

10-06-2015
Dok.nr. 196327
Maria Henze
Tel. 8871 3076
E-mail: mhe@rads.dk

Referat af 21. møde i Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin (RADS) afholdt onsdag den 3. juni 2015

Tilstedeværende medlemmer af RADS

Jørgen Schøler Kristensen (formand), Henrik Villadsen (næstformand), Steen Werner Hansen, Søren Brostrøm, Kim Brixen, Carl-Otto Gøtzsche, Per Damkier, Birgitte Klindt Poulsen, Anne Bukh, Lars Nielsen, Leif Vestergaard Pedersen, Teis Andersen, Hanne Rolighed Christensen, Inger Bjelbak-Olesen og Flemming Sonne.

Afbud

Tommy Kjelsgaard og Hans Ole Holdgaard.

Tilstedeværende fagudvalgsmedlemmer (under punkt 2)

Lars Christian Laursen, Lars Storr og Finn Sellebjerg.

Fra RADS sekretariatet

Niels Christian Hirsch, Dorthe Bartels, Marianne Wigant Andersen, Thomas Birk Andersen og Maria Henze (referent).

Herudover deltog Tenna Bekker og Bo Barfod under punkt 2.

RADS

Sekretariat
Dampfærgevej 22
2100 København Ø

T +45 35 29 39 50
F +45 88 71 30 08
E fagudvalg.rads@rads.dk

1. Godkendelse af dagsorden

I overensstemmelse med dagsordenen var der eftersendt materiale til et af punkterne til pkt. 4. Dagsordenen blev godkendt.

2. Afrapportering fra fagudvalg

RADS gennemgik behandlingsvejledninger fra to fagudvalg på mødet. Fra begge fagudvalg deltog repræsentanter i mødet, hvor de fremlagde fagudvalgenes udkast til behandlingsvejledninger for deres respektive terapiområder.

Den på mødet godkendte behandlingsvejledning offentliggøres snarest på RADS' hjemmeside.

Fagudvalget vedrørende kronisk obstruktiv lungelidelse (KOL)
Fagudvalgsformand, overlæge, dr.med. Lars Christian Laursen gennemgik fagudvalgets reviderede udkast til behandlingsvejledning.

RADS havde på sidste møde anmodet om nogle justeringer af behandlingsvejledningen. Disse justeringer var blevet gennemført, og RADS godkendte behandlingsvejledningen med enkelte yderligere justeringer.

Fagudvalg for sygdomsmodificerende behandling af multipel sklerose (MS)
Fagudvalgsformand overlæge, ph.d. Lars Storr og fagudvalgsmedlem MD, ph.d., DMSci Finn Sellebjerg gennemgik fagudvalgets udkast til revurdering af behandlingsvejledning.

RADS havde i november 2013 i forbindelse med sit 14. møde meddelt fagudvalget nogle ønsker til præciseringer. Fagudvalget har udført et omfattende stykke arbejde, men da der fortsat var nogle udestående punkter, besluttede RADS at bede fagudvalget om at udarbejde et tilrettet udkast til behandlingsvejledningen. Når fagudvalget har revideret udkastet, skal det forelægges RADS til godkendelse.

3. Meddelelser fra formandskabet

Rettelse til seneste referat

I referatet for 20. møde er der under pkt. 5 oplyst følgende: *"RADS vil desuden sikre, at compliancehensyn behandles ens under de forskellige fagudvalg"*. Denne sætning skulle have lydt: *"RADS vil desuden sikre, at conveniencehensyn behandles ens under de forskellige fagudvalg"*.

4. Nedsættelse af nye fagudvalg under RADS

RADS besluttede at nedsætte følgende nye fagudvalg:

Fagudvalg vedrørende malignt melanom

Det forventes, at der i løbet af 2015 bliver introduceret flere nye lægemidler, hvorfor der er grundlag for at nedsætte et fagudvalg. Fagudvalget skal tilpasse sit arbejde til behandlingen af de nye lægemidler i KRIS, hvorfor fagudvalget ikke forventes at påbegynde arbejdet, førend de pågældende lægemidler er behandlet i KRIS.

RADS besluttede at nedsætte følgende fagudvalg til at foretage revurderinger:

Fagudvalg vedrørende medicinsk behandling af patienter med kronisk myeloid leukæmi (CML)

Den oprindelige behandlingsvejledning nærmer sig udløbet (3 år), og derfor nedsættes der fagudvalg til at foretage en revurdering.

Fagudvalg vedrørende medicinsk behandling af akromegali

Den oprindelige behandlingsvejledning nærmer sig udløbet (3 år), og derfor nedsættes der fagudvalg til at foretage en revurdering.

Fagudvalg vedrørende biologisk behandling af reumatologiske lidelser

Den oprindelige behandlingsvejledning nærmer sig udløbet (3 år), og derfor nedsættes der fagudvalg til at foretage en revurdering.

Fagudvalg vedrørende biologisk behandling af gastroenterologiske lidelser

Den oprindelige behandlingsvejledning nærmer sig udløbet (3 år), og derfor nedsættes der fagudvalg til at foretage en revurdering.

RADS besluttede at godkende følgende opdatering:

Fagudvalget vedrørende medicinsk behandling af hepatitis B og hepatitis C

Fagudvalget havde fremlagt forslag til hurtig opdatering af behandlingsvejledningen for hepatitis C grundet nyere viden på området.

RADS besluttede at godkende fagudvalgets forslag til opdatering. Opdateret behandlingsvejledning vil blive offentliggjort snarest på RADS' hjemmeside.

RADS besluttede at bede følgende fagudvalg om at foretage en evaluering:

Fagudvalget vedrørende medicinsk behandling af aldersrelateret makuladegeneration (våd AMD), diabetisk makulaødem (DME) og retinal venetrombose (RVO) (øjensygdomme).

RADS besluttede at anmode fagudvalget om at evaluere, om behandlingsvejledningen vedrørende medicinsk behandling af aldersrelateret makuladegeneration (våd AMD) kan afvente den revurdering, der er planlagt til 2016, eller om revurderingsprocessen bør påbegyndes tidligere, eller om behandlingsvejledningen på enkelte punkter bør opdateres.

Når fagudvalget har foretaget sin evaluering, bedes fagudvalget udarbejde en indstilling til RADS.

RADS besluttede at godkende følgende kommissorium:

Fagudvalget for CLL (kronisk lymfatisk leukæmi)

Kommissoriet var fremsendt til RADS forud for mødet, og RADS godkendte kommissoriet.

5. RADS' udstrækning til primærsektoren

RADS drøftede, hvorledes kendskabet til RADS' behandlingsvejledninger kan øges i primærsektoren til gavn for patienterne, samt hvordan RADS med fordel kan samarbejde med forskellige aktører, herunder Institut for Rationel Farmakoterapi.

RADS besluttede at anbefale, at Danske Regioner nedsætter en intern arbejdsgruppe, der kan styrke rationel farmakoterapi i primærsektoren.

6. RADS' arbejdsgruppe vedrørende biosimilære lægemidler

Arbejdsgruppen orienterede RADS om gruppens arbejde:

RADS' anbefaling for anvendelse af biosimilære lægemidler blev offentliggjort 4. maj 2015.

De nye lægemiddelrekommandationer træder i kraft 1. juli 2015.

Arbejdsgruppen udarbejder informationsmateriale i samarbejde med berørte interessenter, herunder patienternes repræsentanter. Målgruppen er behandlere og patienter.

Det er planlagt, at der skal ske tæt opfølgning.

7. Eventuelt

Formanden informerede afslutningsvist om, at næste møde afholdes mandag den 7. september 2015, kl. 10.00 – 16.30 i Danske Regioner. Mødet udvides med to timer i forhold til det oprindeligt planlagte, idet der forventes afrapportering fra en del fagudvalg.