

## Lægemiddelrekommandation for 2. generations immunmodulerende lægemidler til behandling af psoriasis

(Tidligere kaldet biologisk behandling af dermatologiske lidelser)

Medicinerådet har godkendt lægemiddelrekommandationen den 16. august 2017.

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

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

|   |                        |
|---|------------------------|
| <b>Lægemiddelrekommandation er gældende fra</b> | <b>1. oktober 2017</b> |
|---|------------------------|

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

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

%-angivelse viser efterlevelse for 1. linje.

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

**Lægemeddelrekommandation 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 | Lægemeddel                   | Dosering  | %  |
|-------|------------------------------|---|----|
| 1     | <b>Cosentyx, secukinumab</b> | Subkutant<br>2 x 150 mg uge 0, 1, 2, 3 og 4, herefter 2 x 150 mg månedligt  | 80 |
| 2     | <b>Humira, adalimumab</b>    | Subkutant 80 mg uge 0, 40 mg uge 1, herefter 40 mg hver 2. uge  |    |
| 3     | <b>Stelara, ustekinumab</b>  | Subkutant<br>Patienter ≤ 100 kg: 45 mg uge 0 og 4 herefter hver 12. uge.<br>Patienter > 100 kg: 90 mg uge 0 og 4 herefter hver 12. uge. |    |
| 4     | <b>Inflectra, infliximab</b> | Intravenøst<br>5 mg/kg legemsvægt uge 0, 2, 6 og herefter hver 8. uge   |    |
| 5     | <b>Benepali, etanercept</b>  | Subkutant<br>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<br>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.<br>(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 | Lægemeddelrækkefølgen præciseret.<br>Gældende fra 2016.07.01, og indtræder i stedet for version 2.7.  |
| 3.2      | 2016.10 | Lægemeddelrekommandationen opdateret med ixekizumab for PSO.  |
| 3.3      | 2017.02 | Slettet 2. linje efterlevelsesmål, således at dette følger baggrundsnotatet.  |
| 3.4      | 2017.08 | Lægemeddelrekommandationen er opdateret som konsekvens af nye priser.<br>Dokumentets titel er opdateret (tidligere biologisk behandling af dermatologiske lidelser), så det stemmer med tilhørende baggrundsnotat og behandlingsvejledning. |