

Invitation til indsendelse af litteratur vedrørende adjuverende behandling af modermærkekræft, patienter med komplet reseceret modermærkekræft stadium III eller IV med BRAF-mutation

Medicinrådet godkendte den 27. juni 2019 [protokollen](#) for udarbejdelse af en fælles regional behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til adjuverende behandling af modermærkekræft. Medicinrådet har den 23. marts 2021 besluttet at opdatere klinisk spørgsmål 2 vedr. patienter med komplet reseceret modermærkekræft stadium III eller IV med BRAF-mutation.

Virksomheder med markedsføringstilladelse til ét eller flere af nedenstående lægemidler relevante for klinisk spørgsmål 2 har i den forbindelse mulighed for at indsende relevant litteratur i overensstemmelse med inklusionskriterier beskrevet i protokollen. Hvis der indsendes upubliceret data, skal det være i overensstemmelse med [princippapiret om anvendelse af upublicerede data](#), og det skal markeres tydeligt i RIS-filen samt det indsendte skema.

- [Nivolumab](#)
- [Pembrolizumab](#)
- [Dabrafenib i kombination med trametinib](#)

Alle referencer skal indsendes ved brug af skemaet til indsendelse af litteratur samt i Research Information Systems (RIS)-format.

Det udfyldte skema og samtlige referencer i én samlet RIS-fil sendes til medicinraadet@medicinraadet.dk senest 14 dage efter offentliggørelsen af invitation til at indsende litteraturbidrag. Efter denne dato vil der ikke være mulighed for at indsende litteratur.

Den indsendte litteratur indgår i litteraturscreeningen på lige fod med den litteratur, som blev identificeret i den systematiske litteratursøgning, hvis følgende kriterier er opfyldt:

- 1) Referenceskemaet er udfyldt med alle efterspurgte oplysninger.
- 2) Samtlige referencer er indeholdt i den indsendte RIS-fil.

Er et eller flere af ovenstående kriterier *ikke* opfyldt, gennemgås de indsendte referencer ikke.

Se yderligere om Medicinrådets metoder vedrørende udarbejdelse af behandlingsvejledning i [Metodehåndbogen for terapiområder](#).