

Skriftlige godkendelser

Måned/periode: april 2024

16. april 2024

Godkendelse af lægemiddelrekommandation

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende lægemiddelrekommandation:

- Medicinrådets lægemiddelrekommandation for faktor IX præparater hæmofili B - version 1.2

Lægemiddelrekommandationen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

17. april 2024

Godkendelse af omkostningsanalyse

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende omkostningsanalyse:

- Medicinrådets omkostningsanalyse vedr. lægemidler til kronisk lymfatisk leukæmi - version 1.0

Omkostningsanalysen er udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

22. april 2024

Godkendelse af omkostningsanalyse

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nymand Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende omkostningsanalyse:

- Medicinrådets omkostningsanalyse vedrørende ligestillede immunglobuliner til subkutan brug - *Gælder for primær immundefekt, sekundær, immundefekt og kronisk inflammatorisk demyeliniserende polyneuropati* – version 1.0

Omkostningsanalysen er udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

25. april 2024

Direkte indplacering af aflibercept 8mg i Medicinrådets behandlingsvejledning for våd AMD (aldersrelateret makuladegeneration)

Rådet godkendte:

- Tillæg til Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende våd AMD - *Direkte indplacering af aflibercept (8 mg dosering)* - version 1.0
- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til våd AMD – version 1.0

Tillægget til behandlingsvejledning og opsummeringen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

25. april 2024

Direkte indplacering af aflibercept 8mg i Medicinrådets behandlingsvejledning for diabetisk makulaødem

Rådet godkendte:

- Tillæg til Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende diabetisk makulaødem - *Direkte indplacering af aflibercept (8 mg dosering)* - version 1.0
- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende lægemidler til diabetisk makulaødem – version 1.0

Tillægget til behandlingsvejledning og opsummeringen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

25. april 2024

Direkte indplacering af etrasimod i Medicinrådets behandlingsvejledning for colitis ulcerosa

Rådet godkendte:

- Tillæg til Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende biologiske og syntetiske lægemidler til colitis ulcerosa – *Direkte indplacering af etrasimod til patienter med moderat til svær colitis ulcerosa* – version 1.0
- Opsummering af Medicinrådets evidensgennemgang vedrørende biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til Colitis ulcerosa – version 2.0

Tillægget til behandlingsvejledning og opsummeringen er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

26. april 2024

Godkendelse af lægemiddelrekommandationer

Rådsmedlemmerne Christine Dinsen-Andersen og Zandra Nyman Ennis har på vegne af Rådet godkendt følgende lægemiddelrekommandationer:

- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende biologiske og målrettede syntetiske lægemidler til behandling af Crohns sygdom - version 2.0
- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende biologiske og syntetiske lægemidler til behandling af colitis ulcerosa - version 2.0
- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende lægemidler til kronisk leddegigt - version 2.8
- Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende lægemidler til moderat til svær plaque psoriasis - version 1.8
- Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation for anvendelse af biologisk behandling af psoriasisartrit - version 1.10

Lægemiddelrekommandationerne er sendt til regionerne og udgivet på Medicinrådets hjemmeside.

Formandskabets beslutninger

10. april 2024

Anmodning om revurdering

Medicinrådet har den 19. februar 2024 modtaget en anmodning om revurdering af om revurdering af atezolizumab (Tecentriq) i kombination med carboplatin og etoposid til førstelinjebehandling af småcellet lungekræft på baggrund af nye data.

Medicinrådets formandskab har besluttet, at Medicinrådet ikke skal revurdere anbefalingen.

18. april 2024

Anmodning om revurdering

Medicinrådet har den 27. februar 2024 modtaget en anmodning om revurdering af risdiplam (Evrysdi) til behandling af SMA patienter over 25 år på baggrund af ny pris og nye data.

Medicinrådets formandskab har besluttet, at Medicinrådet skal revurdere Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedr. lægemidler til spinal muskelatrofi.

18. april 2024

Anmodning om revurdering

Medicinrådet har den 7. februar 2024 modtaget en anmodning om revurdering af polatuzumab vedotin (Polivy) i kombination med rituximab, cyklofosamid, doxorubicin og prednison til førstelinjebehandling af diffust storcellet B-celle lymfom på baggrund af ny pris.

Medicinrådets formandskab har besluttet, at Medicinrådet ikke skal revurdere anbefalingen.

18. april 2024

Anmodning om revurdering

Medicinrådet har den 29. februar 2024 modtaget en anmodning om revurdering af sacituzumab govitecan (Trodelvy) til behandling af metastatisk triple-negativ brystkræft på baggrund af ny pris og nye data.

Medicinrådets formandskab har besluttet, at Medicinrådet ikke skal revurdere anbefalingen.