

27. rådsmøde i Medicinrådet

Onsdag d. 10. april 2019

1. Godkendelse af dagsorden
2. Godkendelse af referat
3. Anbefaling: pembrolizumab i kombination med platinbaseret kemoterapi (Keytruda) - ikke-planocellulær ikke-småcellet lungekræft
4. Anbefaling: osimertinib (Tagrisso) - EGFR-positiv ikke-småcellet lungekræft
5. Anbefaling: daunorubicin/cytarabine (Vyxeos) - højrisiko akut myeloid leukæmi
6. Anbefaling: olaparib (Lynparza) - kræft i æggestokkene, æggelederne eller primær kræft i bughinden
7. Anbefaling: tildrakizumab (Ilumetri) - moderat til svær plaque psoriasis
8. Anbefaling: vonicog alfa (Veyvondi) - von Willebrand sygdom
9. Anbefaling: erenumab (Aimovig) - forebyggende behandling af migræne
10. Anbefaling: lenvatinib (Lenvima) - leverkræft
11. RADS – lægemiddelrekommandation: nyrekræft
12. RADS – lægemiddelrekommandation: lungekræft
13. Behandlingsvejledning: knoglemarvskræft – del 1 og 2
14. Prioritering af terapiområder
15. Protokol: hiv 1-infektion
16. Vurdering af lægemidlets værdi: durvalumab (Imfinzi) – lungekræft stadie III
17. Behandlingsvejledning: von Willebrand sygdom
18. Genbehandling af anbefaling: encorafenib i kombination med binimetinib (Braftovi/Mektovi) - modermærkekræft
19. Vurdering af KRIS' anbefaling af osimertinib (Tagrisso) i anden linje til fremskreden ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation
20. Vurdering af idebenon til Lebers hereditære opticus-neuropati (LHON)
21. Formandskabets meddelelser
22. Skriftlig orientering
23. Eventuelt

Bilagsoversigt

Ad punkt 1: Godkendelse af dagsorden

- Dagsorden inkl. tidsplan - 27. rådsmøde i Medicinrådet - 10.04.2019_opd. 29.03.2019
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Sagsoversigt inkl. tidsplan – 27. rådsmøde i Medicinrådet – 10.04.2019_opd. 03.04.2019
Internt dokument – offentliggøres ikke

Ad punkt 2: Godkendelse af referat

- Referat – 26. rådsmøde i Medicinrådet – 13.03.2019
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Ad punkt 3: Anbefaling: pembrolizumab i kombination med platinbaseret kemoterapi (Keytruda) - ikke-planocellulær ikke-småcellet lungekræft

- Sagsforelæggelse vedr. pembrolizumab (lungekræft) – anbefaling
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende pembrolizumab i kombination med kemoterapi til behandling af ikke-planocellulær ikke-småcellet lungekræft – version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende pembrolizumab i kombination med kemoterapi til behandling af ikke-planocellulær ikke-småcellet lungekræft – version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Svarark til godkendelse af protokol for pembrolizumab (lungekræft)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Notat om estimat af patientantal
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling

Bilag til baggrund for anbefaling:

- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for pembrolizumab (lungekræft)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b - Amgros' beslutningsgrundlag for pembrolizumab (lungekræft)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for pembrolizumab (lungekræft)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 2b - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for pembrolizumab (lungekræft)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger vedr. pembrolizumab (lungekræft)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for pembrolizumab i kombination med kemoterapi til behandling af ikke-planocellulær ikke-småcellet lungekræft - version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Bilag 5 - Endelig ansøgning fra ansøger vedr. pembrolizumab (lungekræft)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling

- Bilag 5a - Supplerende opgørelse vedr. pembrolizumab (lungekræft)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 6 - Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for pembrolizumab i kombination med kemoterapi til behandling af ikke-planocellulær ikke-småcellet lungekræft – version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Pembrolizumab plus Chemotherapy in Metastatic Non-Small-Cell Lung Cancer
- Artikel 2 - Carboplatin and pemetrexed with or without pembrolizumab for advanced, non-squamous non-small-cell lung cancer: a randomised, phase 2 cohort of the open-label KEYNOTE-021 study
- Artikel 3 - Pembrolizumab versus Chemotherapy for PD-L1 positive Non-Small-Cell Lung Cancer.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 4: Anbefaling: osimertinib (Tagrisso) - EGFR-positiv ikke-småcellet lungekræft

- Sagsforelæggelse vedr. osimertinib
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende osimertinib som mulig standardbehandling til ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation – version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende osimertinib som mulig standardbehandling til ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation – version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Svarark til godkendelse af protokol for osimertinib
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Notat om estimat af patientantal
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling

Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for osimertinib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b - Amgros' beslutningsgrundlag for osimertinib
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for osimertinib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 2b - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for osimertinib
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 - Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for osimertinib til uhelbredelig ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation - version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Bilag 4 - Endelig ansøgning fra ansøger vedr. osimertinib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling

- Bilag 5 - Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for osimertinib til uhelbredelig ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation – version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Osimertinib in Untreated *EGFR*-Mutated Advanced Non–Small-Cell Lung Cancer
- Artikel 2 - CNS Response to Osimertinib Versus Standard Epidermal Growth Factor Receptor Tyrosine Kinase Inhibitors in Patients With Untreated *EGFR* -Mutated Advanced Non–Small-Cell Lung Cancer

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 5: Anbefaling: daunorubicin/cytarabine (Vyxeos) - højrisiko akut myeloid leukæmi

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr liposomal daunorubicin og cytarabin (CPX-351) til akut myeloid leukæmi-vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedr liposomal daunorubicin og cytarabin (CPX-351) til akut myeloid leukæmi-vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Svarark til godkendelse af protokol for vyxeos
Internt dokument – offentliggøres ikke

Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for vyxeos
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b - Amgros' beslutningsgrundlag for vyxeos
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for vyxeos
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 2b - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for vyxeos
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 - Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for liposomal daunorubicin og cytarabin til behandling af akut myeloid leukæmi – version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Bilag 4 - Endelig ansøgning fra ansøger vedr. vyxeos
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 5 - Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for liposomal daunorubicin og cytarabin til behandling af akut myeloid leukæmi – version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Lancet JE, et al. CPX-351 (cytarabine and daunorubicin) liposome for injection versus conventional cytarabine plus daunorubicin in older patients with newly diagnosed secondary acute

myeloid leukemia. I: Journal of Clinical Oncology [internet]. American Society of Clinical Oncology; 2018 s. 2684–92

- Artikel 2 - Jeffrey E. Lancet, et al. Survival Following Allogeneic Hematopoietic Cell Transplantation in Older High-Risk Acute Myeloid Leukemia Patients Initially Treated with CPX-351 Liposome Injection Versus Standard Cytarabine and Daunorubicin: Subgroup Analysis of a Large Phase III Trial. Blood. 2016;128:906.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 6: Anbefaling: olaparib (Lynparza) - kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende olaparib som mulig standardbehandling til kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden - vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til Baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende olaparib som mulig standardbehandling til kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden - vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Svarark til godkendelse af protokol for olaparib
Internt dokument – offentliggøres ikke

Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for olaparib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b - Amgros' beslutningsgrundlag for olaparib
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for olaparib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 2b - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for olaparib
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger – olaparib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for olaparib til behandling af kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden – 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning – olaparib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 5a - Ansøgers endelige ansøgning - olaparib – Appendix
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 6 - Protokol for vurdering af den kliniske merværdi af olaparib til kræft i æggestokkene, æggeledeerne eller primær kræft i bughinden – 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Ledermann J, Harter P, Gourley C, et al. Olaparib Maintenance Therapy in Platinum-Sensitive Relapsed Ovarian Cancer. *N Engl J Med* 2012. 366: 1382–1392.
- Artikel 2 - Ledermann J, Harter P, Gourley C, et al. Olaparib maintenance therapy in patients with platinum-sensitive relapsed serous ovarian cancer: a preplanned retrospective analysis of outcomes by BRCA status in a randomized phase 2 trial. *Lancet Oncol* 2014. 15: 852–861.
- Artikel 3 - Ledermann JA, Harter P, Gourley C, et al. Overall survival in patients with platinum-sensitive recurrent serous ovarian cancer receiving olaparib maintenance monotherapy: an updated analysis from a randomized, placebo-controlled, double-blind, phase 2 trial. *Lancet Oncol* 2016. 17: 1579–1589.
- Artikel 4 - Ledermann JA, Harter P, Gourley C, Friedlander M, Vergote I, Rustin G, et al. Quality of life during olaparib maintenance therapy in platinum-sensitive relapsed serous ovarian cancer. *Br J Cancer*. 2016;115(11):1313-20.
- Artikel 5 - Friedlander M, Matulonis U, Gourley C, du Bois A, Vergote I, Rustin G, et al. Long-term efficacy, tolerability and overall survival in patients with platinum-sensitive, recurrent high-grade serous ovarian cancer treated with maintenance olaparib capsules following response to chemotherapy. *Br J Cancer*. 2018;119(9):1075-85.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 7: Anbefaling: tildrakizumab (Ilumetri) - moderat til svær plaque psoriasis

- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende tildrakizumab som mulig standardbehandling til von Willebrand sygdom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til Baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende tildrakizumab som mulig standardbehandling til von Willebrand sygdom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Svarark til godkendelse af protokol
Internt dokument – offentliggøres ikke

Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag - tildrakizumab (Ilumetri)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b - Amgros' beslutningsgrundlag - tildrakizumab (Ilumetri)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse - tildrakizumab (Ilumetri)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 2b - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse - tildrakizumab (Ilumetri)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger - tildrakizumab (Ilumetri)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 4 - Vurdering af den kliniske merværdi af tildrakizumab (Ilumetri)
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning - tildrakizumab (Ilumetri)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 6 - Protokol for vurdering af den kliniske merværdi af tildrakizumab (Ilumetri)
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Reich K, Papp KA, Blauvelt A, Tying SK, Sinclair R, Thaçi D, et al. Tildrakizumab versus placebo or etanercept for chronic plaque psoriasis (reSURFACE 1 and reSURFACE 2): results from two randomised controlled, phase 3 trials. *Lancet*. 2017;390(10091):276–88.
- Artikel 2 - Blauvelt A, Papp KA, Griffiths CEM, Randazzo B, Wasfi Y, Shen Y-K, et al. Efficacy and safety of guselkumab, an anti-interleukin-23 monoclonal antibody, compared with adalimumab for the continuous treatment of patients with moderate to severe psoriasis: Results from the phase III, double-blinded, placebo- and active comparator-controlled VOYAGE 1 trial. *J Am Acad Dermatol*. 2017;76(3):405–17.
- Artikel 3 - Reich K, Armstrong AW, Foley P, Song M, Wasfi Y, Randazzo B, et al. Efficacy and safety of guselkumab, an anti-interleukin-23 monoclonal antibody, compared with adalimumab for the treatment of patients with moderate to severe psoriasis with randomized withdrawal and retreatment: Results from the phase III, double-blind, placebo- and active comparator-controlled VOYAGE 2 trial. *J Am Acad Dermatol*. 2017;76(3):418–31.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 8: Anbefaling: vonicog alfa (Veyvondi) - von Willebrand sygdom

- Sagsforelæggelse vedrørende vonicog alfa (Veyvondi)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende vonicog alfa som mulig standardbehandling til von Willebrand sygdom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til Baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende vonicog alfa som mulig standardbehandling til von Willebrand sygdom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Svarark til godkendelse af protokol
Internt dokument – offentliggøres ikke

Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag - vonicog alfa (Veyvondi)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b - Amgros' beslutningsgrundlag - vonicog alfa (Veyvondi)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse - vonicog alfa (Veyvondi)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling

- Bilag 2b - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse - vonicog alfa (Veyvondi)
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger - vonicog alfa (Veyvondi)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 4 - Vurdering af den kliniske merværdi af vonicog alfa (Veyvondi)
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning - vonicog alfa (Veyvondi)
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 6 - Protokol for vurdering af den kliniske merværdi af vonicog alfa (Veyvondi)
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Gill JC, Castaman G, Windyga J, Kouides P, Ragni M, Leebeek FW, Obermann-Slupetzky O, Chapman M, Fritsch S, Pavlova BG, Presch I, Ewenstein B. Hemostatic efficacy, safety, and pharmacokinetics of a recombinant von Willebrand factor in severe von Willebrand disease. *Blood*. 2015 Oct 22;126(17):2038-46. doi: 10.1182/blood-2015-02-629873. Epub 2015 Aug 3.
- Artikel 2 - Peyvandi F, Mamaev A, Wang JD, Stasyshyn O, Timofeeva M, Curry N, Cid AR, Yee TT, Kavakli K, Castaman G, Sytkowski A. Phase 3 study of recombinant von Willebrand factor in patients with severe von Willebrand disease who are undergoing elective surgery. *J Thromb Haemost*. 2019 Jan;17(1):52-62. doi: 10.1111/jth.14313. Epub 2018 Dec 20.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 9: Anbefaling: erenumab (Aimovig) - forebyggende behandling af migræne

- Sagsforelæggelse vedrørende erenumab (Aimovig)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast: Medicinrådets anbefaling vedrørende erenumab som mulig standardbehandling til forebyggende behandling af migræne - vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast: Baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende erenumab som mulig standardbehandling til forebyggelse af migræne – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Notat – Svarark ift. rådsmedlemmernes review af protokollen for erenumab
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Oversigt over klinisk merværdi for samtlige komparatorer
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling

Bilag til baggrund for anbefalingen

- Bilag 1a – Amgros' beslutningsgrundlag – erenumab
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b – Amgros' beslutningsgrundlag - erenumab
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke

- Bilag 2a – Amgros’ sundhedsøkonomiske analyse – erenumab
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 2b – Amgros’ sundhedsøkonomiske analyse - erenumab
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 – Høringssvar fra ansøger – erenumab
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 4 – Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for erenumab til forebyggende behandling af migræne – vers. 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Bilag 4a – Appendix 1 ”Hovedkarakteristika for inkluderede studier”
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 5 – Ansøgers endelige ansøgning – erenumab
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 6 – Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for erenumab til forebyggende behandling af migræne – vers. 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Schrader H, Stovner LJ, Helde G, Sand T, Bovim G. Prophylactic treatment of migraine with angiotensin converting enzyme inhibitor (lisinopril): randomised, placebo controlled, crossover study. *BMJ*. 2001;322(7277):19–22.
- Artikel 2 - Tepper S, Ashina M, Reuter U, Brandes JL, Doležil D, Silberstein S, et al. Safety and efficacy of erenumab for preventive treatment of chronic migraine: a randomised, double-blind, placebo-controlled phase 2 trial. *Lancet Neurol*. 2017;16(6):425–34.
- Artikel 3 - Ashina M, Tepper S, Brandes JL, Reuter U, Boudreau G, Dolezil D, et al. Efficacy and safety of erenumab (AMG334) in chronic migraine patients with prior preventive treatment failure: A subgroup analysis of a randomized, double-blind, placebo-controlled study. *Cephalalgia*. 2018;38(10):1611–21.
- Artikel 4 - Silberstein SD, Lipton RB, Richard, Dodick DW. Topiramate treatment of chronic migraine: a randomised, placebo-controlled trial of quality of life and other efficacy measures. *Headache*. 2009
- Artikel 5 - Buse DC, Lipton RB, Hallström Y, Reuter U, Tepper SJ, Zhang F, et al. Migraine-related disability, impact, and health-related quality of life among patients with episodic migraine receiving preventive treatment with erenumab. *Cephalalgia*. 2018;38(10):1622–31.
- Artikel 6 - Goadsby PJ, Reuter U, Hallström Y, Broessner G, Bonner JH, Zhang F, et al. A Controlled Trial of Erenumab for Episodic Migraine. *N Engl J Med*. 2017;377(22):2123–32.
- Artikel 7 - Dodick DW, Ashina M, Brandes JL, Kudrow D, Lanteri-Minet M, Osipova V, et al. ARISE: A Phase 3 randomized trial of erenumab for episodic migraine. *Cephalalgia*. 2018;38(6):1026–37.
- Artikel 8 - Reuter U, Goadsby PJ, Lanteri-Minet M, Wen S, Hours-Zesiger P, Ferrari MD, et al. Efficacy and tolerability of erenumab in patients with episodic migraine in whom two-to-four previous preventive treatments were unsuccessful: a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3b study. *Lancet (London, England)*. 2018;392(10161):2280–7.

- Artikel 9 - Sun H, Dodick DW, Silberstein S, Goadsby PJ, Reuter U, Ashina M, et al. Safety and efficacy of AMG 334 for prevention of episodic migraine: a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 2 trial. *Lancet Neurol*. 2016;15(4):382–90.
- Artikel 10 - Diener H-C, Tfelt-Hansen P, Dahlöf C, Láinez MJA, Sandrini G, Wang S-J, et al. Topiramate in migraine prophylaxis--results from a placebo-controlled trial with propranolol as an active control. *J Neurol*. 2004;251(8):943–50.
- Artikel 11 - Diener HC, Föh M, Iaccarino C, Wessely P, Isler H, Streng H, et al. Cyclandelate in the prophylaxis of migraine: a randomized, parallel, double-blind study in comparison with placebo and propranolol. The Study group. *Cephalalgia*. 1996;16(6):441–7.
- Artikel 12 - Stovner LJ, Linde M, Gravdahl GB, Tronvik E, Aamodt AH, Sand T, et al. A comparative study of candesartan versus propranolol for migraine prophylaxis: A randomised, triple-blind, placebo-controlled, double cross-over study. *Cephalalgia*. 2014;34(7):523–32.
- Artikel 13 - Tronvik E, Stovner LJ, Helde G, Sand T, Bovim G. Prophylactic treatment of migraine with an angiotensin II receptor blocker: a randomized controlled trial. *JAMA*. 2003;289(1):65–9.
- Artikel 14 - Brandes JL, Saper JR, Diamond M, Couch JR, Lewis DW, Schmitt J, et al. Topiramate for migraine prevention: a randomized controlled trial. *JAMA*. 2004;291(8):965–73.
- Artikel 15 -Diener H-C, Bussone G, Van Oene JC, Lahaye M, Schwalen S, Goadsby PJ, et al. Topiramate reduces headache days in chronic migraine: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. *Cephalalgia*. 2007;27(7):814–23.
- Artikel 16 - Lipton RB, Silberstein S, Dodick D, Cady R, Freitag F, Mathew N, et al. Topiramate intervention to prevent transformation of episodic migraine: the topiramate INTREPID study. *Cephalalgia*. 2011;31(1):18–30.
- Artikel 17 - Mei D, Capuano A, Vollono C, Evangelista M, Ferraro D, Tonali P, et al. Topiramate in migraine prophylaxis: a randomised double-blind versus placebo study. *Neurol Sci*. 2004;25(5):245–50.
- Artikel 18 - Silberstein SD, Lipton RB, Dodick DW, Freitag FG, Ramadan N, Mathew N, et al. Efficacy and safety of topiramate for the treatment of chronic migraine: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *Headache*. 2007;47(2):170–80.
- Artikel 19 - Silberstein SD, Hulihan J, Karim MR, Wu S-C, Jordan D, Karvois D, et al. Efficacy and tolerability of topiramate 200 mg/d in the prevention of migraine with/without aura in adults: a randomized, placebo-controlled, double-blind, 12-week pilot study. *Clin Ther*. 2006;28(7):1002–11.
- Artikel 20 - Silberstein SD, Neto W, Schmitt J, Jacobs D, MIGR-001 Study Group. Topiramate in migraine prevention: results of a large controlled trial. *Arch Neurol*. 2004;61(4):490–5.
- Artikel 21 - Storey JR, Calder CS, Hart DE, Potter DL. Topiramate in migraine prevention: a double-blind, placebo-controlled study. *Headache*. 2001;41(10):968–75.
- Artikel 22 - Couch JR, Amitriptyline Versus Placebo Study Group. Amitriptyline in the prophylactic treatment of migraine and chronic daily headache. *Headache*. 2011;51(1):33–51.
- Artikel 23 - Gonçalves AL, Martini Ferreira A, Ribeiro RT, Zukerman E, Cipolla-Neto J, Peres MFP. Randomised clinical trial comparing melatonin 3 mg, amitriptyline 25 mg and placebo for migraine prevention. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2016;87(10):1127–32.
- Artikel 24 - Freitag FG, Collins SD, Carlson HA, Goldstein J, Saper J, Silberstein S, et al. A randomized trial of divalproex sodium extended-release tablets in migraine prophylaxis. *Neurology*. 2002;58(11):1652–9.
- Artikel 25 - Jensen R, Brinck T, Olesen J. Sodium valproate has a prophylactic effect in migraine without aura: a triple-blind, placebo-controlled crossover study. *Neurology*. 1994;44(4):647–51.

- Artikel 26 - Klapper J. Divalproex sodium in migraine prophylaxis: a dose-controlled study. *Cephalalgia*. 1997;17(2):103–8.
- Artikel 27 - Mathew NT, Saper JR, Silberstein SD, Rankin L, Markley HG, Solomon S, et al. Migraine prophylaxis with divalproex. *Arch Neurol*. 1995;52(3):281–6.
- Artikel 28 - Aurora SK, Dodick DW, Turkel CC, DeGryse RE, Silberstein SD, Lipton RB, et al. OnabotulinumtoxinA for treatment of chronic migraine: results from the double-blind, randomized, placebo-controlled phase of the PREEMPT 1 trial. *Cephalalgia*. 2010;30(7):793–803.
- Artikel 29 - Aurora SK, Winner P, Freeman MC, Spierings EL, Heiring JO, DeGryse RE, et al. OnabotulinumtoxinA for treatment of chronic migraine: pooled analyses of the 56-week PREEMPT clinical program. *Headache*. 2011;51(9):1358–73.
- Artikel 30 -Diener HC, Dodick DW, Aurora SK, Turkel CC, DeGryse RE, Lipton RB, et al. OnabotulinumtoxinA for treatment of chronic migraine: results from the double-blind, randomized, placebo-controlled phase of the PREEMPT 2 trial. *Cephalalgia*. 2010;30(7):804–14.
- Artikel 31 - Freitag FG, Diamond S, Diamond M, Urban G. Botulinum Toxin Type A in the treatment of chronic migraine without medication overuse. *Headache*. 2008;48(2):201–9.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 10: Anbefaling: lenvatinib (Lenvima) - leverkræft

- Sagsforelæggelse vedr. lenvatinib
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Sagsforelæggelse vedr. lenvatinib
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast: Medicinrådets anbefaling vedrørende lenvatinib som mulig standardbehandling til hepatocellulært karcinom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast: Baggrund for Medicinrådets anbefaling vedrørende lenvatinib som mulig standardbehandling til hepatocellulært karcinom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Notat- Svarark ift. Rådsmedlemmernes review af protokollen for lenvatinib
Internt dokument – offentliggøres ikke

Bilag til baggrund for anbefalingen:

- Bilag 1a - Amgros' beslutningsgrundlag for lenvatinib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 1b - Amgros' beslutningsgrundlag for lenvatinib
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 2a - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for lenvatinib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 2b - Amgros' sundhedsøkonomiske analyse for lenvatinib
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger vedr. lenvatinib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling

- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for lenvatinib til behandling af hepatocellulært karcinom version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning vedr. lenvatinib
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling
- Bilag 6 - Protokol for vurdering af den kliniske merværdi af lenvatinib til hepatocellulært karcinom-
vers. 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Kudo M, Finn RS, Qin S, Han K-H, Ikeda K, Piscaglia F, et al. Lenvatinib versus sorafenib in first-line treatment of patients with unresectable hepatocellular carcinoma: a randomised phase 3 non-inferiority trial (REFLECT). Lancet [internet]. 2018;391(10126):1163–73.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 11: RADS – lægemiddelrekommandation: nyrekræft

- Sagsforelæggelse vedrørende behandlingsvejledning inklusive lægemiddelrekommandation for medicinsk behandling af metastaserende nyrekræft.
Internt dokument – offentliggøres ikke

Ad punkt 12: RADS – lægemiddelrekommandation: lungekræft

- Sagsforelæggelse vedrørende behandlingsvejledning inklusive lægemiddelrekommandation for medicinsk behandling af ikke-småcellet lungekræft.
Internt dokument – offentliggøres ikke

Ad punkt 13: Behandlingsvejledning: knoglemarvskræft – del 1 og 2

- Sagsforelæggelse vedr. behandlingsvejledning for knoglemarvskræft
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast til Medicinrådets gennemgang af terapiområdet knoglemarvskræft (myelomatose) – version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til baggrund for Medicinrådets gennemgang af terapiområdet knoglemarvskræft (myelomatose) – version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Protokol for udarbejdelse af fælles regional behandlingsvejledning vedrørende knoglemarvskræft (myelomatose) – version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Opmærksomhedspunkter efter rådsmøde den 10. oktober 2018
Internt dokument – offentliggøres ikke

Ad punkt 14: Prioritering af terapiområder

- Sagsforelæggelse vedrørende prioritering af forslag til behandlingsvejledninger
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Bilag 1_Oversigt over fremsendte forslag og baggrund for sekretariatets prioritering
Internt dokument – offentliggøres ikke

Ad punkt 15: Protokol: hiv 1-infektion

- Sagsforelæggelse vedr. fagudvalgets vurdering af nødvendig tidshorizont for at ligestille lægemidler i den fælles regionale behandlingsvejledning vedrørende antiretrovirale lægemidler til behandling af hiv-1-infektion.
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast til Medicinrådets protokol for udarbejdelse af fælles regional behandlingsvejledning vedrørende hiv-1-infektion
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling

Ad punkt 16: Vurdering af lægemidlets værdi: durvalumab (Imfinzi) – lungekræft stadie III

- Sagsforelæggelse vedr. durvalumab til NSCLC
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast til Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for durvalumab til behandling af ikkesmåcellet lungekræft i stadie III - version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Medicinrådets protokol for vurdering af klinisk merværdi for durvalumab til behandling af ikkesmåcellet lungekræft i stadie III – version 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk
- Svarark til godkendelse af protokol for durvalumab
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Følg brev fra ansøger til endelig ansøgning for durvalumab
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets færdigbehandling af sagen
- Medicinrådets svar på ansøgers følgebrev til endelig ansøgning for durvalumab
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets færdigbehandling af sagen

Artikler:

- Artikel 1 - Antonia, S.J., Villegas, A., Daniel, D., et al., Durvalumab after Chemoradiotherapy in Stage III Non-small-cell Lung Cancer. NEJM 2017; 377(20):1919-29 [10]
- Artikel 2 - Antonia, S.J., Villegas, A., Daniel, D., et al., Overall Survival with Durvalumab after Chemoradiotherapy in Stage III NSCLC. NEJM 2018; 379(24): 2342-50 [11]

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 17: Behandlingsvejledning: von Willebrand sygdom

- Udkast til Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til von Willebrand sygdom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til Baggrund for Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til von Willebrand sygdom – vers. 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Protokol for behandlingsvejledning for von Willebrand sygdom – vers. 1.0
Er offentliggjort på www.medicinraadet.dk

Artikler:

- Artikel 1 - Gill JC, Castaman G, Windyga J, Kouides P, Ragni M, Leebeek FWG, Obermann-Slupetzky O, Chapman M, Fritsch S, Pavlova BG, Presch I, Ewenstein B (2015). Haemostatic efficacy, safety, and pharmacokinetics of a recombinant von Willebrand factor in severe von Willebrand disease. *Blood*. Oct 22;126(17):2038-46. doi: 10.1182/blood-2015-02-629873. Epub 2015 Aug 3
- Artikel 2 - Peyvandi F, Mamaev A, Wang JD, Stasyshyn O, Timofeeva M, Curry N, Cid AR, Yee TT, Kavakli K, Castaman G, Sytkowski A (2019). A Phase 3 Study of Recombinant von Willebrand Factor in Patients with Severe von Willebrand Disease Who Are Undergoing Elective Surgery. *J Thromb Haemost*. Jan;17(1):52-62. doi: 10.1111/jth.14313. Epub 2018 Dec 20.
- Artikel 3 - Borel-Derlon A, Federici AB, Roussel-Robert V, Goudemand J, Lee CA, Scharrer I, Rothschild C, Berntorp E, Henriot C, Tellier Z, Bridey F, Mannucci PM (2007). Treatment of severe von Willebrand disease with a high-purity von Willebrand factor concentrate (Wilfactin): a prospective study of 50 patients. *J Thromb Haemost*. Jun;5(6):1115-24.
- Artikel 4 - Berntorp E, Windyga J; European Wilate Study Group (2009). Treatment and prevention of acute bleedings in von Willebrand disease--efficacy and safety of Wilate, a new generation von Willebrand factor/factor VIII concentrate. *Haemophilia*. Jan;15(1):122-30. doi: 10.1111/j.1365-2516.2008.01901.x.
- Artikel 5 - Srivastava A, Serban M, Werner S, Schwartz BA, Kessler CM; Wonders Study Investigators (2017). Efficacy and safety of a VWF/FVIII concentrate (Wilate®) in inherited von Willebrand disease patients undergoing surgical procedures. *Haemophilia*. Mar;23(2):264-272. doi: 10.1111/hae.13106. Epub 2016 Dec 27.
- Artikel 6 - Gill JC, Ewenstein BM, Thompson AR, Mueller-Velten G, Schwartz BA, Humate-P Study Group (2003). Successful treatment of urgent bleeding in von Willebrand disease with factor VIII/VWF concentrate (Humate-P): use of the ristocetin cofactor assay (VWF:RCo) to measure potency and to guide therapy. *Haemophilia*. Nov;9(6):688-95.
- Artikel 7 - Gill JC, Shapiro A, Valentino LA, Bernstein J, Friedman C, Nichols WL, Manco-Johnson M (2011). von Willebrand factor/factor VIII concentrate (Humate-P) for management of elective surgery in adults and children with von Willebrand disease. *Haemophilia*. Nov;17(6):895-905. doi: 10.1111/j.1365-2516.2011.02534.x. Epub 2011 Apr 27.
- Artikel 8 - Windyga J, von Depka-Prondzinski M; European Wilate® Study Group (2011). Efficacy and safety of a new generation von Willebrand factor/factor VIII concentrate (Wilate®) in the management of perioperative haemostasis in von Willebrand disease patients undergoing surgery. *Thromb Haemost*. Jun;105(6):1072-9. doi: 10.1160/TH10-10-0631. Epub 2011 Mar 24.

- Artikel 9 - Lethagen S, Kyrle PA, Castaman G, Haertel S, Mannucci PM; Haemate P Surgical Study Group (2007). von Willebrand factor/factor VIII concentrate (Haemate P) dosing based on pharmacokinetics: a prospective multicentre trial in elective surgery. *J Thromb Haemost.* Jul;5(7):1420-30. Epub 2007 Apr 16.
- Artikel 10 - Castaman G, Coppola A, Zanon E, Boeri E, Musso M, Siragusa S, Federici AB, Mancuso G, Barillari G, Biasoli C, Feola G, Franchini M, Moratelli S, Gamba G, Schinco P, Valdrè L, Dragani A, Mazzucconi G, Tagliaferri A, Morfini M (2013). Efficacy and safety during formulation switch of a pasteurized VWF/FVIII concentrate: results from an Italian prospective observational study in patients with von Willebrand disease. *Haemophilia.* Jan;19(1):82-8. doi: 10.1111/hae.12005. Epub 2012 Sep 7.
- Artikel 11 - Nowak-Göttl U1, Krümpel A, Russo A, Jansen M (2013). Efficacy and safety of Wilate in paediatric VWD patients under 6 years of age - results of a prospective multicentre clinical study including recovery information. *Haemophilia.* Nov;19(6):887-92. doi: 10.1111/hae.12237. Epub 2013 Aug 6.
- Artikel 12 - Halimeh S, Krümpel A, Rott H, Bogdanova N, Budde U, Manner D, Faeser B, Mesters R, Nowak-Göttl U (2011). Long-term secondary prophylaxis in children, adolescents and young adults with von Willebrand disease. Results of a cohort study. *Thromb Haemost.* Apr;105(4):597-604. doi: 10.1160/TH10-09-0616. Epub 2011 Feb 8.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres

Ad punkt 18: Genbehandling af anbefaling: encorafenib i kombination med binimetinib (Braftovi/Mektovi) - modermærkekræft

- Sagsforelæggelse vedrørende encorafenib-binimetinib
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Svar fra fagudvalget vedr. Formandskabets forespørgsel
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Udkast til Medicinrådets vurdering af klinisk merværdi for encorafenib i komb. binimetinib-vers 1.2
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. encorafenib-binimetinib til modermærkekræft-vers. 1.1
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling
- Udkast til baggrund for Medicinrådets anbefaling vedr. encorafenib-binimetinib til modermærkekræft-vers. 1.1
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling

Ad punkt 19: Vurdering af KRIS' anbefaling af osimertinib (Tagrisso) i anden linje til fremskreden ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation

- Sagsforelæggelse vedrørende vurdering af KRIS' anbefaling af osimertinib (Tagrisso) i anden linje til fremskreden ikke-småcellet lungekræft med aktiverende EGFR-mutation.
Internt dokument – offentliggøres ikke

Ad punkt 20: Vurdering af idebenon til Lebers hereditære opticus-neuropati (LHON)

- Sagsforelæggelse vedr. vurdering af idebenon til Lebers hereditære opticus-neuropati (LHON)
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Henvendelse til Medicinrådet vedr. vurdering af idebenon (Raxone) som mulig standardbehandling
Sag i proces – offentliggøres ikke

Ad punkt 21: Formandskabets meddelelser

Ingen bilag.

Ad punkt 22: Skriftlig orientering

- Oversigt over terapiområder_pr. april 2019
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Oversigt over nye lægemidler_pr. april 2019
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Oversigt over anbefalede lægemidler med lægemiddelpriser_pr. april 2019
Internt dokument – offentliggøres ikke
- Oversigt over Medicinrådets fagudvalg - (regionsudpegninger)_pr. april 2019
- Henv. fra Region Sjælland: Valg af lavmolekylære hepariner (LMWH) - efterlevelse af Medicinrådets behandlingsvejledninger og rekommandationer i Region Sjælland
Sag i proces – offentliggøres ikke
- Rådsmøder i Medicinrådet – 2020

Ad punkt 23: Eventuelt

Ingen bilag.

Regionsudpegninger af fagudvalgsmedlemmer pr. april 2019
 (antal medlemmer pr. region)

| Fagudvalg | Region Nordjylland | Region Midtjylland | Region Syddanmark | Region Sjælland | Region Hovedstaden |
|---|--------------------|--------------------|-------------------|-----------------|--------------------|
| Akut leukæmi | 0 | 2 | 1 | 1 | 2 |
| Antibiotika (RADS) | 1 | 0 | 1 | 1 | 0 |
| Arveligt angioødem | 0 | 1 | 1 | 0 | 0 |
| Atopisk eksem | 0 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Behandling med immunoglobuliner | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Benign hæmatologi | 1 | 1 | 1 | 1 | 0 |
| Blære- og urotelialkræft | 0 | 0 | 1 | 1 | 1 |
| Blødersygdom | 0 | 2 | 1 | 1 | 1 |
| Brystkræft | 1 | 1 | 1 | 0 | 0 |
| Duchennes muskeldystrofi | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Gigtsygdomme | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Hiv/aids | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Hoved- og halskræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 0 |
| Inflammatoriske tarmsygdomme | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Knoglemarvskræft (myelomatose) | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) | 1 | 0 | 1 | 0 | 0 |
| Kræft i blærehalskirtlen | 0 | 2 | 2 | 2 | 0 |
| Kræft i mavesæk og mavemund | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Kræft i æggestokkene | 0 | 1 | 0 | 0 | 0 |
| Leverbetændelse | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Leverkræft | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Lipidforstyrrelser (dyslipidæmi) | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Lungeemfysem | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Lungekræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Lymfekræft (lymfomer) | 2 | 1 | 1 | 1 | 2 |
| Migræne | 1 | 0 | 1 | 0 | 1 |
| Modermærkekræft og non-melanom hudkræft | 1 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Multipel sklerose | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Neuroblastom | 0 | 1 | 2 | 0 | 1 |
| Neuroendokrine tumorer | 1 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Nyrekræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Nyresygdomme | 0 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Psoriasis og psoriasis med ledgener | 0 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Sjældne knoglemetaboliske sygdomme | 0 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Spinal muskelatrofi | 1 | 2 | 1 | 1 | 1 |
| Svær astma | 0 | 0 | 1 | 1 | 1 |
| Transthyretin amyloidose | 1 | 1 | 1 | 0 | 1 |
| Tyk- og endetarmskræft | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Øjensygdomme | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |

Biosimilære lægemidler er ikke på listen, da regionerne ikke udpeger hertil

Under udpegning

Mangler udpegning

Rådsmøder i Medicinrådet - 2020

Rådsmøderne i Medicinrådet i 2020, vil blive afholdt på følgende dage:

- Onsdag d. 22. januar 2020
- Onsdag d. 19. februar 2020
- Onsdag d. 18. marts 2020
- Onsdag d. 15. april 2020
- Onsdag d. 13. maj 2020
- Onsdag d. 17. juni 2020
- Onsdag d. 26. august 2020
- Onsdag d. 23. september 2020
- Onsdag d. 21. oktober 2020
- Onsdag d. 18. november 2020
- Onsdag d. 9. december 2020