# Instruktioner til virksomheder

Version 2.0

Version 2.0

Dette er ansøgningsskemaet til indsendelse af dokumentation til Medicinrådet som led i vurderingsprocessen for et nyt lægemiddel eller en indikationsudvidelse. Ansøgningsskemaet er ikke udtømmende.

Vær opmærksom på følgende krav:

* Ved udarbejdelse af ansøgningen skal virksomheder overholde den aktuelle version af [Medicinrådets metodevejledning](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf) ud over at bruge den aktuelle version af dette ansøgningsskema.
* Overskrifter, underoverskrifter og bilag må ikke fjernes. Tabeller må ikke redigeres, medmindre det udtrykkeligt er angivet i teksten.
* Tekst i gråt og [i klammer] er kun eksempler og skal slettes.
* Alle afsnit i ansøgningsskemaet skal udfyldes. Hvis et afsnit eller bilag ikke er relevant, angives "ikke relevant" (N/A) og årsagen.
* Ansøgningens hovedtekst må ikke være længere end 100 sider, ekskl. bilag.
* Formateringen må ikke ændres, og alle krydsreferencer skal virke.
* Alle ansøgninger skal overholde reglerne om databeskyttelse. Få flere oplysninger om Medicinrådets datapolitik [her](https://medicinraadet.dk/om-os/medicinradets-persondatapolitik).
* Man kan indsende både dansksprogede og engelsksprogede ansøgninger.

Vurderingsprocessen påbegyndes ikke, før alle krav er opfyldt.

Dokumentation, der skal indsendes

Følgende dokumentation skal sendes til Medicinrådets e-mail: medicinraadet@medicinraadet.dk.

* Ansøgning i Word-format\*
* Ansøgning i PDF-format\*
* Sundhedsøkonomisk model, herunder budgetkonsekvensmodel i én Excel-fil med fuld adgang til programmeringskoden. Modellen skal indeholde relevante ark fra Medicinrådets Excel-skabelon "Nøgletalsoplysninger inkl. generel dødelighed for den danske befolkning" på [Medicinrådets hjemmeside](https://medicinraadet.dk/ansogning).
* Den europæiske offentlige vurderingsrapport (EPAR) skal indsendes så hurtigt som muligt (udkast accepteres).

\* Senere i vurderingsprocessen, når ansøgningen har fået dag 0, skal ansøgningen samles og sendes til Medicinrådet i én blændet version og én ublændet version, hvor fortrolige oplysninger er markeret (både i Word og PDF).

Fortrolige oplysninger

* Ved udarbejdelse af dokumentationen skal virksomheder sikre, at alle fortrolige oplysninger er fremhævet med gult og angive den forventede dato for offentliggørelse, hvis det er relevant. Såfremt der medfølger fortrolige bilag, skal de forsynes med vandmærket ”FORTROLIGT".

Om makroer i Excel

På grund af it-sikkerhedskrav skal Excel-filer, der indeholder makroer, godkendes og signeres af ansøgeren før indsendelse til Medicinrådet. Få flere oplysninger [her](https://medicinraadet.dk/ansogning/sikkerhedskrav-til-ansogninger).

# Versionslog

| Versionslog |
| --- |
| **Version** | **Dato** | **Ændring** |
| 1.0 | 1. september 2023 | Ansøgningsskemaet på dansk er lagt på Medicinrådets hjemmeside. |

Ansøgning om vurdering af

< lægemiddel> til <indikation>

|  |
| --- |
| **Farveskema til tekstfremhævning** |
| Farve på fremhævet tekst  | Definition af fremhævet tekst |
|  | Fortrolige oplysninger  |
| [Andet] | [Definition af farvekode] |

# Kontaktoplysninger

| Kontaktoplysninger |
| --- |
| Virksomhed | [Navn på den ansøgende virksomhed] |
| NavnTitelTelefonnummerE-mail | [Inkluder landekode] |
| Navn (ekstern repræsentation) | [Navn/virksomhed]  |
| TitelTelefonnummerE-mail |  [Inkluder landekode] |

[Hvis en virksomhed ønsker at bruge ekstern repræsentation i forbindelse med ansøgningen om vurdering af et nyt lægemiddel/indikationsudvidelse, skal [denne fuldmagt](https://medicinraadet.dk/media/u35diqaa/fuldmagt-anvendelse-af-ekstern-repraesentation.pdf) udfyldes og sendes til medicinraadet@medicinraadet.dk.]

Indholdsfortegnelse

[Instruktioner til virksomheder 1](#_Toc144215756)

[Versionslog 1](#_Toc144215757)

[Kontaktoplysninger 2](#_Toc144215758)

[Tabeller og figurer 6](#_Toc144215759)

[Forkortelser 6](#_Toc144215760)

[1. Oplysninger om lægemidlet 7](#_Toc144215761)

[2. Oversigtstabel 8](#_Toc144215762)

[3. Patientpopulation, intervention, valg af komparator(er) og relevante effektmål 9](#_Toc144215763)

[3.1 Sygdommen 9](#_Toc144215764)

[3.2 Patientpopulation 10](#_Toc144215765)

[3.3 Nuværende behandlingstilbud 10](#_Toc144215766)

[3.4 Intervention 11](#_Toc144215767)

[3.4.1 Interventionen i forhold til dansk klinisk praksis 11](#_Toc144215768)

[3.5 Valg af komparator(er) 12](#_Toc144215769)

[3.6 Omkostningseffektivitet af komparator(er) 13](#_Toc144215770)

[3.7 Relevante effektmål 13](#_Toc144215771)

[3.7.1 Definition af effektmål inkluderet i ansøgningen 13](#_Toc144215772)

[4. Sundhedsøkonomisk analyse 15](#_Toc144215773)

[4.1 Modelstruktur 15](#_Toc144215774)

[4.2 Modelkarakteristika 15](#_Toc144215775)

[5. Oversigt over litteratur 17](#_Toc144215776)

[5.1 Litteratur anvendt til den kliniske vurdering 17](#_Toc144215777)

[5.2 Litteratur anvendt til vurdering af helbredsrelateret livskvalitet 18](#_Toc144215778)

[5.3 Litteratur anvendt til input i den sundhedsøkonomiske model 19](#_Toc144215779)

[6. Effekt 21](#_Toc144215780)

[6.1 Effekt af [intervention] sammenlignet med [komparator] til [patientpopulation] 21](#_Toc144215781)

[6.1.1 Relevante studier 21](#_Toc144215782)

[6.1.2 Sammenlignelighed af studier 23](#_Toc144215783)

[6.1.2.1 Sammenlignelighed af patienter på tværs af studier 23](#_Toc144215784)

[6.1.3 Sammenlignelighed af studiepopulation(er) med danske patienter, der er egnede til behandling 24](#_Toc144215785)

[6.1.4 Effekt – resultater pr. [studienavn 1] 24](#_Toc144215786)

[6.1.5 Effekt – resultater pr. [studienavn 2] 25](#_Toc144215787)

[7. Komparative analyser af effekt 25](#_Toc144215788)

[7.1.1 Forskelle i definitioner af effektmål mellem studierne 25](#_Toc144215789)

[7.1.2 Syntesemetode 25](#_Toc144215790)

[7.1.3 Resultater fra den komparative analyse 26](#_Toc144215791)

[7.1.4 Effekt – resultater pr. [effektmål] 27](#_Toc144215792)

[8. Modellering af effekt i den sundhedsøkonomiske analyse 27](#_Toc144215793)

[8.1 Præsentation af effektdata fra den kliniske dokumentation, der anvendes i modellen 27](#_Toc144215794)

[8.1.1 Ekstrapolering af effektdata 27](#_Toc144215795)

[8.1.1.1 Ekstrapolering af [effektmål 1] 28](#_Toc144215796)

[8.1.1.2 Ekstrapolering af [effektmål 2] 29](#_Toc144215797)

[8.1.2 Beregning af transitionssandsynligheder 29](#_Toc144215798)

[8.2 Præsentation af effektdata fra [yderligere dokumentation] 30](#_Toc144215799)

[8.3 Modelleringseffekter af efterfølgende behandlinger 30](#_Toc144215800)

[8.4 Andre antagelser vedrørende effekt i modellen 30](#_Toc144215801)

[8.5 Oversigt over den modellerede gennemsnitlige behandlingslængde og -tid i modellens helbredsstadier 30](#_Toc144215802)

[9. Sikkerhed 31](#_Toc144215803)

[9.1 Sikkerhedsdata fra den kliniske dokumentation 31](#_Toc144215804)

[9.2 Sikkerhedsdata fra ekstern litteratur anvendt i den sundhedsøkonomiske model 34](#_Toc144215805)

[10. Dokumentation af helbredsrelateret livskvalitet 36](#_Toc144215806)

[10.1 Helbredsrelateret livskvalitet [opret et underafsnit for hvert af de anvendte instrumenter til helbredsrelateret livskvalitet] 36](#_Toc144215807)

[10.1.1 Studiedesign og måleinstrument 36](#_Toc144215808)

[10.1.2 Dataindsamling 37](#_Toc144215809)

[10.1.3 Resultater for helbredsrelateret livskvalitet 38](#_Toc144215810)

[10.2 Nytteværdier (HSUV’er) anvendt i den sundhedsøkonomiske model 39](#_Toc144215811)

[10.2.1 HSUV-beregning 39](#_Toc144215812)

[10.2.1.1 Mapping 39](#_Toc144215813)

[10.2.2 Beregning af disutility-værdier 40](#_Toc144215814)

[10.2.3 HSUV-resultater 40](#_Toc144215815)

[10.3 Præsentation af nytteværdier (HSUV’er) målt i andre studier end dem, der danner grundlag for relativ effekt 41](#_Toc144215816)

[10.3.1 Studiedesign 41](#_Toc144215817)

[10.3.2 Dataindsamling 41](#_Toc144215818)

[10.3.3 Resultater for helbredsrelateret livskvalitet 41](#_Toc144215819)

[10.3.4 Resultater for HSUV og disutility 41](#_Toc144215820)

[11. Ressourceforbrug og tilknyttede omkostninger 43](#_Toc144215821)

[11.1 Lægemiddelomkostninger - intervention og komparator 43](#_Toc144215822)

[11.2 Lægemiddelomkostninger - co-administration 44](#_Toc144215823)

[11.3 Administrationsomkostninger 44](#_Toc144215824)

[11.4 Omkostninger til sygdomshåndtering 45](#_Toc144215825)

[11.5 Omkostninger forbundet med håndtering af uønskede hændelser 45](#_Toc144215826)

[11.6 Efterfølgende behandlingsomkostninger 46](#_Toc144215827)

[11.7 Patientomkostninger 46](#_Toc144215828)

[11.8 Andre omkostninger (f.eks. omkostninger til hjemmesygeplejersker, omkostninger til ambulant rehabilitering og palliativ pleje) 47](#_Toc144215829)

[12. Resultater 47](#_Toc144215830)

[12.1 Oversigt over base case 47](#_Toc144215831)

[12.1.1 Base case-resultater 48](#_Toc144215832)

[12.2 Følsomhedsanalyser 49](#_Toc144215833)

[12.2.1 Deterministiske følsomhedsanalyser 50](#_Toc144215834)

[12.2.2 Probabilistiske følsomhedsanalyser 50](#_Toc144215835)

[13. Budgetkonsekvensanalyse 51](#_Toc144215836)

[14. Liste over eksperter 53](#_Toc144215837)

[15. Referencer 54](#_Toc144215838)

[Appendix A. Studiekarakteristika 55](#_Toc144215839)

[Appendix B. Resultater vedr. effekt pr. studie 57](#_Toc144215840)

[Appendix C. Komparativ analyse af effekt 59](#_Toc144215841)

[Appendix D. Ekstrapolering 61](#_Toc144215842)

[D.1 Ekstrapolering af [effektmål 1] 61](#_Toc144215843)

[D.1.1 Datainput 61](#_Toc144215844)

[D.1.2 Model 61](#_Toc144215845)

[D.1.3 Proportionale hazarder 61](#_Toc144215846)

[D.1.4 Vurdering af statistisk fit (AIC og BIC) 61](#_Toc144215847)

[D.1.5 Vurdering af visuel fit 61](#_Toc144215848)

[D.1.6 Vurdering af hazard-funktioner 61](#_Toc144215849)

[D.1.7 Validering og diskussion af ekstrapolerede kurver 62](#_Toc144215850)

[D.1.8 Justering af baggrundsdødelighed 62](#_Toc144215851)

[D.1.9 Justering for behandlingsskift/overkrydsning 62](#_Toc144215852)

[D.1.10 Aftagende effekt 62](#_Toc144215853)

[D.1.11 Kureringspunkt 62](#_Toc144215854)

[D.2 Ekstrapolering af [effektmål 2] 62](#_Toc144215855)

[Appendix E. Alvorlige uønskede hændelser 63](#_Toc144215856)

[Appendix F. Helbredsrelateret livskvalitet 64](#_Toc144215857)

[Appendix G. Probabilistiske følsomhedsanalyser 65](#_Toc144215858)

[Appendix H. Litteratursøgninger for den kliniske vurdering 66](#_Toc144215859)

[H.1 Effekt og sikkerhed af intervention og komparator(er) 66](#_Toc144215860)

[H.1.1 Søgestrategier 67](#_Toc144215861)

[H.1.2 Systematisk valg af studier 67](#_Toc144215862)

[H.1.3 Kvalitetsvurdering 68](#_Toc144215863)

[H.1.4 Ikke-offentliggjorte data 68](#_Toc144215864)

[Appendix I. Litteratursøgninger for helbredsrelateret livskvalitet 69](#_Toc144215865)

[I.1 Helbredsrelateret livskvalitet 69](#_Toc144215866)

[I.1.1 Søgestrategier 70](#_Toc144215867)

[I.1.2 Kvalitetsvurdering og generaliserbarhed af estimater 71](#_Toc144215868)

[I.1.3 Ikke-offentliggjorte data 71](#_Toc144215869)

[Appendix J. Litteratursøgninger for input til den sundhedsøkonomiske model 72](#_Toc144215870)

[J.1 Ekstern litteratur til input i den sundhedsøkonomiske model 72](#_Toc144215871)

[J.1.1 Eks. systematisk søgning efter [...] 72](#_Toc144215872)

[J.1.2 Eks. målrettet litteratursøgning efter [estimater] 72](#_Toc144215873)

# Tabeller og figurer

[Indsæt en liste over alle tabeller og figurer med sidehenvisninger].

# Forkortelser

[Indsæt en liste over alle forkortelser, der bruges i denne ansøgning].

# Oplysninger om lægemidlet

| Lægemiddelinformationer |
| --- |
| Handelsnavn |  |
| Generisk navn |  |
| Indikation som formuleret af Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) | [EMA-indikation] |
| Indehaver af markedsføringstilladelse i Danmark |  |
| ATC-kode |  |
| Kombinationsbehandling og/eller samtidig behandling |  |
| (Forventet) Dato for EU-godkendelse |  |
| Har lægemidlet fået en betinget markedsføringstilladelse?  | [Hvis ja, angives de specifikke forpligtelser for den betingede markedsføringstilladelse, herunder forfaldsdato] |
| Har lægemidlet været i ’accelerated assessment’ hos EMA? |  |
| Har lægemidlet ’orphan drug designation’? (medtag dato) |  |
| Andre indikationer godkendt af EMA | [I tilfælde af flere indikationer kan disse angives i tabelform i et særskilt bilag]  |
| Andre indikationer, der er blevet evalueret af Medicinrådet (ja/nej) | [I tilfælde af flere indikationer kan disse angives i tabelform i et særskilt bilag] |
| Udlevering | BEGR/NBS |
| Emballage – typer, størrelser/antal enheder og koncentrationer |  |

# Oversigtstabel

Udfyld tabellen nedenfor, højst 2 sider.

| Oversigt |
| --- |
| Indikation, der er relevant for vurderingen | [Angiv, hvis der er afvigelser fra EMA-indikationen, og uddyb] |
| Doseringsregime og administrationsform |  |
| Valg af komparator |  |
| Prognose med aktuel behandling (komparator) | [Beskriv kort den forventede prognose (progredierende eller stabil sygdom). Medfører det nedsat forventet levetid og/eller nedsat helbredsrelateret livskvalitet? Angiv medianoverlevelse eller overlevelsesrate fra den danske befolkning, hvis det er relevant]. |
| Type af dokumentation til den kliniske evaluering | [*Head-to-head* studie eller indirekte sammenligning (ITC, NMA, MAIC, andet)] |
| Vigtigste effektmål (forskel/forbedring sammenlignet med komparator) | [Indsæt resultater for maksimalt 3-4 effektmål med størst betydning for vurderingen] |
| Vigtigste alvorlige uønskede hændelser for interventionen og komparatoren  | [Angiv de mest betydningsfulde alvorlige uønskede hændelser og frekvensen for både intervention og komparator(er)] |
| Konsekvens for helbredsrelateret livskvalitet | Klinisk dokumentation: [Angiv værktøjet, og medtag et dataestimat med konfidensinterval]Sundhedsøkonomisk model: [Lige, bedre eller værre end komparator] |
| Type af sundhedsøkonomisk analyse, der indsendes  | Analysetype (cost-utility, omkostningsminimering osv.)Modeltype (Markov-model, partitioned survival model osv.) |
| Datakilder, der bruges til at modellere klinisk effekt  |  |
| Datakilder, der bruges til at modellere den helbredsrelaterede livskvalitet |  |
| Vundne leveår | XX år  |
| Vundne QALY  | XX QALY |
| Inkrementelle omkostninger | XX DKK |
| ICER (DKK/QALY) | XXX DKK/QALY |
| Usikkerhed forbundet med ICER-estimatet | [Beskriv de modelantagelser, der har den største indflydelse på de inkrementelle omkostninger og vundne QALY] |
| Antal egnede patienter i Danmark | Incidens:Prævalens: |
| Budgetkonsekvens (i år 5) |  |

# Patientpopulation, intervention, valg af komparator(er) og relevante effektmål

[Udfyld følgende afsnit i henhold til afsnit 2.1, 2.2, 2.3 og 2.4 i Medicinrådets [metodevejledning](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf).

## Sygdommen

[Beskriv sygdommen, herunder (1-3 sider med figurer):

* Patofysiologien.
* Den kliniske præsentation af/symptomer på sygdommen.
* Prognose/sygdomsudvikling med udgangspunkt i den danske patientpopulation. Angiv prognosen med de aktuelle behandlingstilbud.
* Sygdommens indflydelse på patienternes funktionsevne og helbredsrelaterede livskvalitet.

Beskrivelsen af sygdommen skal give læseren tilstrækkelig baggrundsinformation til at forstå den resterende del af ansøgningen, men skal holdes kort og præcis].

## Patientpopulation

[Beskriv den danske patientpopulation, som er relevant for denne ansøgning (1-3 sider med tabeller).

Såfremt visse patientkarakteristika påvirker behandlingens prognose eller effektivitet, skal forekomsten af disse faktorer beskrives i den danske patientpopulation.

Er ansøgningen rettet mod en subgruppe af patienter inden for indikationen? Beskriv subgruppen, og giv en begrundelse for valget af subgruppen.

Angiv incidens og prævalens i Danmark i de sidste 5 år i Tabel 1 med referencer].

Tabel 1. Incidens og prævalens i de seneste 5 år

| År  | [Indeværende år minus 5] | [Indeværende år minus 4] | [Indeværende år minus 3] | [Indeværende år minus 2] | [Indeværende år minus 1] |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Incidens i Danmark |  |  |  |  |  |
| Prævalens i Danmark |  |  |  |  |  |
| Global prævalens \* |  |  |  |  |  |

\* For små patientpopulationer beskrives også den globale prævalens.

[Angiv de patientpopulationer, der er omfattet af denne ansøgning, herunder eventuelle subgrupper. Udfyld Tabel 2 med forventet antal patienter. Anfør kilde(r) til de angivne oplysninger].

Tabel 2. Estimater for antallet af patienter, der er egnede til behandling

| År  | År 1 | År 2 | År 3 | År 4 | År 5 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Antal patienter i Danmark, som er egnede til behandling i de kommende år |  |  |  |  |  |

## Nuværende behandlingstilbud

[Beskriv den aktuelle behandlingsalgoritme og behandlingstilbud i dansk klinisk praksis, herunder mulige efterfølgende behandlinger, hvis det er relevant. Illustrer eventuelt behandlingsalgoritmen med et diagram. Der bør henvises til danske retningslinjer for behandling, hvis de er tilgængelige. Inkluder en kort beskrivelse af den forventede prognose med de nuværende behandlinger.]

## Intervention

[Angiv oplysningerne i tabellen nedenfor, og beskriv interventionen, herunder virkningsmekanismen. Hvis lægemidlet har modtaget en betinget godkendelse, redegøres der for betingelserne.]

| Oversigt over interventionen |  |
| --- | --- |
| Terapeutisk indikation, der er relevant for vurderingen | [Angiv, hvis der er afvigelser fra EMA-indikationen, og uddyb] |
| Administrationsform |  |
| Dosering |  |
| Dosering i den sundhedsøkonomiske model (herunder relativ dosisintensitet) |  |
| Skal lægemidlet administreres sammen med anden medicin? |  |
| Behandlingsvarighed/-kriterier for behandlingsophør |  |
| Nødvendig monitorering, både under administration og i behandlingsperioden |  |
| Behov for diagnostik eller andre test (f.eks. *companion diagnostic*). Hvordan er disse inkluderet i modellen? | [Anvendes testen i øjeblikket i dansk klinisk praksis?] |
| Pakningsstørrelse(r) |  |

### Interventionen i forhold til dansk klinisk praksis

[Beskriv, hvor i behandlingsalgoritmen/behandlingsforløbet interventionen forventes at blive anvendt, og beskriv, hvordan nuværende klinisk praksis vil blive ændret. Beskriv, om indførelse af interventionen vil erstatte lægemidler eller behandlinger, der i øjeblikket anvendes i klinisk praksis, eller om det vil udgøre et yderligere

behandlingstilbud i behandlingsalgoritmen.

I nogle tilfælde kan det være relevant at sammenligne forskellige behandlingssekvenser. Det betyder ikke kun, at det nye lægemiddel og komparatoren adskiller sig i det samlede behandlingsforløb. Det betyder også, at indførelse af det nye lægemiddel vil medføre ændringer i andre behandlingslinjer i det samlede behandlingsforløb. Beskriv i disse tilfælde behandlingssekvenserne detaljeret.

Hvis interventionen er forbundet med diagnostiske test og metoder til patientselektering, som ikke anvendes rutinemæssigt i dansk klinisk praksis, uddybes det her.]

## Valg af komparator(er)

[Komparator(er) er det eller de behandlingsalternativer, som det nye lægemiddel skal sammenlignes med. Valget af komparator bør altid være det eller de lægemidler eller anden behandling (herunder forebyggende og palliative behandlinger) i dansk klinisk praksis, der repræsenterer den aktuelle standardbehandling. Valg af komparator skal foretages i henhold til afsnit 3.3 og 3.4.

Angiv, hvilke komparatorer der er inkluderet i ansøgningen. Begrund inklusionen, hvis den valgte komparator i øjeblikket ikke indgår i dansk klinisk praksis. Hvis der ikke findes et eksisterende behandlingsalternativ til sygdommen, vil komparatoren være monitorering, placebo eller ingen behandling. Angiv, om nogen af komparatorerne anvendes uden at have EMA-indikation til den pågældende sygdom (off-label).

I tilfælde, hvor der er flere standardbehandlingsalternativer i dansk klinisk praksis, skal de inkluderes som komparatorer i ansøgningen. I tilfælde, hvor Medicinrådet har besluttet, at flere behandlinger er ækvivalente, skal interventionen kun sammenlignes med en af de ækvivalente behandlinger.

Inkluder altid hver komparator enkeltvist. Det betyder, at ansøger ikke kan kombinere data fra to eller flere behandlingsalternativer og indberette det som den gennemsnitlige effekt eller gennemsnitlige omkostninger i den sundhedsøkonomiske analyse.

I tilfælde, hvor den patientgruppe, der anvendes til sammenligning, kan have modtaget et af flere behandlingsalternativer, f.eks. *Investigator’s choice*, vil det ikke altid være muligt at vurdere behandlingsalternativer enkeltvist. Beskriv og begrund, hvis sådanne behandlingsalternativer anvendes som enkeltstående komparatorer.

Angiv følgende oplysninger for alle de inkluderede komparatorer. Hvis der er inkluderet mere end én komparator i ansøgningen, kopieres/indsættes tabellen for hver enkelt komparator.]

| Oversigt over komparator |  |
| --- | --- |
| **Generisk navn** |  |
| **ATC-kode** |  |
| **Virkningsmekanisme** |  |
| **Administrationsform** |  |
| **Dosering** |  |
| **Dosering i den sundhedsøkonomiske model (herunder relativ dosisintensitet)** |  |
| **Bør lægemidlet administreres sammen med anden medicin?** |  |
| **Behandlingsvarighed/-kriterier for behandlingsophør** |  |
| **Behov for diagnostik eller andre test (f.eks. *companion diagnostic*)** |  |
| **Pakningsstørrelse(r)** |  |

## Omkostningseffektivitet af komparator(er)

[Angiv, om komparatoren tidligere er blevet vurderet og anbefalet af Medicinrådet.

Hvis komparatoren ikke er vurderet af Medicinrådet, skal ansøger inkludere en supplerende analyse, hvori der sammenlignes med en komparator, der med rimelighed kan antages at være omkostningseffektiv, f.eks. placebo. For yderligere oplysninger henvises til afsnit 2.4.2 i [Medicinrådets metodevejledning](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf).

## Relevante effektmål

### Definition af effektmål inkluderet i ansøgningen

[Definer de effektmål, der anses for relevante og nødvendige for at evaluere effekten af interventionen sammenlignet med komparatoren. Beskriv baggrunden for de valgte effektmål.

Alle effektmål, der er inkluderet i ansøgningen, skal defineres i Tabel 3. Effektmål, For hvert effektmål beskrives definitionen (operationalisering), dataindsamlingsmetoder, tidspunkt for dataindsamling og analysemetode, herunder håndtering af manglende værdier. Hvis effektmålet anvender en skala, skal det angives, hvordan denne er valideret. Hvis der anvendes en responsanalyse, skal responsdefinitionen, angives og begrundes. Den nødvendige detaljeringsgrad afhænger af effektmålet (se eksempeltekst i Tabel 3).

I forbindelse med intermediære effektmål, surrogateffektmål, eller hvis effektmålene er indbyrdes sammenhængende, skal det dokumenteres, hvordan effektmålene relaterer sig til de direkte endepunkter. Redegør for, hvordan forholdet blev estimeret, hvilke kilder der blev anvendt, og hvordan kilderne blev identificeret (f.eks. systematisk litteraturgennemgang (SLR)).]

Tabel 3. Effektmål, der er relevante for ansøgningen

| Effektmål | Tidspunkt\*  | Definition | Hvordan blev effektmålet undersøgt (dataindsamlingsmetode) |
| --- | --- | --- | --- |
| **[Effektmål 1]**[Inkluderet studie 1] |  | [Angiv definition anvendt i studierne] |  |
| **Samlet overlevelse (OS)**[Inkluderet studie 1] |  | OS defineres som tiden fra randomisering til dødsfald af enhver årsag.OS defineres som tiden fra første behandling, der er registreret i register X, til datoen for dødsfald uanset årsag. |  |
| **ASAS40**[Inkluderet studie 1] | Uge 12 | Andel af patienter, der opnåede ASAS40.Et ASAS40-respons blev defineret som en ≥ 40 % forbedring og en absolut forbedring fra baseline på ≥ 2 enheder (område 0-10) i ≥ 3 af følgende fire domæner: Patientens globale vurdering af sygdomsaktivitet (0-10 cm VAS), smerter (totale rygsmerter, 0-10 cm VAS), funktion (BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index), 0-10 cm VAS [kilde XX] og inflammation/morgenstivhed (middelscore for punkt 5 og 6 i BASDAI) (0-10 cm VAS)) uden forværring i det resterende domæne [kilde YY]. | ASAS40 blev evalueret af studieansvarlig ved hvert studiebesøg. |

\* Tidspunkt for dataindsamling anvendt i analyse (opfølgningstid for *time-to-event* effektmål)

###### Validiteten af effektmål

[For alle effektmål angives det, om validiteten af effektmålet er blevet undersøgt, og hvordan. Angiv referencer – tidligere vurderinger fra Medicinrådet accepteres som referencer. Hvis der anvendes et instrument eller en skala, skal det beskrives, om det er valideret for den relevante population, og skalaen og den mindste klinisk relevante forskel skal beskrives i forhold til referencen.

Hvis der anvendes kompositte effektmål, skal baggrunden for gruppering af målene tydeligt beskrives, herunder om der er international konsensus om det kompositte effektmål, og om der er tilgængelige oplysninger om de enkelte effektmål.]

# Sundhedsøkonomisk analyse

[Udfyld dette afsnit i henhold til afsnit 6 i [metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf). Beskriv og begrund valget af sundhedsøkonomisk analyse (cost-utility-analyse eller omkostningsminimeringsanalyse). Hvis der udføres en omkostningsminimeringsanalyse, er ikke alle følgende afsnit relevante, og skal fjernes fra ansøgningen. Alle inputdatakilder, der anvendes i den sundhedsøkonomiske model, skal beskrives i ansøgningen].

## Modelstruktur

[Beskriv den model, der anvendes i den sundhedsøkonomiske analyse (se afsnit 6 i [metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)).

Illustrer modellens struktur tydeligt med de forskellige stadier og de vigtigste egenskaber. Redegør for strukturen med udgangspunkt i det kliniske forløb, og beskriv, hvordan modelstrukturen og dens helbredsstadier afspejler sygdommen for patientpopulationen (beskrevet i afsnit 3.2).]

## Modelkarakteristika

[I Tabel 4 beskrives modelkarakteristika med hensyn til population, perspektiv, *half-cycle correction*, cykluslængde, diskonteringsrente (se afsnit 6.9 i [metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)), modelstruktur, komparator og omkostning, og giv en begrundelse. Teksten i kolonne 1 skal tilpasses den enkelte vurdering.]

Tabel 4. Funktioner i den sundhedsøkonomiske model

| Modelfunktioner | Beskrivelse | Begrundelse |
| --- | --- | --- |
| **Patientpopulation** | Voksne patienter med NSCLC | [Angiv, hvis der er afvigelser fra afsnit 3.2, og uddyb dette] |
| **Perspektiv** | Begrænset samfundsperspektiv | Ifølge Medicinrådets retningslinjer |
| **Tidshorisont** | Levetid (40 år) | For at registrere alle sundhedsfordele og omkostninger i tråd med Medicinrådets retningslinjer.Baseret på gennemsnitsalder ved diagnosticering i den danske befolkning (40 år). Valideret af dansk klinisk ekspert |
| **Cykluslængde** | 14 dage | I overensstemmelse med behandlingscyklussens længde (dag 1 hver 14. dag) |
| ***Half-cycle correction*** | Ja |  |
| **Diskonteringsrente** | 3,5 % | Medicinrådets anvender diskonteringsrente på 3,5 % for alle år |
| **Intervention** | XX |  |
| **Komparator(er)** | XX | Ifølge national behandlingsvejledning. Valideret af dansk klinisk ekspert |
| **Effektmål** | [Anfør de effektmål, der anvendes som effekt i modellen] OS, PFS |  |

# Oversigt over litteratur

[Al essentiel litteratur, der anvendes i ansøgningen, skal præsenteres i nedenstående tabeller, dvs. intern og publiceret litteratur, der anvendes i den kliniske vurdering, helbredsrelateret livskvalitet og (som input til) den sundhedsøkonomiske model. Det omfatter endvidere evidens, der genereres fra *real-world data*, dvs. *real-world evidence* (RWE). Læs venligst Medicinrådets retningslinjer for RWE i dokumentet "[Medicinrådets RWE-vejledning-vers. 1.0 (medicinraadet.dk)](https://medicinraadet.dk/media/gxcem2cj/medicinr%C3%A5dets-rwe-vejledning-vers-1-0.pdf)" på vores hjemmeside.

Hvis der anvendes litteratur fra NICE eller andre HTA-organer, skal der angives originale referencer, dvs. det er ikke tilstrækkeligt udelukkende at henvise til vurderingsdokumentet.

Som hovedregel skal der foretages en systematisk litteratursøgning for at identificere al evidens, der er relevant for denne ansøgning (effekt og sikkerhed, helbredsrelateret livskvalitet og vigtigste modelinput). Nærmere oplysninger om, hvilke databaser/kilder der er anvendt til søgningerne (f.eks. MEDLINE og CENTRAL), antallet af publikationer, der er screenet efter titel og resumé, antallet af valgte publikationer til fuldtekstscreening samt antallet af publikationer, der er identificeret som relevante for den foreliggende ansøgning, skal angives i Appendix H, Appendix I eller Appendix J i henhold til afsnit 3 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf). Hvis oplysningerne om den kliniske vurdering og sundhedsøkonomiske analyse udelukkende kommer fra ét *head-to-head*-studie med den relevante komparator for dansk klinisk praksis, kan litteratursøgningen efter effekt- og sikkerhedsstudier udelades.

Hvis der anvendes eksisterende SLR, skal disse tilpasses den foreliggende ansøgning. Se Appendix H angående kravene.]

## Litteratur anvendt til den kliniske vurdering

[Angiv, om der er foretaget en litteratursøgning, eller om ansøgningen er baseret på et *head-to-head*-studie med en komparator, der er relevant for dansk klinisk praksis.

Litteratursøgningen skal beskrives i Appendix H. I Tabel 5 anføres den litteratur, der er anvendt i den kliniske vurdering.]

Tabel 5. Relevant litteratur inkluderet i vurderingen af effekt og sikkerhed [eksempeltekst i tabel for fuld artikel, data i arkiv og konferenceabstrakt]

| Reference(Fuld citering inkl. referencenummer)\* | Studienavn\* | NCT-identifikator | Studiedatoer(Startdato og forventet slutdato, data cut-off og forventede data cut-offs) | Anvendt ved sammenligning af\*  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Full paper James ND, Sydes MR, Clarke NW, et al. Systemic therapy for advancing or metastatic prostate cancer (STAMPEDE): a multi-arm, multistage randomized controlled trial. BJU Int. 2009 Feb;103(4):464-9. [5] | STAMPEDE | NCT00268476 | Start: DD/MM/ÅÅAfslutning: DD/MM/ÅÅData *cut-off* DD/MM/ÅÅFremtidige *data cut-offs* DD/MM/ÅÅ | <intervention> vs. <komparator> til <population> |
| *Data on file*, ikke-offentliggjorte data 2023: DRUG-Z Klinisk studierapport. [2]  | DRUG-Z 123 | NCT12345678 | Start: DD/MM/ÅÅAfslutning: DD/MM/ÅÅ | <intervention> vs. <komparator> til <population> |

\* Hvis der er flere publikationer ifm. med en trial, skal alle anvendte publikationer inkluderes.

## Litteratur anvendt til vurdering af helbredsrelateret livskvalitet

[Angiv, om der er foretaget en litteratursøgning, eller om data for helbredsrelateret livskvalitet udelukkende er indhentet fra et *head-to-head*-studie med en komparator, der er relevant for dansk klinisk praksis.

Litteratursøgningen skal beskrives i Appendix I. Angiv den litteratur, der anvendes til helbredsrelateret livskvalitet, i Tabel 6.]

Tabel 6. Relevant litteratur inkluderet for (dokumentation af) helbredsrelateret livskvalitet (se afsnit 10)

| Reference(Fuld citation inkl. referencenummer) | Helbredsstadie/disutility-værdi | Henvisning til sted i ansøgning, hvor dataene er beskrevet/anvendt |
| --- | --- | --- |
| Forfattere. Artiklens titel. Tidsskrift. År; bind (udgave): pp [referencenummer] | F.eks. Første linje metastatisk recidiv |  |

## Litteratur anvendt til input i den sundhedsøkonomiske model

[Angiv, om der er foretaget en litteratursøgning for at identificere litteraturen, der anvendes til input i den sundhedsøkonomiske model. I de tilfælde, hvor der ikke er foretaget en systematisk litteratursøgning, skal inklusionen af litteratur og baggrunden for manglende systematisk litteratursøgning begrundes.

Litteratursøgningen skal beskrives i Appendix J. I Tabel 7 angives den litteratur, der er anvendt til input i den sundhedsøkonomiske model, uanset om studierne er anført i de foregående tabeller.]

Tabel 7. Relevant litteratur anvendt til input i den sundhedsøkonomiske model

| Reference(Fuld citering inkl. referencenummer) | Input/estimat | Identifikationsmetode | Reference til sted i ansøgning, hvor dataene er beskrevet/anvendt |
| --- | --- | --- | --- |
| Forfattere. Artiklens titel. Tidsskrift. År; bind (udgave): pp [referencenummer] | Samlet overlevelse  | Målrettet litteraturgennemgang | Afsnit 9.2.Tabel X |

# Effekt

[Udfyld dette afsnit i henhold til afsnit 4 og 5 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf) for hver sammenligning. Hvis der indgår mere end én sammenligning i ansøgningen, dvs. på grund af mere end én komparator eller mere end én population, skal afsnit 6 til 9 kopieres/indsættes for hver sammenligning.]

## Effekt af [intervention] sammenlignet med [komparator] til [patientpopulation]

### Relevante studier

[Præsenter alle studier, der er anvendt i sammenligningen i Tabel 8, herunder RWE-studier (*real-world evidence*). Angiv, om populationen i ansøgningen er en subpopulation i studiet og i givet fald, om subpopulationen var defineret i studieprotokollen på forhånd. Alle studierne skal beskrives nærmere i Appendix A.]

Tabel 8. Oversigt over studiedesign for studier inkluderet i sammenligningen

| Studienavn, NCT-nummer (reference) | Studiedesign | Studiets varighed | Patientpopulation  | Intervention | Komparator | Effektmål og opfølgningsperiode  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Studie 1 | Randomiseret fase III/ublindet/placebokontrol/aktiv komparator  |  |  | Behandling, administration, dosering | Behandling, administration, dosering | [Alle primære og sekundære effektmål i studiet skal angives med tidspunkter.] |
| Studienavn, NCTxxxx(reference til publikation(er)) | Randomiseret, dobbeltblindet, placebokontrolleret, fase III-studie med lægemiddel X versus placebo.  | 12-ugers dobbeltblændet periode efterfulgt af 40 ugers ublindet periode (i alt 52 uger). Patienter, der blev randomiseret til placebo, skiftede til lægemiddel X uden blænding efter uge 12.  | Behandlingsnaive patienter med aktiv sygdom og ufuldstændig respons på konventionel behandling.  | Lægemiddel X (subkutan administration), 90 mg uge 0, 4, 8, 12, herefter hver 12. uge.  | Lægemiddel X, der matcher placebo (subkutant) uge 0, 4, 8, 12, herefter hver 12. uge.  | ACR20-respons (uge 24), ACR50-respons (uge 24), ACR70-respons (uge 24), PASI75-respons (uge 24), PASI90-respons (uge 24), PASI100-respons (uge 24), kropsareal berørt af psoriasis (uge 24), HAQ-DI-score (uge 24), SF-36 PCS-score (uge 24), mTSS-score (uge 24), Leeds Enthesistis Index (LEI)-score (uge 24), Leeds Dactylitis Index-Basic (LDI\_B)-score (uge 24), Nail Psoriasis Severity Index (NAPSI) (uge 24). |

### Sammenlignelighed af studier

[Adressér eventuelle forskelle mellem de inkluderede studier, og beskriv, hvordan forskelle håndteres i sammenligningen mellem studierne (ikke relevant for sammenligninger baseret på ét *head-to-head*-studie).]

#### Sammenlignelighed af patienter på tværs af studier

[Tilføj alle relevante oplysninger i Tabel 9 med baselinekarakteristika for patienter inkluderet i studierne, der er anvendt i den komparative analyse. Tilføj evt. flere rækker. Der skal angives én tabel for hver sammenligning i ansøgningen. Hvis der udføres en netværksmetaanalyse, skal baselinekarakteristika præsenteres i en særskilt tabel. Tabellen skal gøre det muligt at sammenligne baselinekarakteristika på tværs af inkluderede studier for hver sammenligning. Oplysninger om alle relevante prognostiske faktorer og effektmodifikationsfaktorer skal medtages. Hvis der anvendes *real-world data*, skal baselinekarakteristika før og efter vægtning/matchning angives.

Juster antallet af kolonner i tabellen, så det passer til antallet af inkluderede studier og studiearme (vend siden vandret for at medtage flere studier). Juster antallet af rækker for at inkludere alle relevante baselinekarakteristika.

Adressér eventuelle forskelle i baselinekarakteristika mellem forskellige studiearme og mellem studierne, og beskriv, hvordan forskelle håndteres i sammenligningen mellem studierne under tabellen.]

Tabel 9. Patienternes baselinekarakteristika i inkluderede studier til den komparative analyse af effekt og sikkerhed

|  | [Studienavn] | [Studienavn] | [Studienavn] |
| --- | --- | --- | --- |
|  | [int./komp.] | [int./komp.] | [int./komp.] | [int./komp.] | [int./komp.] | [int./komp.] |
| **Alder** |  |  |  |  |  |  |
| **Køn**  |  |  |  |  |  |  |
| **[karakteristika]** |  |  |  |  |  |  |
| **[karakteristika]** |  |  |  |  |  |  |
| **[karakteristika]** |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

### Sammenlignelighed af studiepopulation(er) med danske patienter, der er egnede til behandling

[Adressér sammenlignelighed af studiepopulationen med danske patienter, der er egnede til behandling. Udfyld Tabel 10 med oplysninger om karakteristika i den relevante population i dansk klinisk praksis og de værdier, der anvendes i den sundhedsøkonomiske model. Tilføj rækker, så de passer til de relevante egenskaber.]

Tabel 10. Karakteristika i den relevante danske population og i den sundhedsøkonomiske model

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Værdi i dansk population (reference) | Værdi anvendt i sundhedsøkonomisk model (reference) |
| **Alder** |  |  |
| **Køn**  |  |  |
| **Patientvægt** |  |  |
| **[karakteristika]** |  |  |
| **[karakteristika]** |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

### Effekt – resultater pr. [studienavn 1]

[Giv et resumé af de vigtigste effektresultater for hvert studie, der indgår i den komparative analyse (interventions- og komparatorstudiet). Et kort resumé er tilstrækkeligt for studier, der er publiceret, hvorimod en mere grundig beskrivelse af data, og hvordan de er tilvejebragt, skal inkluderes, hvis resultaterne endnu ikke er offentliggjort. Angiv derudover detaljerede oplysninger om resultaterne af alle effektmål, der indgår i den komparative analyse i Appendix B. Redegør tydeligt for eventuelle uoverensstemmelser mellem publicerede data og EMA's *scientific discussion* (EPAR).

Data skal præsenteres i overensstemmelse med *intention-to-treat*-princippet, når det er muligt. Yderligere alternative præsentationer af data skal begrundes. Andelen af patienter, som er frafaldet i studiet i hver studiearm, og årsagen til frafald skal præsenteres.

Alle effektestimater skal præsenteres med konfidensintervaller (eller andre mål for usikkerhed, hvis der ikke kan beregnes konfidensintervaller), og metoden for hver analyse skal beskrives tydeligt. Det omfatter modeltype, justeringsvariabler, vægte, stratifikationsfaktorer, korrelationsstruktur (gentagne målinger), transformationer af effektmål og/eller justeringsvariabler, håndtering af manglende værdier og undtagelser.

Når det er muligt, skal både absolutte og relative forskelle vises sammen med hændelsesraterne for intervention og komparator(er) i hvert studie.

Er der overlevelsesanalyser uden konkurrerende risici, bør der udarbejdes Kaplan-Meier-kurver, som også viser antallet af patienter *at risk*) på forskellige tidspunkter. Derudover skal den estimerede medianoverlevelse samt den estimerede hazard ratio (HR) og de estimerede overlevelsesrater på relevante og passende tidspunkter præsenteres. For hazard ratioer skal der inkluderes en grafisk kontrol af antagelsen om proportionale hazard, f.eks. Schoenfeld-residualer. I tilfælde af konkurrerende risici skal der anvendes egnede metoder, f.eks. Aalen-Johansen-estimater, til at estimere den kumulative incidens.

Inkluder referencer til alle data. Alle effektmål, der indgår i ansøgningen, skal være anført i Appendix B.

Data for helbredsrelateret livskvalitet skal indberettes i afsnit 10.]

### Effekt – resultater pr. [studienavn 2]

[Udfyld et afsnit for hvert studie i sammenligningen i henhold til beskrivelsen i 6.1.4.]

# Komparative analyser af effekt

[Hvis et *head-to-head*-studie, der direkte sammenligner interventionen og komparatoren, inkluderes som den eneste dokumentation for effekt, der beskriver komparativ analyse, kan følgende afsnit udelades. I så fald, skriv ’ikke relevant’. Tabel 11 skal stadig udfyldes med resultater fra *head-to-head*-studiet.]

### Forskelle i definitioner af effektmål mellem studierne

[Alle effektmål, der indgår i den komparative analyse, skal beskrives i afsnit 3.7. I tilfælde af uoverensstemmelser i definitionen af effektmål mellem studierne skal de beskrives her. Redegør for, hvordan forskelle blev håndteret i den komparative analyse.]

### Syntesemetode

[Beskriv den metode, der anvendes til den komparative analyse, f.eks. metaanalyse, netværksmeta-analyse, indirekte analyse eller narrativ syntese. Valg af metode skal begrundes, og specifikke analysebeslutninger i forhold til den valgte metode skal fremgå tydeligt.

Hvis *head-to-head*-studier kombineres i en meta-analyse, skal nærmere oplysninger om analysen angives i dette afsnit.

Hvis dokumentation for effekt og sikkerhed er baseret på en indirekte sammenligning, f.eks. en netværksmetaanalyse, skal der gives en kort beskrivelse af metoden her og en detaljeret beskrivelse af metoden i Appendix C. Anvend eventuelt tabeller og figurer.

Hvis der anvendes vægtningsteknikker, f.eks. matchede justerede indirekte sammenligninger (MAIC), skal de anvendte vægte fremgå (f.eks. i form af et histogram), og den effektive prøvestørrelse skal angives. For omvendt sandsynlighedsvægtning beskrives modellen for udredning af sandsynligheder og valget af vægte (f.eks. gennemsnitlig behandlingseffekt blandt behandlede personer).

Hvis der anvendes kompositte effektmål, skal det angives, om der er tilgængelige oplysninger om individuelle effektmål.

Hvis studier eller subpopulationer er blevet udeladt fra de komparative analyser, skal udeladelsen begrundes.

Hvis den statistiske analyse er foretaget ved hjælp af metoder, der justerer for potentielle konfoundere, forskel i effektmodifikatorer, prognostiske faktorer og/eller designfunktioner (f.eks. ved regressionsmodellering, matchnings- eller vægtningsteknikker), skal de variabler, der anvendes til justeringen, være tydeligt beskrevet og udspecificeret. Metoder, der anvendes til kontrol af antagelser i de statistiske analyser, skal være tydeligt angivet og beskrevet.

Overlevelsesanalyser skal indeholde Kaplan-Meier-kurver, der omfatter antallet af risikopatienter på forskellige tidspunkter. Derudover skal den estimerede medianoverlevelse samt den estimerede hazard ratio (HR) og de estimerede overlevelsesrater på relevante og passende tidspunkter præsenteres. For HR skal der medtages en grafisk kontrol af antagelsen om proportionale hazarder. Hvis der er anvendt vægtningsteknikker, skal der præsenteres Kaplan-Meier-kurver og HR for den vægtede population. I tilfælde af *competing risk* skal der anvendes egnede metoder, f.eks. Aalen-Johansen-estimator, til at estimere den kumulative incidens.

Indsæt referencer til alle data.]

### Resultater fra den komparative analyse

[Angiv resultaterne fra de komparative analyser i Tabel 11 nedenfor. Når det er muligt, skal såvel absolutte som relative resultater præsenteres. Incidensrater for intervention og komparator skal også angives, hvor det er relevant. Alle resultater skal præsenteres med konfidensintervaller eller andet mål for usikkerhed. Tidspunktet for effektmålet skal angives.

Data skal præsenteres i overensstemmelse med intention-to-treat-princippet. Yderligere alternative præsentationer af data skal begrundes.

Overlevelsesanalyser skal indeholde en præsentation af den estimerede medianoverlevelse samt det estimerede HR og de estimerede overlevelsesrater på relevante og passende tidspunkter.

Tabellen kan justeres, så den passer til data, og der kan tilføjes yderligere kolonner.]

Tabel 11. Resultater fra den komparative analyse af [intervention] vs. [komparator] for [patientpopulation]

| Effektmål  | [Intervention] (N=x) | [Komparator] (N=x) | Resultat |
| --- | --- | --- | --- |
| **[Effektmål 1], tidspunkt** | [xx] |  [xx] | [xx] |
| **[Effektmål 2], tidspunkt** | [xx] | [xx] | [xx] |
| **[Effektmål 3], tidspunkt** |  |  |  |
| **OS** | Median: X måneder (95 % CI: X;Y) | Median: X måneder (95 % CI: X;Y) | X månederHR: X;X (95 % CI: X;X) |
| **Andel af patienter, der opnåede ASAS40 (uge 12)** | **n/N, %** (95 % CI: X;Y) | **n/N, %** (95 % CI: X;Y) | **Absolut risiko: X %****Relativ risiko: X %** |

### Effekt – resultater pr. [effektmål]

[Udfyld et afsnit for hvert effektmål.]

# Modellering af effekt i den sundhedsøkonomiske analyse

Hvis der udføres en omkostningsminimeringsanalyse, er dette afsnit ikke relevant og bør udelades. Skriv venligst ’Ikke relevant’.

## Præsentation af effektdata fra den kliniske dokumentation, der anvendes i modellen

[Beskriv i dette afsnit, hvordan effekt er blevet modelleret i den sundhedsøkonomiske analyse. Det omfatter ekstrapolering af effektdata og beregning af transitionssandsynligheder (for en Markov-model) og en beskrivelse af andre modelantagelser knyttet til effekt. Hvis effektdataene anses for at være modne, og det blev betragtet som unødvendigt med ekstrapolering, skal det angives, hvordan effektdataene blev anvendt i modellen.]

### Ekstrapolering af effektdata

[I dette afsnit skal de vigtigste antagelser og metoder, der anvendes til ekstrapolering af data, præsenteres. Den komplette metodebeskrivelse og resultater skal være fremlagt i Appendix D. Hvis ekstrapolationer ikke er relevante for denne ansøgning, skal ”ikke relevant” anføres under undertitlen.]

Følg venligst afsnit 6.4.2 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf) og bilaget ["Anvendelse af forløbsdata i sundhedsøkonomiske analyser"](https://medicinraadet.dk/media/ickpupwo/anvendelse_af_forl%C3%B8bsdata_i_sundheds%C3%B8konomiske_analyser-vers-_1-1_adlegacy.pdf).

#### Ekstrapolering af [effektmål 1]

[Udfyld nedenstående tabel. Tabellen må ikke ændres. Hvis en række ikke er relevant, angives ”Ikke relevant”.]

Tabel 12, Oversigt over antagelser vedr. ekstrapolering af [effektmål]

| Metode/tilgang | Beskrivelse/antagelse |
| --- | --- |
| **Datainput** | [Navn på registreringsstudiet, navn på studierne fra indirekte sammenligning] |
| **Model**  | [Beskriv, hvilke/hvor mange modeller der er blevet anvendt til ekstrapolering af effekt, f.eks. fuld parametrisering vs. *piecewise*] |
| **Antagelse om proportionale hazard mellem intervention og komparator** | [Ja/Nej/Ikke relevant] |
| **Funktion med bedste AIC fit** | [Intervention: X funktion][Komparator: X funktion] |
| **Funktion med bedste BIC fit** | [Intervention: X funktion][Komparator: X funktion] |
| **Funktion med bedste visuelle fit** | [Intervention: X funktion][Komparator: X funktion] |
| **Funktion med bedste fit i henhold til evaluering af udglattede hazard antagelser** | [Intervention: X funktion][Komparator: X funktion] |
| **Validering af valgte ekstrapolerede kurver (ekstern evidens)** | [F.eks. studier, databaser, RWE, kliniske eksperters vurdering af klinisk plausibilitet] |
| **Funktion med den bedste fit i henhold til ekstern dokumentation** | [Intervention: X funktion][Komparator: X funktion] |
| **Valgt parameterfunktion i base case-analyse** | [Intervention: X funktion][Komparator: X funktion] |
| **Justering af baggrundsdødelighed med data fra Danmarks Statistik**  | [Ja/Nej]Hvis ’Nej’: Beskriv kort, hvorfor dataene ikke er justeret for baggrundsdødelighed |
| **Justering for behandlingsskift/overkrydsning** | [Ja/Nej]Hvis ’Ja’: Beskriv kort antagelsen/metoden |
| **Antagelser om aftagende effekt** | [Ja/Nej]Hvis ’Ja’: Beskriv kort antagelsen/metoden |
| **Antagelser om kureringspunkt** | [Ja/Nej]Hvis ’Ja’: Beskriv kort antagelsen/metoden |

[Præsenter en figur, der omfatter både:

* Observeret *time-to-event data* for både intervention og komparator (hvis relevant).
* Alle undersøgte ekstrapoleringsfunktioner, som er anvendt i base-case-analysen for både intervention og komparator. Figuren skal indeholde modellens komplette tidshorisont.]

#### Ekstrapolering af [effektmål 2]

[Brug den samme skabelon, som angivet i afsnit 8.1.1.1.]

### Beregning af transitionssandsynligheder

[Hvis der er anvendt transitionssandsynligheder, som er beregnet ud fra kliniske data, skal disse også præsenteres. Vis, hvordan transitionssandsynlighederne blev beregnet ud fra de kliniske data. Angiv om nødvendigt transitionsmatrixen, og beskriv, hvordan de kliniske effektmål er blevet transformeret, samt andre relevante oplysninger her.]

Tabel 13. Transitioner i den sundhedsøkonomiske model

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Helbredsstadie(fra) | Helbredsstadie (til) | Beskrivelse af metode | Reference |
| Sygdomsfri overlevelse | Recidiv |  |  |
| Død |  |  |
| Recidiv | Død |  |  |
| Helbredsstadie/transition |  |  |  |
|  |  |  |  |

[Inkluder en figur, der viser andelen af patienter i hvert helbredsstadie pr. cyklus i et stablet diagram, hvis der er brugt en Markov-model. Præsenter derudover transitionssandsynlighederne.

Hvis der foreligger evidens, som tyder på, at transitionssandsynligheder kan ændre sig over tid, skal det tydeligt fremgå, hvordan dette er integreret i analysen. Hvis der foreligger evidens for, at det er tilfældet, men det ikke er inkluderet, skal der redegøres for, hvorfor det ikke er inkluderet.

Beskriv relevansen af de valgte estimater for dansk klinisk praksis.]

## Præsentation af effektdata fra [yderligere dokumentation]

[Hvis der anvendes effektdata fra yderligere dokumentation i den sundhedsøkonomiske model, skal dette afsnit udfyldes jf. skabelonen som angivet i afsnit 8.1.]

## Modelleringseffekter af efterfølgende behandlinger

[Beskriv, hvordan de kliniske effekter af potentielle efterfølgende behandlinger er modelleret, hvis efterfølgende behandlingslinjer er forskellige mellem intervention og komparator. Det omfatter en beskrivelse af, hvilke referencer der er blevet brugt til at begrunde antagelserne, f.eks. data fra registreringsstudier, eksterne studier, kliniske databaser eller RWE.]

## Andre antagelser vedrørende effekt i modellen

[Alle antagelser vedrørende effekt i modellen, der ikke tidligere er beskrevet, skal angives og begrundes.]

## Oversigt over den modellerede gennemsnitlige behandlingslængde og -tid i modellens helbredsstadier

[Præsenter estimater for det modellerede gennemsnit og den modellerede median af effektmålene, der forudsiges af ekstrapoleringsmodellen. Estimaterne må ikke være blevet ændret ved diskontering og halvcykluskorrektion. Estimatet skal imidlertid justeres for baggrundsdødelighed i den danske befolkning (hvis det er relevant). I den forbindelse skal Medicinrådets Excel-fane ”*General dødelighed*” anvendes. Skabelonen findes i Excel-filen "Nøgletalsoplysninger inkl. generel dødelighed for den danske befolkning" på [Medicinrådets hjemmeside](https://medicinraadet.dk/ansogning). (Den observerede median fra registreringsstudiet (eller andet relevant studie) skal også være vist i tabellen. Hvis medianen endnu ikke er nået, skal ”ikke nået” angives.]

Tabel 14. Estimater i modellen

|  | Modelleret gennemsnit [effektmål] (reference i Excel) | Modelleret median [effektmål] (reference i Excel) | Observeret median fra relevant studie |
| --- | --- | --- | --- |
| **[Navn på intervention]** | [X måneder/år] | [X måneder/år] | [X måneder/år] |
| **[Navn på komparator]** | [X måneder/år] | [X måneder/år] | [X måneder/år] |

I Tabel 15 angives den modellerede gennemsnitlige behandlingslængde og -tid i modellens helbredsstadier, og alle antagelser, der anvendes til at udlede disse, beskrives].

Tabel 15. Oversigt over modelleret gennemsnitlig behandlingslængde og -tid i modellens helbredsstadier, ikke-diskonteret og ikke justeret for halvcykluskorrektion (juster tabellen i henhold til modellen)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Behandling  | Behandlingslængde [måneder] | Helbredsstadie 1 [måneder] | Helbredstadie 2 [måneder] |
| **[Intervention]** | [xx] | [xx] | [xx] |
| **[Komparator]** | [xx] | [xx] | [xx] |

# Sikkerhed

[Ansøgningen skal indeholde sikkerhedsdata fra de samme studier og rapporter, der bruges til at dokumentere effekt af interventionen og komparatoren. I tilfælde, hvor der foreligger sikkerhedsdata for en population, som er betydeligt større end populationen i studierne med klinisk effekt, skal disse data også indsendes (i særskilte tabeller).

De termer, der anvendes til at beskrive sikkerhed, skal være klart defineret, f.eks. uønskede hændelser (alle årsager/uanset årsag) og bivirkninger (behandlingsrelaterede uønskede hændelser).

I tilfælde, hvor der ikke er tilgængelige sikkerhedsdata for interventionen og/eller komparatoren, skal ansøger i stedet indsende data, der så vidt muligt svarer til nedenstående.]

## Sikkerhedsdata fra den kliniske dokumentation

[Angiv definitionen af sikkerhedspopulationen.

Tabellerne i de følgende afsnit skal udfyldes. Angiv tydeligt datakilden og det tidsrum, som dataene dækker/median behandlingsvarighed, for alle tabeller. Der kan tilføjes ekstra rækker og kolonner i tabellerne (f.eks. skal der til indirekte sammenligninger angives data for komparatorarmen i hvert studie). Der skal indsendes en komparativ analyse af resultaterne.]

Tabel 16. Oversigt over sikkerhedshændelser. Angiv det tidsrum, som tabellen dækker.

|  | Intervention (N=x) (kilde) | Komparator (N=x) (kilde) | Forskel, % (95 % CI) |
| --- | --- | --- | --- |
| **Antal uønskede hændelser, n** |  |  |  |
| **Antal og andel af patienter med ≥ 1 uønskede hændelser, n (%)** |  |  |  |
| **Antal alvorlige uønskede hændelser\*, n** |  |  |  |
| **Antal og andel af patienter med ≥ 1 alvorlige uønskede hændelser\*, n (%)** |  |  |  |
| **Antal CTCAE-grad ≥ 3 hændelser, n**  |  |  |  |
| **Antal og andel af patienter med ≥ 1 CTCAE-grad ≥ 3 hændelser§, n (%)** |  |  |  |
| **Antal bivirkninger, n** |  |  |  |
| **Antal og andel af patienter med ≥ 1 bivirkninger, n (%)** |  |  |  |
| **Antal og andel af patienter med dosisreduktion, n (%)** |  |  |  |
| **Antal og andel af patienter, der ophører med behandlingen uanset årsag, n (%)** |  |  |  |
| **Antal og andel af patienter, som ophører med behandlingen på grund af uønskede hændelser, n (%)** |  |  |  |

\* En alvorlig uønsket hændelse er en hændelse eller en bivirkning, som uanset dosis resulterer i død, er livstruende, medfører hospitalsindlæggelse eller forlængelse af hospitalsophold, resulterer i betydelig eller vedvarende invaliditet eller uarbejdsdygtighed eller fører til en medfødt anomali eller misdannelse (der henvises til [ICH’s komplette definition](https://database.ich.org/sites/default/files/E2A_Guideline.pdf)).

§ CTCAE v. 5.0 skal anvendes, hvis den er tilgængelig.

[Anfør andelen af alle alvorlige uønskede hændelser med en frekvens på ≥ 5 % registreret i studiet/studierne i tabellen nedenfor. Der kan tilføjes ekstra rækker og kolonner i tabellerne (f.eks. skal der til indirekte sammenligninger angives data for komparatorarmen i hvert studie). Hvis der indgår mere end to studier i sammenligningen, kan resultaterne præsenteres i særskilte tabeller. En liste over alle alvorlige uønskede hændelser, der er observeret i studiet, skal indberettes i Appendix E. Angiv tydeligt datakilden og det tidsrum, dataene dækker/medianbehandlingsvarigheden.]

Tabel 17. Alvorlige uønskede hændelser (tidspunkt)

| Uønskede hændelser | Intervention (N=x) | Komparator (N=x) |
| --- | --- | --- |
|  | **Antal patienter med uønskede hændelser** | **Antal uønskede hændelser** | **Antal patienter med uønskede hændelser** | **Antal uønskede hændelser** |
| **Uønsket hændelse, n (%)** |  |  |  |  |
| ... |  |  |  |  |

\* En alvorlig uønsket hændelse er en hændelse eller en bivirkning, som uanset dosis resulterer i død, er livstruende, medfører hospitalsindlæggelse eller forlængelse af hospitalsophold, resulterer i betydelig eller vedvarende invaliditet eller uarbejdsdygtighed eller fører til en medfødt anomali eller misdannelse (der henvises til [ICH’s komplette definition](https://database.ich.org/sites/default/files/E2A_Guideline.pdf)).

[Beskriv, hvordan sikkerhedsdata anvendes i den sundhedsøkonomiske model. Ansøger skal begrunde enhver udeladelse af relevante sikkerhedsdata i den sundhedsøkonomiske analyse.]

Tabel 18. Uønskede hændelser anvendt i den sundhedsøkonomiske model

| Uønskede hændelser | Intervention | Komparator |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Frekvens anvendt i den sundheds-økonomiske model for intervention** | **Frekvens anvendt i den sundheds-økonomiske model for komparator** | **Kilde** | **Begrundelse** |
| **Uønsket hændelse, n (%)** |  |  |  |  |
| [Tilføj en ny række for hver uønsket hændelse inkluderet i modellen] |  |  |  |  |

## Sikkerhedsdata fra ekstern litteratur anvendt i den sundhedsøkonomiske model

[Hvis sikkerhedsdata fra ekstern litteratur blev anvendt i den sundhedsøkonomiske analyse, beskriv venligst, hvordan de blev anvendt i modellen. Angiv de uønskede hændelser, der er anvendt i modellen, i Tabel 19.]

Tabel 19. Uønskede hændelser, der forekommer hos mere end X % af patienter

| Uønskede hændelser | Intervention (N=x) | Komparator (N=x) | Forskel, % (95 % CI) |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Antal patienter med uønskede hændelser** | **Antal uønskede hændelser** | **Frekvens anvendt i den sundhedsøkono-miske model for intervention** | **Antal patienter med uønskede hændelser** | **Antal uønskede hændelser** | **Frekvens anvendt i den sundhedsøkono-miske model for komparator** | **Antal patienter med uønskede hændelser** | **Antal uønskede hændelser** |
| **Uønsket hændelse, n**  |  |  |  |  |  |  |  |  |

# Dokumentation af helbredsrelateret livskvalitet

[Afsnit 7 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf) skal følges. Generelt set skal helbredsrelateret livskvalitet være baseret på det generiske måleinstrument EQ-5D-5L for at muliggøre sammenligning på tværs af Medicinrådets vurderinger. I tilfælde, hvor helbredsrelateret livskvalitet baseret på EQ-5D-5L ikke er tilgængelig, skal andre generiske eller sygdomsspecifikke instrumenter inkluderes og knyttes til EQ-5D-5L med validerede *mapping*-algoritmer, hvis det er muligt (se detaljer i afsnit 10.2.1). Hvis de inkluderede studier har indsamlet helbredsrelateret livskvalitet med sygdomsspecifikke instrumenter ud over EQ-5D-5L eller andre generiske måleinstrumenter, kan disse præsenteres som supplement. Årsagen til deres medtagelse i vurderingen skal være velargumenteret. Sammenfat alle inkluderede måleinstrumenter i Tabel 20.]

Tabel 20. Oversigt over inkluderede instrumenter til helbredsrelateret livskvalitet

| Måleinstrument | Kilde | Udnyttelse |
| --- | --- | --- |
| Instrument 1 (f.eks. EQ-5D-5L) | Studie x | Beskriv formål med instrument til helbredsrelateret livskvalitet (klinisk effekt, nytteværdier, disutility-værdier osv.) |
| Instrument 2  |  |  |
| *...* |  |  |

[Oplysninger om alle instrumenter til helbredsrelateret livskvalitet inkluderet fra studierne, der indeholder oplysninger om klinisk effekt, skal beskrives i afsnit 10.1. Tilsvarende nytteværdier (health state utilities) baseret på studierne beskrevet i afsnit 10.1 skal beskrives i afsnit 10.2. Hvis nytteværdier (health state utilities) er hentet fra andre kilder end dem, der indeholder oplysninger om klinisk effekt, skal disse beskrives i afsnit 10.3.]

## Helbredsrelateret livskvalitet [opret et underafsnit for hvert af de anvendte instrumenter til helbredsrelateret livskvalitet]

[Hvis data fra flere instrumenter til helbredsrelateret livskvalitet er inkluderet, udfyldes afsnit 10.1.1 -10.1.3 for hvert enkelt instrument.]

### Studiedesign og måleinstrument

[Beskriv og begrund valget af studiedesign, herunder, men ikke begrænset til:

* Indledende forventninger til ændringer i helbredsrelateret livskvalitet og den kliniske begrundelse for ændringerne.
* Årsager til valg af instrumentet, der er anvendt til måling af helbredsrelateret livskvalitet (validitet, pålidelighed og følsomhed i forhold til patientpopulation).
* Blev instrumentet anvendt på den måde, det er valideret til?
* Forårsagede studiedesignet eller det valgte instrument en risiko for bias?
* Hvis den population, der bidrager til data om helbredsrelateret livskvalitet, adskiller sig fra den population, der bidrager til andre kliniske effektmålsdata, skal forskellene og deres konsekvenser for vurderingen beskrives.

For yderligere oplysninger henvises til [CONSORT-PRO-retningslinjer](https://jamanetwork.com/journals/jama/fullarticle/1656259)].

### Dataindsamling

[Beskriv og begrund dataindsamlingen, hvad angår følgende:

* Hvordan og på hvilke tidspunkter dataene om helbredsrelateret livskvalitet blev indsamlet.
* Angiv relevante tidspunkter for dataindsamling i Tabel 21.
* Angiv manglende observationer.
* Angiv for hvert tidspunkt antallet og procentdelen, der mangler fra randomisering.
* Angiv for hvert tidspunkt antallet og procentdelen, der er fuldført. Fuldførelsesraten skal defineres som procentdel fuldførte besvarelser fra patienter ”i risiko” på tidspunkt ”x”.
* Beskriv, hvordan manglende observationer blev håndteret, og hvilke antagelser der blev anlagt.
* Beskriv egenskaberne for patienter med manglende værdier, og sammenlign deres egenskaber med den population, der ikke mangler værdier.]

Tabel 21. Mønster med manglende data og fuldførelse

| Tidspunkt | Population for helbredsrelateret livskvalitet N | Manglende værdier N (%) | Forventes at fuldføreN | FuldførelseN (%) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Antal patienter ved randomisering | Antal patienter, for hvem der mangler data (% af patienter ved randomisering) | Antal patienter ”i risiko” på tidspunkt X | Antal patienter, der fuldførte (% af patienter der forventes at fuldføre) |
| Baseline  | F.eks. 100 | 10 (10 %) | 99 | 90 (91 %) |
| Tidspunkt 1 | 100 | 12 (12 %) | 85 | 80 (94 %) |
| Tidspunkt 2 | 100 | 20 (20 %) | 80 | ... |
|  Osv. | ... | ... | ... | ... |

### Resultater for helbredsrelateret livskvalitet

* [I Tabel 22 angives resultater ved baseline og på alle relevante tidspunkter for dataindsamling med instrumentet til helbredsrelateret livskvalitet. Argumentér for relevansen af de valgte tidspunkter for dataindsamling.
* Inkluder en graf, der viser de gennemsnitlige ændringer (med 95 % konfidensintervaller) fra baseline og ved de forskellige opfølgningstidspunkter for både interventionen og komparatoren. Se et eksempel på grafen nedenfor.
* Hvis EQ-5D-5L-data er tilgængelige, angives både resultater på indeksscore (med danske præferencevægte) og EQ-VAS.
* Hvis specifikke domæner fra vurderingsinstrumentet skal fremhæves, skal der præsenteres data i Appendix F. Argumentér for relevansen af de domænespecifikke data.]

Eksempel på figur, der viser gennemsnitlig ændring fra baseline gennem de forskellige tidspunkter for dataindsamling for både interventionen og komparatoren:



Tabel 22. Sammenfattet statistik om helbredsrelateret livskvalitet [instrument 1]

|  | Intervention | Komparator | Intervention vs. Komparator |
| --- | --- | --- | --- |
|  | N | Middelværdi (SE) | N | Middelværdi (SE) | Forskel (95 % CI) p-værdi |
| Baseline |  |  |  |  |  |
| Tidspunkt 1 |  |  |  |  |  |
| Tidspunkt 2  |  |  |  |  |  |
| ...  |  |  |  |  |  |
| Opfølgning |  |  |  |  |  |

## Nytteværdier (HSUV’er) anvendt i den sundhedsøkonomiske model

[Hvis der er anvendt andre studier til nytteværdier, end det studie, der danner grundlag for klinisk effektivitet, udfyldes afsnit 10.3.]

### HSUV-beregning

* Hvis EQ-5D-5L og danske præferencevægte ikke er anvendt, skal dette beskrives og begrundes i henhold til afsnit 7.1.3 og 7.2 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf).
* Beskriv, om HSUV’er er aldersjusteret i henhold til afsnit 7.3 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf).
* Regressionsbaserede nytteværdier: Hvis nytteværdierne er beregnet ud fra en regressionsmodel (f.eks. tilstandsspecifikke nytteværdier eller for specifikke subgrupper), skal der angives regressionsligninger og nødvendige formler for at beregne de endelige nytteværdier.

#### Mapping

[Beskriv mappingmetoder, hvis de anvendes:

* Beskriv formålet med det oprindelige mappingstudie, beskriv grundigt studiet og patientegenskaber, som mappingen er baseret på, og sammenlign den med den patientpopulation, der er inkluderet i ansøgningen.
* Beskriv kort metoderne til valg af patientpopulation, rekruttering af patienter og dataindsamling i mappingstudiet, herunder antallet af patienter og eventuelle censurerede patienter.
* Beskriv de statistiske metoder, der anvendes til at estimere overlapningen mellem de to spørgeskemaer i mappingstudiet, herunder valg for statistiske test og statistiske modeller til mapping-algoritmen.
* Præsenter resultaterne af de testede statistiske modeller og begrundelsen for valget af den model, der bruges til at estimere den endelige kortlægningsalgoritme. Fokuser især på præcision, dvs. *root mean square error* (RMSE), *mean square error* (MSE) eller *mean absolute error* (MAE).
* Medicinrådet foretrækker mapping-algoritmer, som der er gennemført en validering for. Beskriv patientpopulationen, der anvendes til valideringen, på samme måde som for patientpopulationen under punkt 1.
* Præsenter usikkerhed for nytteværdierne estimeret gennem mapping, og hvordan denne usikkerhed blev beregnet.
* Beskriv de præferencevægte, der er relevante for mappingen, og hvordan de blev anvendt i den faktiske mapping.]

### Beregning af disutility-værdier

[Hvis disutility-værdier knyttet til uønskede hændelser anvendes i den sundhedsøkonomiske model, skal følgende udfyldes, og disutility-værdier anføres i Tabel 23. :

* Begrund, hvorfor det er relevant at inkludere disutility-værdier, og i hvilket omfang medtagelsen fanger relevante uønskede hændelser.
* Beskriv, hvordan disutility-værdier beregnes, og inkluder en formel, der præsenterer beregningen.]

### HSUV-resultater

[Følgende trin skal udføres:

* Præsenter resultater i Tabel 23 og beskriv:
* Regressionsbaserede nytteværdier: Hvis der er anvendt regressionsbaserede nytteværdier, oprettes en kolonne med antallet af patienter og observationer, som hver nytteværdi er baseret på.
* Hvis der er udført følsomhedsanalyser med forskellige HSUV’er, skal disse beskrives og begrundes.]

Tabel 23. Oversigt over nytteværdier (HSUV’er) [og disutility-værdier]

|  | Resultater[95 % CI] | Instrument | Anvendt takst (værdi angivet) | Kommentarer |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| HSUV’er |
| HSUV A | 0,761 [0,700-0,810] | EQ-5D-5L | DK | For eksempel: Estimat er baseret på middelværdi af begge studiearme. |
| HSUV B | 0,761 [0,700-0,810] | EQ-5D-5L | DK | For eksempel: Estimat er baseret på middelværdi af begge studiearme. |
| ... |
| [Disutility-værdier] |  |  |  |  |
| ... |

## Præsentation af nytteværdier (HSUV’er) målt i andre studier end dem, der danner grundlag for relativ effekt

[Hvis der er anvendt andre studier end studiet, der danner grundlag for relativ effekt, til nytteværdier, skal underafsnittene nedenfor udfyldes. Alle andre studier skal identificeres i en systematisk litteraturgennemgang og beskrives i Appendix I].

### Studiedesign

[Se beskrivelse i 10.1.1.]

### Dataindsamling

[Se beskrivelse i 10.1.2.]

### Resultater for helbredsrelateret livskvalitet

[Se beskrivelse i 10.1.3.]

### Resultater for HSUV og disutility

[Se beskrivelse i 10.2, og udfyld relevante tabeller herunder.]

Tabel 24. Oversigt over nytteværdier (HSUV’er) [og disutility-værdier]

|  | Resultater[95 % CI] | Instrument | Anvendt takst (værdi angivet) | Kommentarer |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| HSUV’er |
| HSUV A | 0,761 [0,700-0,810] | EQ-5D-5L | DK | Estimat er baseret på middelværdi af begge studiearme. |
| HSUV B | 0,761 [0,700-0,810] | EQ-5D-5L | DK | Estimat er baseret på middelværdi af begge studiearme. |
| ... |
| [Disutility-værdier] |  |  |  |  |
| ... |

Tabel 25. Oversigt over litteraturbaserede nytteværdier (HSUV’er)

|  | Resultater[95 % CI] | Instrument | Anvendt takst (værdi angivet) | Kommentarer |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| HSUV A |
| Studie 1 | 0,761 [0,700-0,810] | EQ-5D-5L | DK | EQ-5D-5L-data blev indsamlet i X studie. Estimat er baseret på middelværdi af begge studiearme. |
| Studie 2 |  |  |  |  |
| Studie 3 |  |  |  |  |
| HSUV B |
| *...* |  |  |  |  |
| [Disutility-værdi A] |
| ... |  |  |  |  |

# Ressourceforbrug og tilknyttede omkostninger

[Overordnet vejledning til udfyldelse af afsnittet vedrørende ressourceforbrug og tilknyttede omkostninger:

* Der henvises til vejledningen i afsnit 8 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf) og [Medicinrådets katalog over enhedsomkostninger](https://medicinraadet.dk/media/gpjgcotu/v%C3%A6rdis%C3%A6tning-af-enhedsomkostninger-vers-1-7.pdf) for oplysninger om, hvordan ressourceforbruget og tilknyttede omkostninger beskrives.
* Hvis enhedsomkostninger er inkluderet i modellen med DRG-takster, skal der medtages en beskrivelse af den diagnose- og procedurekode, som er blevet brugt til at finde DRG-koden via [Interaktiv DRG](https://interaktivdrg.sundhedsdata.dk/#/). Hvis der anvendes en mikrobaseret tilgang til at værdisætte ressourceforbrug, skal det begrundes, og alle antagelser (f.eks. faste omkostninger) skal beskrives detaljeret. Præsenter altid en følsomhedsanalyse med DRG-takster, hvis der er anvendt en mikrobaseret tilgang i base-case-analysen.
* Angiv grundlaget for alle forventede omkostninger sammen med en reference.]

## Lægemiddelomkostninger - intervention og komparator

[Vejledning til udfyldelse af dette afsnit:

* Inkluder de gældende priser på lægemidlerne (intervention og komparator) i tabellen nedenfor. Apotekernes indkøbspris, AIP, skal anvendes. Tabellen kan tilpasses efter antallet af tilgængelige pakninger og komparatorer. Derudover må tabelformatet *ikke* ændres.
* Alle lægemidler inkluderet i den sundhedsøkonomiske analyse skal angives i Excel-filen "Nøgletalsoplysninger inkl. generel dødelighed for den danske befolkning" på [Medicinrådets hjemmeside](https://medicinraadet.dk/ansogning).
* Hvis der er flere pakninger af lægemidlet til rådighed, skal relevansen af de pakningsmængder, der anvendes i modellen, begrundes.
* Overvejelser i forhold til lægemiddelspild skal beskrives. Begrund, hvordan spild er modelleret i Excel. Det samme gælder for antagelser vedrørende deling af hætteglas.
* Beskriv antagelser vedrørende behandlingsvarigheden for interventionen og komparatoren. Hvis der bruges *time-on-treatment* data til at ekstrapolere behandlingsvarigheden, skal den anvendte metode beskrives i Appendix D.
* Modelantagelser, der angår emner som dosering (f.eks. vægtbaseret/legemesoverflade (BSA) dosis vs. fast dosis) og relativ dosisintensitet (RDI), skal beskrives i afsnit 3.4 (Intervention) og 3.5 (Valg af komparator(er)) og *ikke* i dette afsnit.]

Tabel 26. Lægemiddelomkostninger anvendt i modellen

| Lægemiddel  | Styrke | Pakningsstørrelse | Apotekernes indkøbspris [DKK] |
| --- | --- | --- | --- |
| [Navn på intervention] | [X] | [X] | [X] |
| [X] | [X] | [X] |
| [Navn på komparator] | [X] | [X] | [X] |
| [X] | [X] | [X] |

## Lægemiddelomkostninger - co-administration

[Vejledning til udfyldelse af dette afsnit:

* Nogle behandlinger kræver co-administration af f.eks. profylaktiske lægemidler for at minimere risikoen for uønskede hændelser. Hvis det er tilfældet for komparatoren og/eller den nye intervention, skal lægemiddelomkostningerne til co-administrationen inkluderes i analysen.
* Hvis co-administration ikke er relevant for denne ansøgning, skal der skrives ”ikke relevant” i dette afsnit. under titlen.]

## Administrationsomkostninger

[Vejledning til udfyldelse af dette afsnit:

* Beskriv baggrunden for at inkludere eller ikke inkludere administrationsomkostninger forbundet med interventionen og komparatoren.
* Beskriv antagelser vedrørende ressourceforbrug, frekvens og enhedsomkostninger. Frekvensen skal præsenteres ikke-numerisk (f.eks. hver 3. uge).
* Hvis enhedsomkostningen til administration er inkluderet i modellen med DRG-takster, skal nedenstående tabel udfyldes. Tilpas tabellen, hvis der er blevet anvendt mikrobaseret tilgang.]

Tabel 27. Administrationsomkostninger anvendt i modellen

| Administrationstype | Frekvens | Enhedsomkostning [DKK] | DRG-kode | Reference |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| [F.eks. i.v.-infusion, subkutan administration] | [F.eks. hver 3. uge] |  |  | DRG 202[X] |

## Omkostninger til sygdomshåndtering

[Vejledning til udfyldelse af dette afsnit:

* Beskriv baggrunden for at inkludere eller ikke inkludere omkostninger til sygdomshåndtering forbundet med interventionen og komparatoren.
* Beskriv antagelser vedrørende ressourceforbrug, frekvens og enhedsomkostninger. Frekvensen skal præsenteres ikke-numerisk (f.eks. hver 3. uge).
* Hvis enhedsomkostningen til sygdomshåndtering er inkluderet i modellen med DRG-takster, skal nedenstående tabel udfyldes. Tilpas tabellen, hvis der er blevet anvendt en mikrobaseret tilgang.]

Tabel 28. Omkostninger til sygdomshåndtering anvendt i modellen

| Aktivitet | Frekvens | Enhedsomkostning [DKK] | DRG-kode | Reference |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| [Aktivitet] | [F.eks. hver 3. uge] |  |  | DRG 202[X] |

## Omkostninger forbundet med håndtering af uønskede hændelser

[Vejledning til udfyldelse af dette afsnit:

* Frekvensen af uønskede hændelser, der indgår som input i modellen, skal præsenteres i afsnit 9.
* Beskriv kort håndteringen af uønskede hændelser i klinisk praksis, herunder monitorering, opfølgning, brug af ressourcer, omkostninger og andre relevante oplysninger.
* Beskriv, hvordan omkostningerne ved uønskede hændelser er blevet modelleret (f.eks. engangsomkostning).
* Undgå at inkludere enhedsomkostninger ved uønskede hændelser, der ikke vil være forbundet med brug af ressourcer i dansk klinisk praksis. For at undgå dobbelttælling skal der desuden kun inkluderes enhedsomkostninger ved uønskede hændelser, hvor de kliniske definitioner overlapper, f.eks. neutropeni og nedsatte lymfocytter, én gang.
* Hvis der anvendes DRG-takster, benyttes følgende fremgangsmåde: På Sundhedsdatastyrelsens hjemmeside [Interaktiv DRG](https://interaktivdrg.sundhedsdata.dk/#/) vælges patientens årsag til indlæggelse (den uønskede hændelse) under ”diagnose og supplerende oplysning”, og patientens generelle sygdom vælges i samme celle. Notér efterfølgende den uønskede hændelse med et ”A” for aktionsdiagnose, og sygdommen med et ”B” for sekundær diagnose].

Tabel 29. Omkostning forbundet med håndtering af uønskede hændelser

|  | DRG-kode | Enhedsomkostning/DRG-takst |
| --- | --- | --- |
| [Uønsket hændelse] |  |  |
| [Uønsket hændelse] |  |  |

## Efterfølgende behandlingsomkostninger

[Vejledning til udfyldelse af dette afsnit:

* Beskriv antagelser vedrørende de emner, der er angivet nedenfor:
	+ Estimeret andel af patienter, der modtager efterfølgende behandling.
	+ Hvis det er relevant, beskrives fordelingen/andelen af efterfølgende behandlinger, i tilfælde hvor mere end én efterfølgende behandling er tilgængelig for patientpopulationen.
	+ Beskrivelse af doseringsplan og administrationsvej.
	+ Relativ dosisintensitet (RDI).
	+ Lægemiddelspild.
	+ Hvis det er relevant, ressourceforbrug og omkostninger forbundet med administration, monitorering og håndtering af uønskede hændelser.
	+ Gennemsnitlig behandlingsvarighed.
* Inkluder de gældende priser på de efterfølgende behandlinger i nedenstående tabel. Apotekernes indkøbspris, AIP, skal anvendes. Tabellen kan tilpasses efter antallet af tilgængelige pakninger og komparatorer. Derudover må tabelformatet *ikke* ændres.]

Tabel 30. Lægemiddelomkostninger ved efterfølgende behandlinger

| Lægemiddel  | Styrke | Paknings-størrelse | Apotekernes indkøbspris [DKK] | Relativ dosisinten-sitet | Gennemsnit-lig behandlings-varighed |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| [Navn på efterfølgende behandling] | [X] | [X] | [X] |  |  |
| [X] | [X] | [X] |  |  |
| [Navn på efterfølgende behandling] | [X] | [X] | [X] |  |  |
| [X] | [X] | [X] |  |  |

## Patientomkostninger

[Vejledning til udfyldelse af dette afsnit:

* Omkostningerne for patienter og deres familier som følge af lægemiddelbehandlingen (transportomkostninger og tidsforbrug) skal medregnes, hvis det er relevant. Den tid, patienter og pårørende bruger, og transportomkostningerne skal værdisættes i overensstemmelse med Medicinrådets katalog over enhedsomkostninger.
* Kontrollér, at antallet af besøg på hospitalet er i overensstemmelse med patientressourceforbruget (f.eks. på grund af administration, monitorering og håndtering af uønskede hændelser).]

Tabel 31. Patientomkostninger anvendt i modellen

| Aktivitet | Tidsforbrug [minutter, timer, dage] |
| --- | --- |
| Aktivitet |  |

## Andre omkostninger (f.eks. omkostninger til hjemmesygeplejersker, omkostninger til ambulant rehabilitering og palliativ pleje)

Hvis omkostninger til palliativ pleje er inkluderet, skal der gives en beskrivelse af antagelserne for ressourceforbrug og enhedsomkostninger, herunder om ressourceforbruget er på regionalt eller kommunalt niveau. Hvis omkostningerne til palliativ pleje, der er forbundet med interventionen og komparatoren, menes at være nogenlunde identiske, bør disse ikke inkluderes i Excel-modellen.

# Resultater

## Oversigt over base case

[Giv en oversigt over base case, herunder de centrale aspekter, i Tabel 32. Teksten i kolonne 1 skal tilpasses hver enkelt vurdering.]

Tabel 32. Oversigt over base case

| Funktion | Beskrivelse |
| --- | --- |
| Komparator |  |
| Modeltype | Markov-model |
| Tidshorisont | 30 år (levetid) |
| Behandlingslinje | 1. linje. Efterfølgende behandlingslinjer ikke inkluderet. |
| Måling og vurdering af helbredseffekter | Helbredsrelateret livskvalitet målt med EQ-5D-5L i studie x (reference). Danske befolkningsvægte blev anvendt til at estimere nytteværdier (HSUV'er) |
| Inkluderede omkostninger | LægemiddelomkostningerHospitalsomkostningerOmkostninger ved uønskede hændelserPatientomkostninger |
| Dosering af lægemiddel | Vægtbaseret |
| Gennemsnitlig tid i behandling | Intervention: XKomparator: Y |
| Parametrisk funktion for PFS | Intervention: XKomparator: Y |
| Parametrisk funktion for OS | Intervention: XKomparator: Y |
| Medtagelse af spild |  |
| Gennemsnitlig tid i models helbredstadierHelbredsstadie 1Helbredsstadie 2Helbredsstadie 3Død |  |

### Base case-resultater

[Udfyld Tabel 33. Resultaterne for interventionen og komparatoren samt forskellen skal altid vises.]

Tabel 33. Base case-resultater, diskonterede estimater

|  |  [Intervention] | [Komparator] | Forskel |
| --- | --- | --- | --- |
| Lægemiddelomkostninger |  |  |  |
| Lægemiddelomkostninger – co-administration  |  |  |  |
| Administration |  |  |  |
| Omkostninger til sygdomshåndtering |  |  |  |
| Omkostninger forbundet med håndtering af uønskede hændelser |  |  |  |
| Efterfølgende behandlingsomkostninger |  |  |  |
| Patientomkostninger |  |  |  |
| Omkostninger til palliativ pleje |  |  |  |
| Samlede omkostninger |  |  |  |
| Vundne leveår (helbredsstadie A) |  |  |  |
| Vundne leveår (helbredsstadie B) |  |  |  |
| Totale leveår |  |  |  |
| QALY (tilstand A) |  |  |  |
| QALY (tilstand B) |  |  |  |
| QALY (bivirkninger) |  |  |  |
| Totale QALYs |  |  |  |
| Inkrementelle omkostninger pr. vundet leveår |  |
| Inkrementelle omkostninger pr. vundet QALY (ICER) |  |

## Følsomhedsanalyser

[Afsnit 9 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf) skal følges.]

### Deterministiske følsomhedsanalyser

[Vis resultaterne fra deterministiske *one-way* følsomhedsanalyser i Tabel 34.]

Tabel 34 Resultater af one-way følsomhedsanalyser

|  | Ændring | Årsag/baggrund/kilde | Inkremen-telle omkostnin-ger (DKK) | Inkrementel effekt (QALY) | ICER (DKK/QALY) |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Base case |  |  |  |  |  |
| [relevant analyse] |  |  |  |  |  |
| [relevant analyse] |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

[Hvis der er behov for længere begrundelser/beskrivelser, skal de angives i tekstform. Præsenter tornadodiagram.

Beskriv *two-way*, *multi-way* og/eller scenarieanalyser, og præsenter resultaterne, når det er relevant, i en tabel.]

### Probabilistiske følsomhedsanalyser

[Vejledning til udfyldelse af afsnittet vedrørende den probabilistiske følsomhedsanalyse (PSA):

* Der henvises til supplerende vejledning i afsnit 9.2.2 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf). Udfyld Tabel 40 i Appendix H.
* En PSA skal indeholde alle parametre fra modellen, som er usikre. Valg af parametre og de tilhørende sandsynlighedsfordelinger skal begrundes.
* Det skal være let at ændre valget af fordelinger, f.eks. via en drop-down liste i Excel-modellen.
* Det skal være let at slå parametre til og fra i PSA'en, f.eks. via en drop-down liste i Excel-modellen.
* Hvis der er korrelerede parametre, skal disse beskrives, og korrelation skal tages i betragtning i PSA'en. Beskriv den metode, der bruges til at redegøre for korrelerede parametre.
* I de tilfælde, hvor en parameter ikke er estimeret empirisk, skal der gives en redegørelse for, hvordan usikkerheden omkring estimatet er bestemt.
* Hvis data er ekstrapoleret i analysen, skal parametre fra alle fordelinger inkluderes i PSA-modulet i Excel-modellen.
* Ud over punktdiagrammet og acceptabilitetskurver for omkostningseffektivitet (CEAC) skal præsentationen af PSA'en endvidere suppleres med en beskrivelse af analysen. Det indebærer en beskrivelse af formen og placeringen af inkrementelle omkostninger vs. vundne QALY.
* I tilfælde, hvor der er betydelig usikkerhed om en enkelt parameter, f.eks. i de tilfælde, hvor der er usikkerhed om effekten på OS, kan der gennemføres og præsenteres en univariant PSA.
* Antallet af simuleringer i PSA'en skal kunne ændres i Excel-modellen.
* Inkluder et konvergensplot for den estimerede middelværdi. Dette er et iterationsplot af ICER'er som en funktion af det nødvendige antal PSA-simuleringer.]

# Budgetkonsekvensanalyse

[Vejledning til udfyldelse af afsnittet om budgetkonsekvenser:

* Der henvises til supplerende vejledning i afsnit 10 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf).
* Antagelserne om forventet *antal patienter* i tilfælde af henholdsvis en anbefaling og ikke-anbefaling af lægemidlet skal beskrives i afsnittet. Hvis antallet af patienter ikke stemmer overens med 3.2, skal det diskuteres.
* Antagelserne om forventet *markedsandel* i tilfælde af henholdsvis en anbefaling og ikke-anbefaling af lægemidlet skal beskrives i afsnittet.
* Omkostningsinputtet i budgetkonsekvensanalysen skal stamme fra den omkostningsanalyse, der er beskrevet i afsnit 11 i denne ansøgning, men diskontering og patientomkostninger skal udelades.
* Nedenstående tabeller viser, hvordan budgetkonsekvenserne præsenteres for de regionale hospitalsbudgetter. Tabellerne må *ikke* ændres bortset fra indsættelse af yderligere komparatorer, når det er relevant.]

###### Antal patienter (herunder antagelser om markedsandel)

Tabel 35. Antal nye patienter, der forventes behandlet i løbet af den næste femårsperiode, hvis lægemidlet indføres (justeret for markedsandel)

|  | År 1 | År 2 | År 3 | År 4 | År 5 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Anbefaling |
| [Navn på intervention] |  |  |  |  |  |
| [Navn på komparator] |  |  |  |  |  |
|  | Ikke-anbefaling |
| [Navn på intervention] |  |  |  |  |  |
| [Navn på komparator] |  |  |  |  |  |

###### Budgetkonsekvens

Tabel 36. Forventet budgetkonsekvens ved at anbefale lægemidlet til indikationen

|  | År 1 | År 2 | År 3 | År 4 | År 5 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lægemidlet under overvejelse anbefales  | DKK X | DKK X | DKK X | DKK X | DKK X |
| Lægemidlet under overvejelse anbefales IKKE  | DKK X | DKK X | DKK X | DKK X | DKK X |
| Anbefalingens budgetkonsekvens | DKK X | DKK X | DKK X | DKK X | DKK X |

# Liste over eksperter

[Angiv navne på, jobfunktion og arbejdsplads for klinikere, der er konsulteret under indsendelse af denne ansøgning. Input fra klinikere, der ikke ønsker deres navn og funktion medtaget i den offentlige vurderingsrapport, vil ikke blive betragtet som gyldige. Ansøger kan fremhæve klinikerens navn og funktion med gult for at signalere, at kun Medicinrådet (herunder sekretariatet og fagudvalget) kender klinikerens navn og funktion. Klinikerens navn og funktion markeres herefter som fortrolige oplysninger i den offentlige vurderingsrapport.]

# Referencer

[Indsæt referencelisten.]

1. Studiekarakteristika

[Udfyld Tabel 37 for hvert inkluderet studie i henhold til afsnit 3 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf).]

Tabel 37. Vigtigste egenskaber for inkluderede studier

| Studienavn: | NCT-nummer: |
| --- | --- |
| Formål | [Oplys kort studiets overordnede formål] |
| Publikationer – titel, forfatter, tidsskrift, år | [Angiv alle publikationer vedrørende studiet.] |
| Studietype og -design | [Angiv studiets fase, og beskriv randomiseringsmetoden, graden af blinding, omfanget af overkrydsning, status (igangværende eller afsluttet) osv.F.eks.: Dobbeltblindet randomiseret placebokontrolleret fase 3-studie. Inkluderede patienter blev tilfældigt tildelt 1:1 ved hjælp af et stratificeret permuteret blokrandomiseringssystem via et interaktivt responssystem. Overkrydsning var ikke tilladt. Studieansvarlige, patienter og sponsor blev blindet under behandlingstildeling.]  |
| Antal forsøgsdeltagere (N) |  |
| Primære inklusionskriterier |  |
| Primære eksklusionskriterier |  |
| Intervention | [Angiv interventionen, herunder dosis, doseringsplan og antal patienter, der modtager interventionen] |
| Komparator(er) | [Angiv komparator(er), herunder dosis, doseringsplan og antal patienter, der modtager komparatoren] |
| Opfølgningstid  | [F.eks.: Medianopfølgning på 7,3 måneder (interval 0,5-16,5)] |
| Bruges studiet i den sundhedsøkonomiske model? | [Ja/Nej. Angående studier, der ikke indgår i den sundhedsøkonomiske model, men anses for relevante for indsendelsen, skal baggrunden herfor angives] |
| Primære, sekundære og eksploratoriske endepunkter | [Angiv alle primære, sekundære og eksploratoriske endepunkter for forsøget, uanset om resultaterne er oplyst i denne ansøgning. Definitionen af inkluderede effektmål og resultater skal angives i Appendix D.]**Endepunkter inkluderet i denne ansøgning:**[F.eks.: Det primære endepunkt var progressionsfri overlevelse som vurderet af den studieansvarlige ifølge RECIST, version 1.1. Sekundære endepunkter var samlet overlevelse, bekræftet objektiv respons i henhold til RECIST, version 1.1, responsvarighed, progressionsfri overlevelse vurderet af en uafhængig bedømmelseskomité, helbredsrelateret livskvalitet (HRQoL) som vurderet med QLQ-C30 og sikkerhed. **Andre endepunkter:**F.eks.: Tid til næste behandling og objektiv responsrate blev inkluderet som sekundære endepunkter i studiet, men resultater er ikke inkluderet i denne ansøgning.] |
| Analysemetode | [Angiv analysemetoden, dvs. *intention-to-treat* eller per protokol.F.eks.: Alle effektanalyser var *intention-to-treat*-analyser. Vi brugte Kaplan-Meier-metoden til at estimere rater for progressionsfri overlevelse og samlet overlevelse samt en stratificeret log-rank-test til behandlingssammenligninger. Hazard ratio justeret for XX og YY blev estimeret med Cox-proportionel risiko-regressionsmodel. Antagelsen om proportionale hazard blev vurderet ved at lede efter tendenser i de skalerede Schoenfeld-residualer.] |
| Undergruppeanalyser | [Angiv følgende oplysninger for hver analyse:- egenskaber for den inkluderede population- analysemetode- var det specificeret på forhånd eller post hoc?- validitetsvurdering, herunder statistisk styrke til forhåndsspecificerede analyser.] |
| Andre relevante oplysninger |  |

1. Resultater vedr. effekt pr. studie

###### Resultater pr. studie

[Udfyld tabellen for alle inkluderede studier, uanset om de er blevet anvendt i den sundhedsøkonomiske model. Redegør for, hvordan alle estimater, f.eks. CI'er og p-værdier, er blevet estimeret. Det omfatter den anvendte metode, justeringsvariabler, stratifikationsvariabler, vægte, korrektioner (i tilfælde med 0 tællinger), korrelationsstruktur (model med blandede effekter for gentagne målinger) og metoder, der anvendes til imputation. Angiv, hvordan antagelser blev kontrolleret. Overlevelsesrater: Angiv hvilket tidspunkt, disse er indberettet for.]

Tabel 38. Resultater pr. studie

| Resultater af [studienavn (NCT-nummer)] |
| --- |
|  |  |  |  | Estimeret absolut forskel i effekt | Estimeret relativ forskel i effekt | Beskrivelse af metoder anvendt til estimering | Referencer |
| Effektmål | Studiearm | N | Resultat (Cl) | Forskel | 95 % CI | *P-*værdi | Forskel | 95 % CI | *P-*værdi |  |  |
| Eksempel:samlet median-overlevelse (tidspunkt) | XXX | 247 | 22,3 (20,3-24,3) måneder | 4,9 | 1,79-8,01 | 0,002 | HR: 0,70 | 0,55-0,90 | 0,005 | Medianoverlevelse er baseret på Kaplan-Meier-estimatoren. HR er baseret på en Cox-proportionel hazardmodel med justering af variablerne, der bruges til stratificering til randomisering, og studiearm. |  |
| ZZZ | 248 | 17,4 (15,0-19,8) måneder |  |
| Eksempel:1-årig overlevelse | XXX | 247 | 74,5 % (68,9-80,2)  | 10,7 | 2,39-19,01 | 0,01 | HR: 0,70 | 0,55-0,90 | 0,005 | Overlevelsesrater er baseret på Kaplan-Meier-estimatoren. HR er baseret på en Cox-proportionel hazardmodel justering for stratificering og studiearm. |  |
| ZZZ | 248 | 63,8 % (57,6-70,0)  |  |
| Eksempel:Helbreds-relateret livskvalitet (tidspunkt) | XXX | 211 | -1,5 (-3,1 til 0,1) | 4,5 | -8,97 til -0,03 | 0,04 | NA | NA | NA | Den absolutte forskel i effekt er estimeret ved hjælp af en tosidet t-test. |  |
| ZZZ | 209 | -6,0 (-10,2 til -1,8)  |  |
| Indsæt effektmål 4 | Intervention |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Komparator |  |  |  |

1. Komparativ analyse af effekt

[Til metaanalyser kan nedenstående tabel anvendes. For enhver type af komparativ analyse (dvs. parret indirekte sammenligning, netværksmetaanalyse eller MAIC-analyse) beskrives metodologien og resultaterne her i et passende format (tekst, tabeller og/eller figurer).]

Tabel 39. Komparativ analyse af studier, der sammenligner [intervention] med [komparator] for patienter med [indikation]

| **Effektmål** |  | **Absolut forskel i effekt** | **Relativ forskel i effekt** | **Metode anvendt til kvantitativ syntese** | **Er resultat anvendt i den sundheds-økonomiske analyse?** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Studier inkluderet i analysen | Forskel | CI | P-værdi | Forskel | CI | P-værdi |
| Eksempel:Samlet medianoverlevelse |  | NA | NA | NA | HR: 0,70 | 0,55-0,90 | 0,005 | HR'er for de inkluderede studier blev syntetiseret ved hjælp af random effects-meta-analyse (DerSimonian-Laird). | Ja/Nej |
| Eksempel:1-årig overlevelse |  | 10,7 | 2,39-19,01 | 0,01 | HR: 0,70 | 0,55-0,90 | 0,005 | HR'er for de inkluderede studier blev syntetiseret ved hjælp af random effects-meta-analyse (DerSimonian-Laird). Den absolutte forskel blev estimeret ved at anvende den efterfølgende HR på en antaget 1-årig overlevelsesrate på 64,33 % i komparatorgruppen. |  |
| Eksempel:Helbredsrelateret livskvalitet |  | **-4,5** | -8,97 til -0,03 | 0,04 | NA | NA | NA | Resultater for helbredsrelateret livskvalitet for de inkluderede studier blev syntetiseret med den standardiserede middelforskel (SMD). Den estimerede meta-analytiske SMD på -0,3 (95 % CI -2,99 til -0,01) blev omdannet til skalaen ZZZ\* under forudsætning af en standardafvigelse for population på 15 på ZZZ\*-skalaen.\*Udfyld navnet på et passende mål for helbredsrelateret livskvalitet. |  |
| Indsæt effektmål 4 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

1. Ekstrapolering

[Beskriv detaljeret, hvordan ekstrapolering er udført i henhold til afsnit 6.4.2 og 6.4.3 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf) og bilaget ["Anvendelse af forløbsdata i sundhedsøkonomiske analyser"](https://medicinraadet.dk/media/ickpupwo/anvendelse_af_forl%C3%B8bsdata_i_sundheds%C3%B8konomiske_analyser-vers-_1-1_adlegacy.pdf).

* Angiv, hvilken parametrisk funktion der blev valgt til henholdsvis interventionen og komparatoren. Alle standardmæssige parametriske modeller (eksponentiel, Weibull, Gompertz, gamma, log normal, log-logistik og generaliseret gamma) og andre overvejede ekstrapoleringer skal være tilgængelige i Excel-modellen.
* Angiv, om ekstrapoleringsmodellerne til interventionen og komparatoren er indpasset i en fælles model eller uafhængigt.
* Afsnittet skal indeholde en diskussion om brug af den samme eller en anden parametrisk funktion til ekstrapolering af data for interventionen og komparatoren.
* En grafisk repræsentation af datakurverne for tid til hændelse, hvor både Kaplan-Meier-estimatet (KM) og de parametriske fordelinger vises på samme figur, skal præsenteres i dette afsnit (for både intervention og komparator). Figuren skal indeholde en graf med den generelle populations dødelighed og skal vise hele modellens tidshorisont.
* Beskriv, om (og hvordan) justeringer er foretaget for behandlingsskift/overkrydsning (intervention og/eller komparator).
* Beskriv og redegør for, hvordan ekstrapoleringerne er valideret, og præsenter resultaterne. Præsenter en grafisk repræsentation af valideringen, når det er relevant.]
	1. Ekstrapolering af [effektmål 1]
		1. Datainput
		2. Model
		3. Proportionale hazarder

[Hvis ekstrapoleringsmodellen er afhængig af proportionale hazarder, skal der medtages et plot med Schoenfeld-residualer og et log-kumulativt hazard-plot.]

* + 1. Vurdering af statistisk fit (AIC og BIC)

[Medtag en tabel med AIC og BIC, og diskuter den statistiske fit.]

* + 1. Vurdering af visuel fit
		2. Vurdering af hazard-funktioner

[Medtag et plot af effektmålets hazard-funktion. Plottene skal præsenteres i særskilte figurer for henholdsvis interventionen og komparatoren og skal inkludere den estimerede hazard for de observerede data (hvis det er relevant). Plottet skal diskuteres i forbindelse med valgt fordeling for ekstrapolering af effektmålets data.]

* + 1. Validering og diskussion af ekstrapolerede kurver
		2. Justering af baggrundsdødelighed
		3. Justering for behandlingsskift/overkrydsning
		4. Aftagende effekt
		5. Kureringspunkt
	1. Ekstrapolering af [effektmål 2]

[For hvert effektmål udfyldes dette afsnit med det samme indberetningsskema som angivet i afsnit D.1]

1. Alvorlige uønskede hændelser

[Angiv alle alvorlige uønskede hændelser, der er observeret i studiet]

1. Helbredsrelateret livskvalitet

[Hvis specifikke domæner fra evalueringsinstrumentet skal fremhæves, skal data præsenteres her. Argumentér for relevansen af de domænespecifikke data.]

1. Probabilistiske følsomhedsanalyser

[Vis i Tabel 40, hvilke data/antagelser (punktestimat samt nedre og øvre grænse) der danner grundlag for de valgte sandsynlighedsfordelinger, som anvendes i den probabilistiske analyse.]

Tabel 40. Oversigt over parametre i PSA

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Inputparameter** | **Punktestimat** | **Nedre grænse** | **Øvre grænse** | **Sandsynlighedsfordeling** |
| **Sandsynligheder** |
| Effektmål A | 0,72 |  |  | Beta |
|  |  |  |  |  |
| **HSUV** |
| Tilstand A | 0,79 |  |  | Beta |
|  |  |  |  |  |
| **Omkostninger** |
| Indlæggelse | 20000 |  |  | Gamma |
|  |  |  |  |  |

1. Litteratursøgninger for den kliniske vurdering
	1. Effekt og sikkerhed af intervention og komparator(er)

[Følg afsnit 3 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf). Beskriv, hvordan litteratursøgningen blev udført. Redegør for valget af de anvendte søgekriterier og udtryk, søgefiltre samt inklusions- og eksklusionskriterier. Der skal gives tilstrækkelige oplysninger til, at resultaterne kan gengives.

Hvis en eksisterende/global systematisk litteraturgennemgang (SLR) (gen)bruges, skal Appendix G udfyldes med data/oplysninger fra denne SLR, og det skal tydeligt fremgå, hvordan SLR'en er tilpasset den foreliggende ansøgning. Inklusions- og eksklusionskriterierne, PRISMA-diagram og liste over udeladte fuldtekstreferencer skal afspejle formålet med ansøgningen. Uredigerede tekniske rapporter eller SLR'er accepteres derfor ikke som Appendix G. Et redigerbart PRISMA-rutediagram findes [sidst i dette dokument](#_Example_of_PRISMA).

Formål med litteratursøgningen: Hvilke spørgsmål forventes litteratursøgningen at besvare?

Databaser/andre kilder: Udfyld databaserne og andre kilder, f.eks. konferencemateriale anvendt i litteratursøgningen.]

Tabel 41. Bibliografiske databaser inkluderet i litteratursøgningen

| Database | Platform/kilde | Relevant periode for søgningen  | Dato for gennemført søgning |
| --- | --- | --- | --- |
| **Embase** | F.eks. Embase.com | F.eks. 1970 til i dag  | dd.mm.åååå |
| **Medline** |  |  | dd.mm.åååå |
| **CENTRAL**  | Wiley-platform |  | dd.mm.åååå |

Forkortelser:

Tabel 42. Andre kilder inkluderet i litteratursøgningen

| Kilde | Placering/kilde | Søgestrategi  | Dato for søgning  |
| --- | --- | --- | --- |
| **F.eks. NICE** | www.nice.org.uk |  | dd.mm.åååå |
| **F.eks. EMA's hjemmeside** |  |  | dd.mm.åååå |

Forkortelser:

Tabel 43. Konferencemateriale inkluderet i litteratursøgningen

| **Konference** | **Kilde til abstracts** | **Søgestrategi** | **Søgte ord/udtryk** | **Dato for søgning**  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Konferencenavn** | F.eks. konferencewebsted | Manuel søgning | Anfør enkeltstående udtryk, der bruges til at søge i konference-materialet: | dd.mm.åååå |
|  | Tillæg til tidsskrift [indsæt reference] | Skimning af abstraktsamling |  | dd.mm.åååå |

* + 1. Søgestrategier

[Beskriv udviklingen af søgestrategien og søgestrengen. Angiv inklusions- og eksklusionskriterierne for søgningen, og begrund (f.eks. patientpopulation, intervention, komparator, effektmål, studiedesign, sprog, tidsgrænser osv.).]

[Søgningen skal dokumenteres med præcise søgestrenge linje for linje, inkl. resultater, for hver database.]

Tabel 44. Søgestrategi for [navn på database]

| Nr. | Forespørgsel | Resultater |
| --- | --- | --- |
| **Nr. 1** |  | 88244 |
| **Nr. 2** |  | 85778 |
| **Nr. 3** |  | 115048 |
| **Nr. 4** |  | 7011 |
| **Nr. 5** |  | 10053 |
| **Nr. 6** |  | 12332 |
| **Nr. 7** |  | 206348 |
| **Nr. 8** |  | 211070 |
| **Nr. 9** | Nr. 7 ELLER nr. 8 | 272517 |
| **Nr. 10** | Nr. 3 OG nr. 6 OG nr. 9 | 37 |

* + 1. Systematisk valg af studier

[Beskriv udvælgelsesprocessen, herunder antal reviewere, og hvordan uoverenstemmelser blev løst. Medtag en tabel med kriterier for inklusion eller eksklusion.]

Tabel 45. Inklusions- og eksklusionskriterier anvendt til vurdering af studier

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Klinisk effekt | Inklusionskriterier | Eksklusionskriterier |
| **Population** |  |  |
| **Intervention** |  |  |
| **Komparatorer** |  |  |
| **Effektmål** |  |  |
| **Studiedesign/publikationstype** |  |  |
| **Sprogbegrænsninger** |  |  |

[Indsæt PRISMA-flowdiagram(mer) her ([se eksempel her](http://www.prisma-statement.org/documents/PRISMA%202009%20flow%20diagram.pdf)), eller brug det redigerbare diagram [sidst i dette dokument](#_Example_of_PRISMA).]

Tabel 46. Oversigt over studiedesign for studier inkluderet i analyserne

| Studie/tid | Formål | Studiedesign | Patient-population | Interven-tion og kompara-tor(prøvestør-relse (n)) | Primært effektmål og opfølg-nings-periode  | Sekundært effektmål og opfølg-nings-periode |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Studie 1** |  |  |  |  |  |  |
| **Studie 2** |  |  |  |  |  |  |

* + 1. Kvalitetsvurdering

[Beskriv styrker og svagheder i den udførte litteratursøgning.]

* + 1. Ikke-offentliggjorte data

[Kvaliteten af ikke-offentliggjorte data skal adresseres, og det skal angives om og hvornår det ikke-offentlige data forventes at blive publiceret.]

1. Litteratursøgninger for helbredsrelateret livskvalitet
	1. Helbredsrelateret livskvalitet

[Følg afsnit 3 og 7.1.2 i [[metodevejledningen](https://medicinraadet.dk/media/gleh0mfq/medicinr%C3%A5dets-metodevejledning-for-vurdering-af-nye-l%C3%A6gemidler-vers-1-3.pdf)](https://medicinraadet.dk/media/5eibukbr/the-danish-medicines-council-methods-guide-for-assessing-new-pharmaceuticals-version-1-3.pdf).

Beskriv, hvordan litteratursøgningen efter dataene for helbredsrelateret livskvalitet blev udført. Redegør for valget af de anvendte søgekriterier og udtryk, søgefiltre samt inklusions- og eksklusionskriterier. Der skal gives tilstrækkelige oplysninger til, at resultaterne kan gengives.

Hvis eksisterende/global systematisk litteraturgennemgang (SLR) (gen)bruges, skal Appendix I udfyldes med data/oplysninger fra denne SLR, og det skal tydeligt fremgå, hvordan SLR'en er tilpasset den foreliggende ansøgning. Inklusions- og eksklusionskriterierne, PRISMA-rutediagram og liste over udeladte fuldtekstreferencer skal afspejle formålet med ansøgningen. Uredigerede tekniske rapporter eller SLR'er accepteres derfor ikke som Appendix I. Find et redigerbart PRISMA-diagram [sidst i dette dokument](#_Example_of_PRISMA)].

Formål med litteratursøgning: Hvilke spørgsmål forventes litteratursøgningen at besvare?

Kilder: Beskriv kort, hvilke databaser og andre kilder der blev brugt i litteratursøgningen.]

Tabel 47. Bibliografiske databaser inkluderet i litteratursøgningen

| Database | Platform | Relevant periode for søgningen  | Dato for gennemført søgning |
| --- | --- | --- | --- |
| **Embase** | Embase.com |  | dd.mm.åååå |
| **Medline** | Ovid |  | dd.mm.åååå |
| **Specifikke sundhedsøko-nomiske databaser3F**[[1]](#footnote-2) |  |  | dd.mm.åååå  |

Forkortelser:

Tabel 48. Andre kilder inkluderet i litteratursøgningen

| Kildenavn | Placering/kilde | Søgestrategi  | Dato for søgning  |
| --- | --- | --- | --- |
| **F.eks. NICE** | [www.nice.org.uk](http://www.nice.org.uk/) |  | dd.mm.åååå |
| **ScHARRHUD** | [www.scharrhud.org](http://www.scharrhud.org/) |  | dd.mm.åååå |

Tabel 49. Konferencemateriale inkluderet i litteratursøgningen

| Konference | Kilde til abstracts | Søgestrategi | Søgte ord/udtryk | Dato for søgning  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Konferencenavn** | F.eks. konference-websted | Elektronisk søgning | Anfør enkeltstående udtryk, der bruges til at søge i kongres-materialet: | dd.mm.åååå |
|  | Tillæg til tidsskrift [indsæt reference] | Skimning af abstraktsamling |  | dd.mm.åååå |

* + 1. Søgestrategier

[Beskriv udviklingen af søgestrategien og søgestrengen. Angiv inklusions- og eksklusionskriterierne for søgningen, og begrund (f.eks. patientpopulation, effektmål, studiedesign, sprog, tidsgrænser osv.).

Søgningen skal dokumenteres for hver database eller ressource, herunder anvendte udtryk og syntaks, antal hentede resultater, i nedenstående tabel.

Beskriv, hvilke kriterier der er blevet brugt til at afvise irrelevante studier (f.eks. en tabel til registrering af udeladelser, se tabel 5 i [NICE DSU Teknisk supportdokument 9](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/28481496/#:~:text=NICE%20DSU%20Technical%20Support%20Document%209%3A%20The%20Identification%2C,published%20literature%20have%20been%20identified%20and%20selected%20systematically.)), og hvordan det endelige valg er truffet. Brug PRISMA-diagrammer, hvis det er relevant ([se eksempel her](http://www.prisma-statement.org/documents/PRISMA%202009%20flow%20diagram.pdf)), eller brug den redigerbare tabel [sidst i dette dokument](#_Example_of_PRISMA)].

Tabel 50. Søgestrategi for [navn på database]

| Nr. | Forespørgsel | Resultater |
| --- | --- | --- |
| **Nr. 1** |  | 88244 |
| **Nr. 2** |  | 85778 |
| **Nr. 3** |  | 115048 |
| **Nr. 4** |  | 7011 |
| **Nr. 5** |  | 10053 |
| **Nr. 6** |  | 12332 |
| **Nr. 7** |  | 206348 |
| **Nr. 8** |  | 211070 |
| **Nr. 9** | Nr. 7 ELLER nr. 8 | 272517 |
| **Nr. 10** | Nr. 3 OG nr. 6 OG nr. 9 | 37 |

Resultater af litteratursøgninger inkluderet i modellen/analysen:

[Indsæt resultater i en tabel]

* + 1. Kvalitetsvurdering og generaliserbarhed af estimater

[Giv en komplet kvalitetsvurdering for hvert relevant identificeret studie. Når der anvendes ikke-danske estimater, skal generaliserbarhed addreseres.]

* + 1. Ikke-offentliggjorte data

[Kvaliteten af ikke-offentliggjorte data skal adresseres, og det skal angives om og hvornår det ikke-offentlige data forventes at blive publiceret ]

1. Litteratursøgninger for input til den sundhedsøkonomiske model
	1. Ekstern litteratur til input i den sundhedsøkonomiske model

[Beskriv og dokumentér, hvordan litteraturen til modellen blev identificeret og valgt. Det kan være en kombination af systematiske databasesøgninger, målrettede søgninger osv. Redegør i særskilte afsnit (for hver type søgning) for de anvendte kilder, valget af de anvendte søgekriterier og udtryk, og forklar processen til inklusion og eksklusion. Der skal gives tilstrækkelige oplysninger til, at resultaterne kan gengives, hvor det er muligt.]

* + 1. Eks. systematisk søgning efter [...]

[Formål med litteratursøgningen: Hvilke spørgsmål forventes litteratursøgningen at besvare?]

Tabel 51. Kilder inkluderet i søgningen

| Database | Platform/kilde | Relevant periode for søgningen  | Dato for gennemført søgning |
| --- | --- | --- | --- |
| **Embase** | F.eks. Embase.com | F.eks. 1970 til i dag  | dd.mm.åååå |
| **Medline** |  |  | dd.mm.åååå |
| **CENTRAL**  | Wiley-platform |  | dd.mm.åååå |

Forkortelser:

[Beskriv udvælgelsesprocessen og kriterierne for inklusion eller eksklusion. For systematiske søgninger gælder kravene fra litteratursøgningen efter klinisk evidens, se Appendix H].

* + 1. Eks. målrettet litteratursøgning efter [estimater]

[Formål med litteratursøgningen: Hvilke spørgsmål forventes litteratursøgningen at besvare?]

Tabel 52. Kilder inkluderet i den målrettede litteratursøgning

| Kildenavn/database | Placering/kilde | Søgestrategi  | Dato for søgning  |
| --- | --- | --- | --- |
| F.eks. NICE | www.nice.org.uk |  | dd.mm.åååå |
|  |  |  | dd.mm.åååå |

Forkortelser:

[Beskriv udvælgelsesprocessen og kriterierne for inklusion eller eksklusion.]

Eksempel på PRISMA-diagram. Diagrammet kan redigeres og kan bruges til at registrere søgeresultaterne fra litteratursøgninger og til tilpasning af eksisterende systematiske litteraturgennemgange.

**Identifikation**

**Screening**

**Egnethed**

**Inkluderet**

**Lokal tilpasning**

Søgeresultater identificeret via databasesøgning

(n= )

Dubletter fjernet

(n= )

Screenede søgeresultater

(n= )

Udeladte søgeresultater

(n= )

Artikler i fuldtekst vurderet for egnethed

(n= )

Publikationer inkluderet i kvalitativ syntese

(n= )

Yderligere søgeresultater identificeret via andre kilder

(n= )

Ekskluderede publikationer i fuld tekst (n= )

Duplikering (n=)

Population (n=)

Gennemgang/redaktionel (n=)

Studiedesign (n=)

Intervention (n=)

Sprog (n=)

Intet ekstraherbart effektmål (n=)

Inkluderet n= XX fra n= XX publikationer:

Randomiserede kliniske studier: XX studier fra XX publikationer, herunder XX CSR

* Observationsstudier: XX studier fra XX publikationer

Publikationer inkluderet til gennemgang af effekt og sikkerhed i den danske vurdering:

n=XX

Udeladte publikationer

(n= )

Årsag 1 =

Årsag 2 =

Årsag 3 =

Årsag 4 =

Osv.



|  |
| --- |
| **Medicinrådet** **Sekretariat** Dampfærgevej 21-23, 3. sal2100 København Ø+ 45 70 10 36 00medicinraadet@medicinraadet.dkwww.medicinraadet.dk |

1. Papaioannou D, Brazier J, Paisley S. Systematic searching and selection of health state utility values from the literature. Value Health. 2013;16(4):686-95. [↑](#footnote-ref-2)