

## Opsamling efter 39. rådsmøde i Medicinrådet

Gennemført i skriftlig procedure

30. marts 2020 – opdateret 3. april 2020

---

### **Medlemmer af Rådet**

Steen Werner Hansen (formand)

Jørgen Schøler Kristensen (formand)

Kim Brixen

Jens Friis Bak

Knut Borch-Johnsen

Henning Beck-Nielsen

Niels Obel

Dorte Lisbet Nielsen

Hanne Rolighed Christensen

Birgitte Klindt Poulsen

Lars Nielsen

Per Jørgensen

Carl-Otto Gøtzsche

Dorte Gyrd Hansen

Morten Freil

Leif Vestergaard Pedersen

### **Observatører**

Doris Hovgaard

Ida Sofie Jensen

Marie Louise Schougaard Christiansen

## Punkt 1

### Status på opfølgning af den eksterne evaluering af Medicinrådet

Rådet godkendte notat til Danske Regioner om status på opfølgning af den eksterne evaluering af Medicinrådet. Notatet sendes til Danske Regioner.

## Punkt 2

### Anbefaling: (revurdering) tofacitinib (Xeljanz) - colitis ulcerosa

Medicinrådet har godkendt anbefalingen.

#### Medicinrådets anbefaling

**Medicinrådet anbefaler ikke** tofacitinib som mulig standardbehandling til bionave patienter med moderat til svær aktiv colitis ulcerosa. Medicinrådet anbefaler tofacitinib som mulig standardbehandling til bioerfarne patienter med moderat til svær aktiv colitis ulcerosa.

Anbefalingen fremsendes til regionerne og offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside.

## Punkt 3

### Anbefaling: ustekinumab (Stelara) - colitis ulcerosa

Medicinrådet har godkendt anbefalingen.

#### Medicinrådets anbefaling

**Medicinrådet anbefaler** ustekinumab til BMSL-behandlingsnaive patienter med moderat til svær colitis ulcerosa.

Vi anbefaler ustekinumab til BMSL-behandlingsnaive patienter.

- Lægemidlet kan ikke kategoriseres, idet data ikke er gode nok til, at vi kan udtale os sikkert om lægemidlet. Vi vurderer dog, at lægemidlet for BMSL-behandlingsnaive patienter såvel med hensyn til effekt som bivirkninger kan ligestilles med de lægemidler, som man bruger i dag.

**Medicinrådet anbefaler ikke** ustekinumab til BMSL-behandlingserfarne patienter med moderat til svær colitis ulcerosa.

Vi anbefaler ikke ustekinumab til BMSL-behandlingserfarne patienter, fordi:

- det ikke kan kategoriseres. Det betyder, at data ikke er gode nok til, at vi kan udtale os sikkert om lægemidlet. Samtidig vurderer vi, datagrundlaget for effekten af lægemidlet hos BMSLbehandlingserfarne patienter er så usikkert, at vi ikke kan vurdere, hvorvidt lægemidlet er dårligere end de lægemidler, som man bruger i dag.

Anbefalingen fremsendes til regionerne og offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside.

#### Punkt 4

elotuzumab (Empliciti) - i kombination med pomalidomid og dexamethason - knoglemarvskræft - vurdering af lægemidlets værdi - godkendelse af den sundhedsøkonomiske model

Medicinrådet godkendte vurderingsrapporten og den sundhedsøkonomiske model.

Vurderingsrapporten offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside.

#### Punkt 5

atezolizumab (Tecentriq) - småcellet lungekræft - vurdering af lægemidlets værdi - godkendelse af den sundhedsøkonomiske model

Medicinrådet godkendte vurderingsrapporten og den sundhedsøkonomiske model.

Vurderingsrapporten offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside.

#### Punkt 6

dupilumab (Dupixent) - atopisk eksem - vurdering af lægemidlets værdi

Medicinrådet godkendte vurderingsrapporten og den sundhedsøkonomiske model.

Vurderingsrapporten offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside.

#### Punkt 7

Behandlingsvejledning: nyrekræft

Rådet besluttede at udskyde drøftelserne til et senere møde.

#### Punkt 8

Behandlingsvejledning: psoriasis og psoriasis med ledgener

Medicinrådet godkendte behandlingsvejledningen.

Behandlingsvejledningen udsendes til regionerne og offentliggøres på Medicinrådets hjemmeside.

## Punkt 9

Tillæg til behandlingsvejledning for biologiske lægemidler til svær astma

Rådet besluttede at udskyde drøftelserne til et senere møde.

## Punkt 10

Tillæg til behandlingsvejledning for kronisk leddegigt

Rådet besluttede, at fagudvalget skulle inddrages – sagen er derfor fortsat i proces.

## Punkt 11

Indstilling vedrørende voretigene neparvovec (Luxturna)

Rådet besluttede, at anbefalingen skal genbehandles, da der foreligger en ny pris.