

Medicinrådets
lægemiddelrekommandation
for lægemidler til svær
kronisk rhinosinuitis
med næsepolypper

Rek



Om Medicinrådet

Medicinrådet er et uafhængigt råd etableret af Danske Regioner.

Medicinrådet udarbejder fælles regionale behandlingsvejledninger. Behandlingsvejledningerne indeholder vurderinger af, hvilke lægemidler der er mest hensigtsmæssige at behandle patienter med inden for et sygdomsområde. De danner dermed grundlag for ensartet høj kvalitet for behandling af patienter på tværs af sygehuse og regioner. Medicinrådet angiver kliniske rækkefølger af de inkluderede lægemidler på baggrund af en redegørelse for evidensen for klinisk effekt og sikkerhed.

Om Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Formålet med Medicinrådets lægemiddelrekommandationen er at vejlede læger og regioner i valget af den mest hensigtsmæssige behandling, når både de kliniske og økonomiske aspekter er sammenvejret. Det vil sige, hvilke lægemidler der er billigst blandt de lægemidler, som Medicinrådet har vurderet, er klinisk ligestillede.

Rekommandationerne er udarbejdet på baggrund af det kliniske sammeligningsgrundlag for de lægemidler, som Medicinrådet har vurderet er ligestillede for det givne sygdomsområde. I rekommandationen er de klinisk ligestillede lægemidler rangeret baseret på de samlede omkostninger til lægemidlerne.

Se *Metodevejledning for Medicinrådets vurdering af flere lægemidler inden for samme terapiområde* for yderligere information. Du finder denne på Medicinrådets hjemmeside under: Om os / Medicinrådets arbejde / Behandlingsvejledninger og lægemiddelrekommandationer.

Dokumentoplysninger	
Godkendelsesdato	4. december 2024
Ikrafttrædelsesdato	1. april 2025
Dokumentnummer	207075
Versionsnummer	1.3

© Medicinrådet, 2024
Publikationen kan frit refereres
med tydelig kildeangivelse.

Sprog: dansk
Format: pdf
Udgivet af Medicinrådet, 6. december 2024



Baggrund

Medicinrådets lægemiddelrekommandation angiver for svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper, hvilke specifikke lægemidler der med baggrund i pris og effekt er mest hensigtsmæssige at anvende. I lægemiddelrekommandationen er de klinisk ligestillede lægemidler prioriteret ud fra deres totalomkostninger ved behandling i 24 måneder.

Patienter med svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper

Medicinrådet vurderer, at der ikke er klinisk betydende forskelle imellem dupilumab og mepolizumab til patienter med svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper, og Medicinrådet betragter derfor de to lægemidler som klinisk ligestillede. De er begge anbefalet af Medicinrådet og er dermed mulige standardbehandlinger til patienter med svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper (CRSwNP), som ikke har opnået tilstrækkelig effekt af funktionel endoskopisk sinuskirurgi og/eller behandling med systemisk kortikosteroid.

Tabel 1 viser de to klinisk ligestillede lægemidler prioriteret ud fra deres totalomkostninger.

Tabel 1. Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper

Prioriteret rækkefølge af lægemidlerne	Handelsnavn (lægemiddel)	Dosering og dispenseringsform
Anvend som 1. valg til 80 % af patienterne*	Nucala (mepolizumab)	100 mg s.c. hver 4. uge
Anvend som 2. valg	Dupixent (dupilumab)	300 mg s.c. hver 2. uge**

*Procentsatsen beskriver den andel af populationen, der som minimum bør begynde behandling med det pågældende lægemiddel. **Der foreligger evidens for behandlingseffekt ved administration hver 4. uge. Dupilumab har jf. EMAs produktresumé indikation til et behandlingsregime hver 2. uge. Forlængelse af dosisintervallet til hver 4. uge kan overvejes efter 24 uger, hvis den behandlende læge vurderer, at der er klinisk rationale herfor.



Baggrund for Medicinrådets lægemiddelrekommandation

Medicinrådets lægemiddelrekommandation vedrørende svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper er baseret på følgende dokumenter:

- [Medicinrådets samling af vurderinger af lægemidler til svær kronisk rhinosinuitis med næsepolypper – version 1.1](#)
- [Omkostningsanalyse vedrørende ligestillede lægemidler til kronisk rhinosinuitis med næsepolypper \(CRSwNP\) – version 1.0](#)

I Medicinrådets samling af vurderinger, afsnit 1.2 om "Øvrige forhold", findes en detaljeret beskrivelse af:

- Kriterier for opstart af behandling
- Skift mellem præparater
- Kriterier for dosisreduktion og seponering
- Monitorering af behandling.

I omkostningsanalysen er de behandlingsrelaterede omkostninger opgjort for de ligestillede lægemidler under "Anvend" i Tabel 1.

De nævnte baggrundsdokumenter er udarbejdet i samarbejde med Medicinrådets fagudvalg: [Fagudvalget vedr. inflammatoriske lidelser i næse og bihuler](#).



Versionslog

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.3	4. december 2024	Opdateret på baggrund af nyt Amgros-udbud. Ingen ændring i rækkefølgen af lægemidlerne.
1.2	20. september 2024	Opdateret efter Amgros' prisregulering. Ingen ændring i rækkefølgen af lægemidlerne.
1.1	15. december 2023	Opdateret efter Amgros' prisregulering. Ingen ændring i rækkefølgen af lægemidlerne.
1.0	24. marts 2023	Godkendt af Medicinrådet.

Medicinrådets sekretariat

Medicinrådet Dampfærgevej 21-23, 3. sal
2100 København Ø

+ 45 70 10 36 00

medicinraadet@medicinraadet.dk

www.medicinraadet.dk