

Dagsorden

Mødetitel 59. rådsmøde i Medicinrådet

Dato 01.09.2021 – kl. 10.00 – 18.00

Dagsorden

1. Godkendelse af dagsorden
2. Godkendelse af referat
3. Oplæg vedr. habilitet
4. Habilitetsvurdering af rådsmedlem
5. Notat vedr. forvaltningsretslige principper (ligebehandling)
6. Afvikling af fagudvalg: Antibiotika
7. Nintedanib (Ofev) - interstitiel lungesygdom med progredierende fibrose
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
8. Nintedanib (Ofev) - systemisk sklerodermi-associeret interstitiel lungesygdom
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
9. Selpercatinib (Retevmo) - recidiverende RET-fusion/
muteret kræft efter progression på foregående systemisk behandling
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
10. Direkte indplacering i behandlingsvejledning: Atezolizumab – lungekræft
11. Anbefaling (revurdering): Cabotegravir/rilpivirin til hiv-1-infektion
12. Trifluridin/tipiracinib (Lonsurf) - kræft i mavesæk og mavemund
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
13. Risdiplam (Evrysdi) - muskesvind, SMA
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
14. Trastuzumab deruxtecan (T-DXD) (Enhertu) - metastatisk HER2+ brystkræft
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
15. Pembrolizumab (Keytruda) - 1. linje metastatisk kolorektalkræft med dMMR/MSI-defekt
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model

16. Protokol: Attakvis multipel sklerose
17. Formandskabets meddelelser
18. Skriftlig orientering
19. Eventuelt

Bilagsoversigt

Ad punkt 1: Godkendelse af dagsorden

- Dagsorden inkl. tidsplan – 59. rådsmøde i Medicinrådet – 01.09.2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 2: Godkendelse af referat

- Referat – 58. rådsmøde i Medicinrådet – 23.06.2021
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

Ad punkt 3: Oplæg vedr. habilitet

- Sagsforelæggelse: Notat om habilitet – opfølgning fra rådsmøde i januar og april 2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Bilag til sagsforelæggelse (notat)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Brev fra LIF vedr. habilitet
Sag i proces – offentliggøres ikke.

Ad punkt 4: Habilitetsvurdering af rådsmedlem

- Ingen bilag

Ad punkt 5: Notat vedr. forvaltningsretslige principper (ligebehandling)

- Internt notat om forvaltningsretslige principper (ligebehandling)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Bilag til notat
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 6: Afvikling af fagudvalg: Antibiotika

- Sagsforelæggelse for Rådet den 26. maj 2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Mail fra tidligere fagudvalgsformand
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Telefonnotater vedrørende antibiotikavejledninger
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 7: Nintedanib (Ofev) - interstitiel lungesygdom med progredierende fibrose

- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
- Sagsforelæggelse vedr. vurdering af nintedanibs kliniske merværdi til patienter med interstitiel lungesygd med lungefibrose (gælder til både PF-ILS og SSc-ILS)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. nintedanib til behandling af interstitiel lungesygd med progredierende lungefibrose (PF-ILS), version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. nintedanib, version 1.0
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. nintedanib til behandling af interstitiel lungesygd med progredierende lungefibrose (PF-ILS), version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. nintedanib
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 – INBUILD - Flaherty KR et al. Nintedanib in Progressive Fibrosing Interstitial Lung Diseases. N Engl J Med. 2019;381(18):1718–27
På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 8: Nintedanib (Ofev) - systemisk sklerodermi-associeret interstitiel lungesygd

- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
- Sagsforelæggelse vedr. vurdering af nintedanibs kliniske merværdi til patienter med interstitiel lungesygd med lungefibrose (gælder til både PF-ILS og SSc-ILS)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. nintedanib til behandling af systemisk sklerodermi-associeret interstitiel lungesygd (SSc-ILS), version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. nintedanib til SSc-ILS, version 1.0
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. nintedanib til behandling af systemisk sklerodermi-associeret interstitiel lungesygd (SSc-ILS), version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. nintedanib
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 – SENSCIS - Distler O et al. Nintedanib for Systemic Sclerosis–Associated Interstitial Lung Disease. N Engl J Med. 2019;380(26):2518–28.
- Artikel 2 – SENSCIS subgruppeanalyse - Highland KB et al. Efficacy and safety of nintedanib in patients with systemic sclerosis-associated interstitial lung disease treated with mycophenolate: a subgroup analysis of the

SENSCIS trial. Lancet Respir Med [internet]. 2021;9(1):96–106

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 9: Selpercatinib (Retevmo) - recidiverende RET-fusion/-muteret kræft efter progression på foregående systemisk behandling

- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
- Sagsforelæggelse vedr. vurderingen af selpercatinib
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. selpercatinib til behandling af RET-forandret kræft i skjoldbruskkirtlen eller ikke-småcellet lungekræft, version 1.0
Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. selpercatinib
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. selpercatinib til behandling af RET-forandret kræft i skjoldbruskkirtlen eller ikke-småcellet lungekræft, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. selpercatinib
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Efficacy of Selpercatinib in RET-Altered Thyroid Cancers
- Artikel 2 - Efficacy of Selpercatinib in RET Fusion–Positive Non–Small-Cell Lung Cancer
På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 10: Direkte indplacering i behandlingsvejledning: Atezolizumab - lungekræft

- Sagsforelæggelse vedr. tillæg til behandlingsvejledningen – direkte indplacering af atezolizumab
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til tillæg til behandlingsvejledningen vedrørende lægemidler til førstelinjebehandling af ikke-småcellet lungekræft – direkte indplacering af atezolizumab til patienter med PD-L1-ekspression ≥ 50 %, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Bidrag til datagrundlag fra ansøger
Indeholder fortrolige oplysninger - offentliggøres ikke.
- Sagsforelæggelse til Rådet angående direkte indplacering, marts 2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 – Impower110 - Herbst RS et al. Atezolizumab for First-Line Treatment of PD-L1–Selected Patients with NSCLC. N Engl J Med. 2020;383(14):1328–39
- Artikel 2 – KEYNOTE-024 - Reck M et al. Pembrolizumab versus Chemotherapy for PD-L1–Positive Non–Small-Cell Lung Cancer. N Engl J Med. 2016;375(19):1823–33

- Artikel 3 – KEYNOTE-024 - Reck M et al. Updated Analysis of KEYNOTE-024: Pembrolizumab Versus Platinum-Based Chemotherapy for Advanced Non–Small-Cell Lung Cancer With PD-L1 Tumor Proportion Score of 50% or Greater. *J Clin Oncol.* 2019;37(7):537–46.
 - Artikel 4 – KEYNOTE-024 - Reck M et al. Five-Year Outcomes With Pembrolizumab Versus Chemotherapy for Metastatic Non–Small-Cell Lung Cancer With PD-L1 Tumor Proportion Score \geq 50%. *J Clin Oncol.* 2021; 39(21):2339–49.
 - Artikel 5 – KEYNOTE-024 - Brahmer JR et al. Health-related quality-of-life results for pembrolizumab versus chemotherapy in advanced, PD-L1-positive NSCLC (KEYNOTE-024): a multicentre, international, randomised, open-label phase 3 trial. *Lancet Oncol.* 2017;18(12):1600–9.
 - Artikel 6 – KEYNOTE-042 - Mok TSK et al. Pembrolizumab versus chemotherapy for previously untreated, PD-L1-expressing, locally advanced or metastatic non-small-cell lung cancer (KEYNOTE-042): a randomised, open-label, controlled, phase 3 trial. *Lancet.* 2019;393(10183):1819–30.
- På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 11: Anbefaling (revurdering): Cabotegravir/rilpivirin til hiv-1-infektion

- Sagsforelæggelse vedr. cabotegravir-rilpivirin til behandling af hiv-1-infektion
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. cabotegravir-rilpivirin til behandling af hiv-1-infektion, version 2.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. cabotegravir-rilpivirin
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Bilagspakke til anbefalingen:

- Bilag 1 - Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering vedr. cabotegravir-rilpivirin, version 2.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Bilag 2 - Forhandlingsnotat fra Amgro vedr. cabotegravir-rilpivirin
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Bilag 3 - Høringssvar fra ansøger, inkl. efterfølgende dialog
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Bilag 4 - Medicinrådets vurdering vedr. cabotegravir-rilpivirin til behandling af hiv-1-infektion, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 5 - Ansøgers endelige ansøgning
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 6 - Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Bilag 7 - Medicinrådets protokol for vurdering vedr. cabotegravir-rilpivirin til behandling af hiv-1-infektion, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

Artikler:

- Artikel 1 - Margolis DA, Gonzalez-Garcia J, Stellbrink H-J, Eron JJ, Yazdanpanah Y, Podzamczar D, et al. Long-acting intramuscular cabotegravir and rilpivirine in adults with HIV-1 infection (LATTE-2): 96-week results of a randomised, open-label, phase 2b, non-inferiority trial. *Lancet*. 2017;390(10101):1499–510.
 - Artikel 2 - Murray M, Pulido F, Mills A, Ramgopal M, LeBlanc R, Jaeger H, et al. Patient-reported tolerability and acceptability of cabotegravir + rilpivirine long-acting injections for the treatment of HIV-1 infection: 96-week results from the randomized LATTE-2 study. *HIV Res Clin Pract*. 2019;20(4–5):111–22.
 - Artikel 3 - Orkin C, Arasteh K, Górgolas Hernández-Mora M, Pokrovsky V, Overton ET, Girard P-M, et al. Long-Acting Cabotegravir and Rilpivirine after Oral Induction for HIV-1 Infection. *N Engl J Med*. 2020;382(12):1124–35.
 - Artikel 4 - Swindells S, Andrade-Villanueva J-F, Richmond GJ, Rizzardini G, Baumgarten A, Masiá M, et al. Long-Acting Cabotegravir and Rilpivirine for Maintenance of HIV-1 Suppression. *N Engl J Med*. 2020;382(12):1112–23.
 - Artikel 5 - Murray M, Antela A, Mills A, Huang J, Jäger H, Bernal E, et al. Patient-Reported Outcomes in ATLAS and FLAIR Participants on Long-Acting Regimens of Cabotegravir and Rilpivirine Over 48 Weeks. *AIDS Behav*. 2020;24(12):3533–44.
 - Artikel 6 - Overton ET, Richmond G, Rizzardini G, Jaeger H, Orrell C, Nagimova F, et al. Long-acting cabotegravir and rilpivirine dosed every 2 months in adults with HIV-1 infection (ATLAS-2M), 48-week results: a randomised, multicentre, open-label, phase 3b, non-inferiority study. *Lancet*. 2020;396(10267):1994–2005.
- På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.*

Ad punkt 12: Trifluridin/tipiracinib (lonsurf) - kræft i mavesæk og mavemund

- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
- Sagsforelæggelse vedr. trifluridin/tipiracil til behandling af voksne patienter med metastatisk kræft i mavesæk og mavemund (adenokarcinom) efter mindst to tidligere behandlinger for fremskreden sygdom
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. trifluridin/tipiracil til behandling af voksne patienter med metastatisk kræft i mavesæk og mavemund (adenokarcinom) efter mindst to tidligere behandlinger for fremskreden sygdom, version 1.0
Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. trifluridin/tipiracil til spiserørskræft
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. trifluridin/tipiracil til behandling af voksne patienter med metastatisk kræft i mavesæk og mavemund (adenokarcinom) efter mindst to tidligere behandlinger for fremskreden sygdom, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. trifluridin/tipiracil til behandling af kræft i mavesæk og mavemund
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Shitara 2018 – Trifluridine/ tipiracil versus placebo TAGs main study - Trifluridine/tipiracil versus placebo in patients with heavily pretreated metastatic gastric cancer (TAGS): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial
- Artikel 1 - Shitara 2018 – Trifluridine/ tipiracil versus placebo TAGs study appendix

- Artikel 2 - Taberero 2020 HRQoL from TAGs study - Health-related quality of life associated with trifluridine/tipiracil in heavily pretreated metastatic gastric cancer: results from TAGS
- Artikel 3 - Taberero 2021 Post-hoc sub-group analysis from TAGs study - Trifluridine/tipiracil versus placebo for third or later lines of treatment in metastatic gastric cancer: an exploratory subgroup analysis from the TAGS study
På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 13: Risdiplam (Evrysdi) - muskesvind, SMA

- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
- Sagsforelæggelse vedr. risdiplam til spinal muskelatrofi
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. risdiplam til behandling af spinal muskelatrofi, version 1.0
Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. risdiplam
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. risdiplam til behandling af spinal muskelatrofi, version 1.0
[*Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.*](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. risdiplam
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Baranello G, Darras BT, Day JW, Deconinck N, Klein A, Masson R, et al. Risdiplam in Type 1 Spinal Muscular Atrophy. N Engl J Med. 2021;384(10):915–23.
- Artikel 2 - Darras BT, Masson R, Mazurkiewicz-Beldzińska M, Rose K, Xiong H, Zanoteli E, et al. Risdiplam-Treated Infants with Type 1 Spinal Muscular Atrophy versus Historical Controls. N Engl J Med [internet]. 2021;385(5):427–35. Tilgængelig fra: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/34320287>
- Artikel 3 - Finkel RS, Mercuri E, Darras BT, Connolly AM, Kuntz NL, Kirschner J, et al. Nusinersen versus Sham Control in Infantile-Onset Spinal Muscular Atrophy. N Engl J Med. 2017;377(18):1723–32.
- Artikel 4 - Mercuri E, Barisic N, Boespflug-tanguy O, Day JW, Deconinck N, Pruszczyk AK, et al. spinal muscular atrophy (SMA) Supplementary page. 2020;16–7. (Poster SUNFISH del 2)
- Artikel 5 - Mercuri E, Darras BT, Chiriboga CA, Day JW, Campbell C, Connolly AM, et al. Nusinersen versus Sham Control in Later-Onset Spinal Muscular Atrophy. N Engl J Med. 2018;378(7):625–35.
På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 14: Trastuzumab deruxtecan (T-DXD) (Enhertu) - metastatisk HER2+ brystkræft

- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
- Sagsforelæggelse vedr. trastuzumab deruxtecan til behandling af metastatisk HER2+ brystkræft efter progression på to HER2-rettede behandlinger
Internt dokument – offentliggøres ikke.

- Udkast til Medicinrådets vurdering vedrørende trastuzumab deruxtecan til behandling af metastatisk HER2+ brystkræft efter progression på to HER2-rettede behandlinger
Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. trastuzumab deruxtecan
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. trastuzumab deruxtecan til metastatisk HER2+ brystkræft-vers. 1.1
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. T-DXd
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 – Trastuzumab Deruxtecan in Previously Treated HER2-Positive Breast Cancer
- Artikel 2 - Efficacy of Margetuximab vs Trastuzumab in Patients with Pretreated ERBB2-Positive Advanced Breast Cancer: A Phase 3 Randomized Clinical Trial
- Artikel 3 - Tucatinib, Trastuzumab, and Capecitabine for HER2-Positive Metastatic Breast Cancer
- Artikel 4 - Neratinib Plus Capecitabine Versus Lapatinib Plus Capecitabine in HER2-Positive Metastatic Breast Cancer Previously Treated With ≥ 2 HER2-Directed Regimens : Phase III NALA Trial abstract
- Artikel 5 - Updated results from DESTINY-breast01, a phase 2 trial of trastuzumab deruxtecan (T-DXd) in HER2 positive metastatic breast cancer
- Artikel 6 - Supplement. DBCG data on file_Enhertu_AZ_DS_07052021_FORTROLIGT
På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 15: Pembrolizumab (Keytruda) - 1. linje metastatisk kolorektalkræft med dMMR/MSI-defekt

- vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
- Sagsforelæggelse - vurdering vedrørende pembrolizumab til mKRC
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. pembrolizumab til behandling af MMR-deficient (MSI-H/dMMR) metastatisk kolorektalkræft, version 1.0
Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. pembrolizumab
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. pembrolizumab til behandling af MMR-deficient (MSI-H/dMMR) metastatisk kolorektalkræft, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. pembrolizumab
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - KEYNOTE-177 (NCT02563002): André T, Shiu K-K, Kim TW, Jensen BV, Jensen LH, Punt C, et al.
Pembrolizumab in Microsatellite-Instability-High Advanced Colorectal Cancer. N Engl J Med. 2020;383(23):2207–18.

- Artikel 2 - ASCO-abstract: André T, et al. 2021. Final overall survival for the phase III KN177 study: *Pembrolizumab in Microsatellite-Instability-High/mismatch repair deficient (MSI-H/dMMR) metastatic colorectal cancer (mCRC) Cancer*
På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 16: Protokol: Attakvis multipel sklerose

- Sagsforelæggelse vedr. protokol til opdatering af behandlingsvejledning til attakvis multipel sklerose (MS)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast: Protokol for Medicinrådets behandlingsvejledning vedrørende lægemidler til attakvis multipel sklerose
Sag i proces - endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 17: Formandskabets meddelelser

- Ingen bilag

Ad punkt 18: Skriftlig orientering

- Oversigt - igangværende terapiområder - pr. august 2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - gammel metode - pr. august 2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - ny metode/QALY - pr. august 2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt over Medicinrådets fagudvalg (regionsudpegninger) - pr. august 2021
- Oversigt over rådsreview - terapiområder (internt dokument) - pr. august 2021
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Formandskabets vurdering af nyt pristilbud på nusinersen (Spinraza)
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 19: Eventuelt

- Ingen bilag

Regionsudpegning af fagudvalgsmedlemmer

Pr. august 2021

(antal medlemmer pr. region)

OBS: Der kan forekomme igangværende udpegninger, som skyldes den 2-årige udpegningsperiode for fagudvalgsformænd og -medlemmer, som blev besluttet den 15. august 2018. Disse fremgår ikke af nedenstående liste.

Fagudvalg	Region Nordjylland	Region Midtjylland	Region Syddanmark	Region Sjælland	Region Hovedstaden
Akut leukæmi	1	1	1	1	2
Antibiotika (RADS)	1	0	1	1	1
Anæstesi	1	1	1	1	1
Arveligt angioødem	0	0	1	0	0
Atopisk eksem	0	0	0	1	1
Behandling og forebyggelse af venøse blodpropper hos kræftpatienter	1	0	1	1	1
Behandlingsresistent depression hos voksne	1	1	1	1	1
Benign hæmatologi	1	1	1	1	2
Blære- og urotelialkræft	1	1	1	1	1
Blødersygdom	0	1	0	1	1
Brystkræft	1	1	1	1	1
Cushings syndrom	1	1	1	0	1
Duchennes muskeldystrofi	1	1	1	1	1
Epilepsi	1	1	1	1	1
Fenylketonuri	1	0	1	0	0
Gigtsygdomme	1	1	1	1	1
Hiv/aids	0	1	1	1	1
Hoved- og halskræft	1	1	1	1	1
Immunglobulinsubstitution	2	2	2	2	2
Immunmodulerende behandling med immunglobiner	1	1	1	1	1
Inflammatoriske lidelser i næse og bihuler*	1	1	1	1	1
Inflammatoriske tarmsygdomme	1	1	1	1	1
Knoglemarvskræft (myelomatose)	1	1	1	1	1
Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)	1	1	1	1	1
Kroniske myeloproliferative sygdomme (inkl. kronisk myeloid leukæmi)	1	1	1	1	0
Kræft i blærehalskirtlen	2	1	2	2	3
Kræft i mavesæk og mavemund	1	1	1	1	1
Kræft i æggestokkene og livmoderkræft	1	1	1	1	1

Leverbetændelse	1	1	1	1	1
Leverkræft	0	1	1	1	1
Lipidforstyrrelser (dyslipidæmi)	0	1	1	1	1
Lungeemfysem og lungefibrose	1	1	1	1	1
Lungekræft	1	1	1	1	1
Lymfekræft (lymfomer)	2	1	1	1	1
Migræne	0	0	1	1	1
Modermærkekræft og non-melanom hudkræft	1	1	1	0	1
Multipel sklerose	0	0	1	1	1
Nyrekræft	0	1	1	0	1
Porfyrisygdomme	1	0	1	0	0
Psoriasis og psoriasis med ledgener	0	1	1	1	1
Psykotiske tilstande	2	2	2	2	2
Sjældne knoglemetaboliske sygdomme	1	1	1	0	0
Spinal muskelatrofi	0	1	1	1	1
Svær astma	1	1	1	0	1
Transthyretin amyloidose	1	1	1	1	1
Tværgående kræftlægemidler	1	2	3	1	2
Tyk- og endetarmskræft	1	1	1	1	1
Type 2-diabetes	1	1	1	1	1
Øjensygdomme	1	1	1	1	1
Øvre gastrointestinale sygdomme	1	1	1	1	1

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

Fagudvalg under oprettelse er ikke angivet på listen

* Fagudvalget er justeret, og der er nyudpegninger i gang. Tidligere fagudvalget vedr. inflammatoriske lidelser i næse-hals regionen.

Kategori	Region Nordjylland	Region Midtjylland	Region Syddanmark	Region Sjælland	Region Hovedstaden
Under udpegnings	1	4	1	2	2
Udpegnings er sat i bero efter en konkret vurdering	0	1	0	0	0
Kan ikke opfylde Medicinrådets habilitetskrav / Ønsker ikke at deltage i fagudvalget	6	5	0	0	2
Har ikke specialet	4	1	1	6	0
Fagudvalgsformanden er ansat i regionen	0	0	0	0	1