

Dagsorden

Mødetitel	64. rådsmøde
Dato	26.01.22 kl. 10.00 – 17.30

Dagsorden

1. Godkendelse af dagsorden
2. Godkendelse af referat
3. Introduktion til sundhedsøkonomiske modeller til kræftlægemidler
4. Anbefaling inkl. vurderingsrapport: Tucatinib (Tukysa) i komb. med trastuzumab og capecitabin - metastatisk HER2-positiv brystkræft
5. Anbefaling inkl. vurderingsrapport: Pembrolizumab (Keytruda) i komb. med platin- og fluoropyrimidinbaseret kemoterapi – spiserørskræft
6. Anbefaling inkl. vurderingsrapport: Daratumumab (Darzalex) i komb. med bortezomib, thalidomid og dexamethason – knoglemarvskræft
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. Protokol: Kronisk leddegigt
10. Upadacitinib (Rinvoq) - psoriasisartrit (Psa)
 - vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
11. Berotralstat (Orladeyo) - arveligt angioødem
 - vurdering af lægemidlet værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model
12. Anbefaling: Ofatumumab (Kesimpta) - attackvis multipel sklerose
13. Drøftelse vedr. habilitet
14. Metodeændringens betydning for Medicinrådets beslutningsgrundlag
15. Formandskabets meddelelser
16. Skriftlig orientering
17. Eventuelt

Bilagsoversigt

Ad punkt 1: Godkendelse af dagsorden

- Dagsorden inkl. tidsplan – 64. rådsmøde i Medicinrådet – 26.01.2022
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 2: Godkendelse af referat

- Referat – 63. rådsmøde – 15.12.2021
[*Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.*](#)

Ad punkt 3: Introduktion til sundhedsøkonomiske modeller til kræftlægemidler

- Ingen bilag

Ad punkt 4: Anbefaling inkl. vurderingsrapport: Tucatinib (Tukysa) i komb. med trastuzumab og capecitabin metastatisk HER2-positiv brystkræft

- Sagsoverblik vedr. tucatinib til metastatisk HER2-positiv brystkræft
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedr. tucatinib i kombination med trastuzumab og capecitabin til behandling af lokalt fremskreden inoperabel eller metastatisk HER2+ brystkræft efter progression på to HER2-rettede behandlinger, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Svarark ifm. Rådsinddragelse
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Bilagspakke til anbefaling inkl. vurderingsrapport:

- Bilag 1 - Ansøgers notat til Rådet
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling. Fortrolige oplysninger offentliggøres ikke
- Bilag 2 - Amgros' forhandlingsnotat
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Bilag 3 - Ansøgning
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.

Artikler:

- Artikel 1 - Murthy RK, Loi S, Okines A, Paplomata E, Hamilton E, Hurvitz SA, et al. Tucatinib, Trastuzumab, and Capecitabine for HER2-Positive Metastatic Breast Cancer. N Engl J Med. 2020;382(7):597–609.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 5: Anbefaling inkl. vurderingsrapport: Pembrolizumab (Keytruda) i komb. med platin- og fluoropyrimidinbaseret kemoterapi – spiserørskræft

- Sagsoverblik vedr. pembrolizumab (Keytruda) i kombination med platin- og fluoropyrimidinbaseret kemoterapi til spiserørskræft
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets anbefaling inkl. vurderingsrapport vedr. pembrolizumab i kombination med platin- og fluoropyrimidinbaseret kemoterapi til førstelinjebehandling af lokalt fremskredent inoperabelt eller metastatisk karcinom i spiserøret eller HER2-negativ adenokarcinom i den gastro-esofageale overgang hos voksne med PD-L1 CPS \geq 10, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Svarark ifm. rådsinddragelse
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Bilagspakke til anbefaling inkl. vurderingsrapport:

- Ansøgers notat til Rådet
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling. Fortrolige oplysninger offentliggøres ikke.
- Amgros' forhandlingsnotat
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Ansøgning
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Artikler:

- Artikel 1 – Sun J-M, Shen L, Shah MA, Enzinger P, Adenis A, Doi T, et al. Pembrolizumab plus chemotherapy versus chemotherapy alone for first-line treatment of advanced oesophageal cancer (KEYNOTE-590): a randomised, placebo-controlled, phase 3 study. *Lancet*. 2021;398(10302):759–71.
- Artikel 1 – Sun et al. 2021 - Supplement
- Artikel 2 – Kato K, Sun JM, Shah MA, Enzinger PC, Adenis A, Doi T, et al. Pembrolizumab plus chemotherapy versus chemotherapy as first-line therapy in patients with advanced esophageal cancer: The phase 3 KEYNOTE-590 study. *Annals of Oncology*. 2020 (abstrakt)
- Artikel 3 – Mansoor W, Kulkarni AS, Kato K, Sun J-M, Shah MA, Enzinger PC, et al. Health-related quality of life (HRQoL) of pembrolizumab plus chemotherapy versus chemotherapy as first-line therapy in patients with advanced esophageal cancer: The phase III KEYNOTE-590 study. *J Clin Oncol*. 2021;39(3_suppl):168 (abstrakt).

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 6: Anbefaling inkl. vurderingsrapport: Daratumumab (Darzalex) i komb. med bortezomib, thalidomid og dexamethason – knoglemarvskræft

- Sagsoverblik vedr. daratumumab i kombination med BorThalDex til knoglemarvskræft
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets anbefaling inkl. vurderingsrapport vedr. daratumumab i kombination med bortezomib, thalidomid og dexamethason til behandling af patienter med nydiagnosticeret knoglemarvskræft, som er

kandidater til højdosis kemoterapi med stamcellestøtte, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

- Svarark ifm. Rådsinddragelse
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Bilagspakke til anbefaling inkl. vurderingsrapport:

- Ansøgers notat til Rådet
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling. Fortrolige oplysninger offentliggøres ikke.
- Amgros' forhandlingsnotat
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Ansøgning
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Artikler:

- Artikel 1 – Moreau et al. Bortezomib, thalidomide, and dexamethasone with or without daratumumab before and after autologous stem-cell transplantation for newly diagnosed multiple myeloma (CASSIOPEIA): a randomised, open-label, phase 3 study. *Lancet* 2019(394)29-38.
- Artikel 2 – Attal et al. Lenalidomide, Bortezomib, and Dexamethasone with Transplantation in Myeloma. *NEJM* 2017(376)14;1311-20
- Artikel 3 – Luoma et al. RVD induction and autologous stem cell transplantation followed by lenalidomide maintenance in newly diagnosed multiple myeloma: a phase 2 study of the Finnish Myeloma Group. *Ann Hematol* 2019,98;2781-92
- Artikel 4 – Voorhees et al. Daratumumab, lenalidomide, bortezomib, and dexamethasone for transplant-eligible newly diagnosed multiple myeloma: the GRIFFIN trial. *Blood* 2020(136)8;936-45.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 7: Nintedanib (Ofev) - interstitiel lungesygdning med progredierende fibrose (vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model)

- Sagsoverblik vedr. nintedanib til PF-ILS
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. nintedanib til behandling af interstitiel lungesygdning med progredierende lungefibrose (PF-ILS), version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. nintedanib til interstitiel lungesygdning med progredierende lungefibrose (PF-ILS), version 1.0
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. nintedanib til behandling af interstitiel lungesygdning 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 lungesygdom (vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model)

- Sagsoverblik vedr. nintedanib til SSc-ILS
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedr. nintedanib til behandling af systemisk sklerodermi-associeret interstitiel lungesygdom (SSc-ILS), version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. nintedanib til systemisk sklerodermi-associeret interstitiel lungesygdom (SSc-ILS), version 1.0
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedr. nintedanib til behandling af systemisk sklerodermi-associeret interstitiel lungesygdom (SSc-ILS), version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. nintedanib
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 – SENSICIS - Distler O et al. Nintedanib for Systemic Sclerosis–Associated Interstitial Lung Disease. N Engl J Med. 2019;380(26):2518–28.
- Artikel 2 – INBUILD – Wells et al. Nintedanib in patients with progressive fibrosing interstitial lung diseases— subgroup analyses by interstitial lung disease diagnosis in the INBUILD trial: a randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group trial. Lancet Respir Med 2020; 8: 453–60. + suppl.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 9: Protokol: Kronisk leddegigt

- Sagsoverblik vedr. protokol for kronisk leddegigt
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast protokol for opdatering af Medicinrådets behandlingsvejledning for kronisk leddegigt
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.

Ad punkt 10: Upadacitinib (Rinvoq) - psoriasisartrit (Psa) (vurdering af lægemidlets værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model)

- Sagsoverblik vedr. upadacitinib til psoriasisartrit (PsA)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets vurdering vedrørende upadacitinib til behandling af psoriasisartrit, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedrørende upadacitinib til behandling af psoriasisartrit, version 1.0
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedrørende upadacitinib til behandling af psoriasisartrit, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. upadacitinib
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 – SELECT-PsA 1 – McInnes IB et al. Trial of Upadacitinib and Adalimumab for Psoriatic Arthritis. N Engl J Med. 2021;384(13):1227-1239
- Artikel 2 – SELECT-PsA 2 – Mease PJ et al. Upadacitinib for psoriatic arthritis refractory to biologics: SELECT-PsA 2. Ann Rheum Dis 2021;80:312–320
- Artikel 3 – SPIRIT-P1 – Nash P et al. Ixekizumab for the treatment of patients with active psoriatic arthritis and an inadequate response to tumour necrosis factor inhibitors: results from the 24-week randomised, double-blind, placebo-controlled period of the SPIRIT-P2 phase 3 trial. Lancet 2017; 389: 2317–27.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 11: Berotralstat (Orladeyo) - Arveligt angioødem (vurdering af lægemidlet værdi og godkendelse af den sundhedsøkonomiske model)

- Sagsoverblik vedr. berotralstat til arveligt angioødem
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast: Medicinrådets vurdering vedr. berotralstat til forebyggende behandling af arveligt angioødem, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Udkast: Medicinrådets sundhedsøkonomiske modelantagelser vedr. berotralstat, version 1.0
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Medicinrådets protokol for vurdering vedrørende berotralstat til forebyggende behandling af arveligt angioødem
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Svarark til godkendelse af protokol vedr. berotralstat til forebyggende behandling af arveligt angioødem
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Artikler:

- Artikel 1 - Zuraw B, Lumry WR, Johnston DT, Aygören-Pürsün E, Banerji A, Bernstein JA, et al. Oral once-daily berotralstat for the prevention of hereditary angioedema attacks: A randomized, double-blind, placebo-controlled phase 3 trial. J Allergy Clin Immunol. 2020

- Artikel 2 - Wedner HJ, Aygören-Pürsün E, Bernstein J, Craig T, Gower R, Jacobs JS, et al. Randomized Trial of the Efficacy and Safety of Berotralstat (BCX7353) as an Oral Prophylactic Therapy for Hereditary Angioedema: Results of APeX-2 Through 48 Weeks (Part 2). J Allergy Clin Immunol Pract [internet]. 2021;9(6):2305-2314.e4. Tilgængelig fra: <https://doi.org/10.1016/j.jaip.2021.03.057>
- Artikel 3 - Farkas H, Stobiecki M, Peter J, Kinaciyan T, Maurer M, Aygören-Pürsün E, et al. Long-term safety and effectiveness of berotralstat for hereditary angioedema: The open-label APeX-S study. Clin Transl Allergy. 2021;11(4).
- Artikel 4 - Kiani S. 2021 EAACI POSTER: Durable Reduction in Hereditary Angioedema (HAE) Attack Rates with Berotralstat Over 24 Months: Results from the Phase 3 APeX-2 Study. 2021.
- Artikel 5 - Ohsawa I, Honda D, Suzuki Y, Fukuda T, Kohga K, Morita E, et al. Oral berotralstat for the prophylaxis of hereditary angioedema attacks in patients in Japan: A phase 3 randomized trial. Allergy Eur J Allergy Clin Immunol. 2020;(November):1–11.
- Artikel 6 - Banerji A, Riedl MA, Bernstein JA, Cicardi M, Longhurst HJ, Zuraw BL, et al. Effect of Lanadelumab Compared with Placebo on Prevention of Hereditary Angioedema Attacks: A Randomized Clinical Trial. JAMA - J Am Med Assoc. 2018;320(20):2108–21
- Artikel 7 - Banerji A, Bernstein JA, Johnston DT, Lumry WR, Magerl M, Maurer M, et al. Long-term prevention of hereditary angioedema attacks with lanadelumab: The HELP OLE Study. Allergy Eur J Allergy Clin Immunol. 2021;(March):1–12.

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 12: Anbefaling: Ofatumumab (Kesimpta) - attackvis multipel sklerose

- Sagsoverblik vedr. ofatumumab til attackvis multipel sklerose
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Udkast til Medicinrådets anbefaling vedrørende ofatumumab til attackvis multipel sklerose, version 1.0
Sag i proces – endeligt dokument offentliggøres efter Rådets behandling.
- Svarark ifm. rådsinddragelse
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Bilagspakke til anbefalingen:

- Udkast til Medicinrådets sundhedsøkonomiske afrapportering, version 1.0
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Forhandlingsnotat fra Amgros vedr. ofatumumab
Indeholder fortrolige oplysninger – offentliggøres ikke.
- Høringssvar fra ansøger vedr. lægemidlets værdi og den sundhedsøkonomiske afrapportering
Sag i proces – offentliggøres efter Rådets behandling.
- Medicinrådets vurdering vedr. ofatumumab til behandling af attackvis multipel sklerose, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Ansøgers endelige ansøgning
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

- Ansøgers tekniske dokument til den sundhedsøkonomiske ansøgning
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)
- Medicinrådets protokol for vurdering vedrørende ofatumumab til behandling af attackvis multipel sklerose, version 1.0
[Er offentliggjort på Medicinrådets hjemmeside.](#)

Artikler:

- Artikel 1 – Ofatumumab versus teriflunomide in multiple sclerosis. Hauser SL et al. N Engl J Med. 2020
- Artikel 2 – Ocrelizumab versus Interferon Beta-1a in Relapsing Multiple Sclerosis. Hauser SL et al. N Engl J Med. 2017

På grund af ophavsrettigheder kan artikler ikke offentliggøres.

Ad punkt 13: Drøftelse vedr. habilitet

- Sagsoverblik vedr. drøftelse af habilitet og pro.medicin.dk
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Bilag til sagsoverblik: Sagsoverblik vedr. forelæggelse for formandskabet vedr. habilitet
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 14: Metodeændringens betydning for Medicinrådets beslutningsgrundlag

- Sagsoverblik vedr. metodeændringens betydning for Medicinrådets beslutningsgrundlag
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Henvendelse fra FU til Medicinrådet (1)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Henvendelse fra FU til Medicinrådet (2)
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Notat vedr. metodeændringens betydning for Medicinrådets beslutningsgrundlag
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 15: Formandskabets meddelelser

- Ingen bilag.

Ad punkt 16: Skriftlig orientering

- Oversigt igangværende terapiområder – pr. januar 2022
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - gammel metode - pr. januar 2022
Internt dokument – offentliggøres ikke.

- Oversigt - igangværende lægemiddelsager - ny metode/QALY – pr. januar 2022
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Oversigt over Medicinrådets fagudvalg (regionsudpegninger) - pr. januar 2022
- Oversigt over rådsreview - terapiområder (internt dokument) - pr. januar 2022
Internt dokument – offentliggøres ikke.
- Skriftlig orientering til Rådet vedr. status på tiltag
Internt dokument – offentliggøres ikke.

Ad punkt 17: Eventuelt

- Ingen bilag.

Regionsudpegning af fagudvalgsmedlemmer

Pr. januar 2022

(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
Anæstesi	1	1	1	1	1
Arveligt angioødem	0	0	1	0	0
Atopisk eksem	0	0	1	0	1
Behandling og forebyggelse af venøse blodpropper hos kræftpatienter	1	1	1	1	1
Behandlingsresistent depression hos voksne	1	0	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
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	1	1	1	1	1
Hoved- og halskræft	1	1	1	1	1
Hypofyse- og binyresygdomme	1	1	1	0	1
Immunglobulinsubstitution	2	1	2	2	1
Immunmodulerende behandling med immunglobiner	0	1	1	1	1
Inflammatoriske lidelser i næse og bihuler	1	1	1	1	1
Inflammatoriske tarmsygdomme	1	0	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	1
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
Metakromatisk leukodystrofi	0	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	1	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

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

Fagudvalg under oprettelse er ikke angivet på listen

Kategori	Region Nordjylland	Region Midtjylland	Region Syd-danmark	Region Sjælland	Region Hovedstaden
Under udpegning	0	2	1	1	1
Udpegning 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	6	0	2	3
Har ikke specialet	5	2	1	6	0
Fagudvalgsformanden er ansat i regionen	0	0	0	0	1