilhørende baggrundsnotat og behandlingsvejledning. |