

# Invitation til indsendelse af litteratur vedrørende Medicinrådets behandlingsvej- ledning for kronisk lymfatisk leukæmi

Medicinrådet godkendte den 24. maj 2023 protokollen for udarbejdelse af en fælles regional behandlingsvejledning vedrørende kronisk lymfatisk leukæmi.

Virksomheder med markedsføringstilladelse til ét eller flere af nedenstående lægemidler:

- Acalabrutinib
- Acalabrutinib + obinotuzumab
- Ibrutinib
- Ibrutinib + venetoclax
- Zanubrutinib
- Venetoclax + obinotuzumab
- Venetoclax + rituximab
- Fludarabin + cyclophosphamid + rituximab
- Bendamustin + rituximab
- Chlorambucil + obinotuzumab
- Chlorambucil + rituximab

har i den forbindelse mulighed for at indsende relevant litteratur for egne lægemidler i overensstemmelse med inklusionskriterier beskrevet i protokollen:

- Kilder der afrapporterer resultater fra randomiserede kontrollerede forsøg, herunder systematisk udførte meta-analyser og primærstudier samt abstracts, hvis de afrapporterer resultater, f.eks. med længere opfølgning, fra et randomiseret klinisk forsøg, der som fuldtekstkilde inkluderes i analysen.

Hvis der indsendes upublicerede 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.

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](mailto:medicinraadet@medicinraadet.dk) som udgangspunkt senest 14 dage efter godkendelse af protokollen. Efter denne dato modtages litteratur kun efter særlig aftale med sekretariatet.

Den indsendte litteratur indgår i litteraturscreeningen på lige fod med den litteratur, som bliver 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](#).