

# Kommissorium for Medicinrådets fagudvalg vedrørende sjældne medfødte sygdomme hos børn – vers. 2.0

## 1. Baggrund for fagudvalget

- 1.1 På baggrund af erfaringerne med RADS og KRIS oprettede Danske Regioner den 15. december 2016 Medicinrådet pr. 1. januar 2017. Medicinrådets formål er at anbefale ibrugtagning af ny medicin og nye indikationsudvidelser samt at udstede behandlingsvejledninger og rekommandationer for anvendelsen af medicin på sygehusene og i primærsektoren.
- 1.2 Rådet vurderer, at der er behov for yderligere sundhedsfaglige, lægemiddelfaglige og patientorienterede vurderinger samt kvalificering af de sundhedsøkonomiske analyser vedrørende sjældne medfødte sygdomme hos børn. På den baggrund har Rådet nedsat et fagudvalg vedrørende sjældne medfødte sygdomme hos børn, der behandler sager, som ikke behandles i Medicinrådets øvrige fagudvalg.

Sundhedsstyrelsen har besluttet, at disse sygdomme primært behandles på Center for Sjældne Sygdomme på Rigshospitalet, Center for Sjældne Sygdomme på Aarhus Universitetshospital eller Center for Arvelige og Komplekse Sygdomme på Odense Universitetshospital.

## 2. Fagudvalgets formål

- 2.1 Fagudvalget vedrørende sjældne medfødte sygdomme hos børn har til formål at bistå Medicinrådet med sundhedsfaglige, lægemiddelfaglige og patientorienterede vurderinger af nye lægemidler og indikationer samt terapiområder på det specificerede fagområde. Fagudvalget skal desuden bistå Medicinrådet med relevant faglig kvalificering af de sundhedsøkonomiske analyser.
- 2.2 Fagudvalget skal bistå med input til monitorering af Medicinrådets anbefalinger.

## 3. Fagudvalgets sammensætning

- 3.1 Fagudvalget består af en formand, en næstformand og op til 16 fagudvalgsmedlemmer. Fagudvalgets arbejde ledes af formanden.
- 3.2 Fagudvalgets medlemmer skal repræsentere den højeste videnskabelige og kliniske standard på området og have god indsigt i de dominerende videnskabelige og kliniske holdninger på området.
- 3.3 Rådet har udpeget Brian Nauheimer Andersen som formand efter indstilling fra Organisationen af Lægevidenskabelige Selskaber (LVS).

3.4 Rådet har besluttet, at disse faglige kompetencer skal repræsenteres i fagudvalget:

- En formand fra Dansk Pædiatrisk Selskab, indstillet af LVS.
- Speciallæger inden for pædiatri med kompetence inden for sjældne medfødte sygdomme hos børn udpeget af hver region.
- En til to patienter/patientrepræsentanter udpeget af Danske Patienter.
- En speciallæge (eller en læge med tilsvarende kompetencer efter en konkret vurdering) udpeget af Dansk Selskab for Klinisk Farmakologi (DSKF).
- En repræsentant udpeget af Dansk Selskab for Sygehusapoteksledelse (DSS).
- En repræsentant udpeget af Dansk Selskab for Medicinsk Genetik (DSMG).
- En repræsentant med kompetencer inden for børneendokrinologi eller reumatologi udpeget af Dansk Pædiatrisk Selskab (DPS).
- Evt. en repræsentant udpeget af Dansk Sygepleje Selskab (DASYS).
- Evt. andre personer med særlig ekspertise eller funktion (inviteret af formanden).

3.5 Fagudvalgets sammensætning offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside. Hvis den udpegende enhed afslår udpegning, vil afslag og begrundelse blive offentliggjort.

3.6 Der kan ikke sendes suppleanter til møder i fagudvalget.

3.7 Såfremt et medlem udtræder af fagudvalget, skal sekretariatet foranledige, at der udpeges et nyt medlem fra det respektive selskab eller den respektive region snarest muligt.

3.8 Formænd og øvrige medlemmer udpeges for en periode på 2 år med mulighed for genudpegning. Genudpegning sker efter samme liste som anført i pkt. 3.4.

## 4. Habilitet

4.1 Fagudvalgsformanden, næstformanden og medlemmerne af fagudvalget skal efterleve Medicinrådets habilitetspolitik og afgive oplysninger om habilitet. Oplysningerne offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside. Patienter/patientrepræsentanter kan vælge, at deres habilitetsoplysninger ikke skal offentliggøres.

4.2 Hvis Rådet finder et medlem generelt inhabilt, udtræder medlemmet, og den udpegende enhed udpeger et nyt.

4.3 Sekretariatet vurderer fagudvalgsmedlemmernes habilitet og viderebringer alene tvivlsspørgsmål til Rådet.

## 5. Åbenhed

- 5.1 Der skal være størst mulig åbenhed i vurderingen af lægemidler, og der skal være åbenhed om både processer, metoder, kriterier og det materiale, der udarbejdes i forbindelse med vurderingen af lægemidler.
- 5.2 Fagudvalgets medlemmer har tavshedspligt vedrørende oplysninger om:
- 1) enkeltpersoners private, herunder økonomiske, forhold
  - 2) tekniske indretninger, fremgangsmåder eller drifts- eller forretningsforhold el.lign., for så vidt det er af væsentlig økonomisk betydning for den person eller virksomhed, oplysningerne angår, at oplysningerne ikke videregives.
- 5.3 Dokumenter sendt mellem fagudvalget, sekretariatet og Rådet anses som interne dokumenter i Medicinrådet.

## 6. Fagudvalgets opgaver

- 6.1 Fagudvalget bidrager til den sundhedsfaglige, lægemiddelfaglige og patientorienterede vurdering af terapiområder, herunder kvalificering af sundhedsøkonomiske analyser, og udarbejder udkast til fælles regionale behandlingsvejledninger.
- 6.2 Fagudvalget er et stående udvalg, som aktiveres, når nye lægemidler, indikationer og terapiområder inden for fagudvalgets fagområde skal vurderes.
- 6.3 Fagudvalget udarbejder udkast til vurderinger af nye lægemidler og indikationsudvidelser samt behandlingsvejledninger inden for fagområdet.
- 6.4 Opgaver og tidsramme er nærmere beskrevet i metodehåndbøgerne/vejledninger for Medicinrådets arbejde.
- 6.5 Fagudvalget bistår desuden med input til monitorering af Medicinrådets anbefalinger.
- 6.6 Fagudvalget skal forsøge at opnå enighed om de sundhedsfaglige, lægemiddelfaglige og patientorienterede vurderinger samt kvalificering af de sundhedsøkonomiske analyser.
- 6.7 Fagudvalgsformanden leder fagudvalgets arbejde.
- 6.8 Formanden for fagudvalget kan efter behov nedsætte mindre arbejdsgrupper blandt fagudvalgets medlemmer til at varetage nærmere specificerede opgaver.
- 6.9 Næstformanden kan varetage opgaver på vegne af formanden.
- 6.10 Repræsentanter fra fagudvalget fremlægger fagudvalgets arbejde for Rådet og deltager i drøftelser af materialet. Rådet kan anmode fagudvalget om at udarbejde supplerende materiale.

- 6.11 Fagudvalgets udkast til vurderinger af nye lægemidler og indikationsudvidelser samt behandlingsvejledninger inden for udvalgets fagområde skal godkendes af Rådet.
- 6.12 Fagudvalgets arbejde tilrettelægges i dialog med sekretariatet.
- 6.13 Sekretariatet stiller en projektgruppe til rådighed for fagudvalget. Projektgruppen ledes af en projekt- og metodeansvarlig, der er primær kontaktperson for fagudvalget. Projektgruppen faciliterer fagudvalgets arbejde ved fagudvalgsmøder og udarbejder mødemateriale, herunder bistår fagudvalget med udarbejdelse af udkast til dokumenter.

## 7. Ændring og afvikling af fagudvalget

- 7.1 Rådet kan efter dialog med formanden ændre sammensætningen og kommissoriet for fagudvalget, herunder beslutte at afvikle fagudvalget. Rådets beslutning offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside.
- 7.2 Såfremt Medicinrådet opløses, ophører fagudvalget tilsvarende.
- 7.3 Dette kommissorium for fagudvalget vedrørende sjældne medfødte sygdomme hos børn er vedtaget af Medicinrådet den 24. maj 2023.

## Dokumentoplysninger

### Dokumentoplysninger

Dokumentnummer	171719
----------------	--------

## Versionslog

### Versionslog

Version	Dato	Ændring
2.0	24. maj 2023	<b>Opdatering af kommissoriet med følgende:</b>  Ændret titel fra 'Fagudvalget vedr. metakromatisk leukodystrofi' til 'Fagudvalget vedr. sjældne medfødte sygdomme hos børn.'  <u>Tilføjelse til punkt 1.2:</u>  På den baggrund har Rådet nedsat et fagudvalg vedrørende sjældne medfødte sygdomme hos børn, som behandler sager, der ikke behandles i Medicinrådets øvrige fagudvalg.

## Versionslog

Sundhedsstyrelsen har besluttet, at disse sygdomme primært behandles på Center for Sjældne Sygdomme på Rigshospitalet, Center for Sjældne Sygdomme på Aarhus Universitetshospital eller Center for Arvelige og Komplekse Sygdomme på Odense Universitetshospital.

### Tilføjelse til punkt 3.4:

- En formand fra Dansk Pædiatrisk Selskab, indstillet af LVS (Fjernet: En formand fra Dansk Selskab for Medicinsk Genetik eller Dansk Neuropædiatrisk Selskab, indstillet af LVS).
- Speciallæger inden for pædiatri med kompetence inden for sjældne medfødte sygdomme hos børn, udpeget af hver region (Fjernet: Speciallæger, der bidrager til behandling af børn med metakromatisk leukodystrofi eller lignende lysosomale sygdomme, inklusive speciallæger med erfaring inden for knoglemarvstransplantation, udpeget af hver region).
- Evt. en speciallæge (eller en læge med tilsvarende kompetencer efter en konkret vurdering) udpeget af Dansk Selskab for Klinisk Farmakologi (DSKF).
- En repræsentant udpeget af Dansk Selskab for Sygehusapoteksledelse (DSS).
- En repræsentant udpeget af Dansk Selskab for Medicinsk Genetik (DSMG).
- En repræsentant udpeget af Dansk Pædiatrisk Selskab (DPS) med kompetencer indenfor børneendokrinologi eller reumatologi.

Ny praksis vedr. udpegning af næstformand er tilføjet, og kommissoriet er opdateret ift. gældende standarder og formuleringer. Derudover er biosimilære lægemidler fjernet, da Medicinrådets proces for vurdering af biosimilære lægemidler er nedlagt.

---

1.0	3. august 2021	Godkendt af Medicinrådet.
-----	----------------	---------------------------

---