

## Lægemiddelrekommandation med dyre lægemidler til behandling af kroniske inflammatoriske tarmsygdomme (IBD)

<b>Målgruppe</b>	Gastroenterologiske afdelinger Lægemiddelkomitéer Sygehusapoteker	
<b>Udarbejdet på baggrund af</b>	Baggrundsnotat og behandlingsvejledning for biologisk behandling af kroniske inflammatoriske tarmsygdomme	
<b>Baggrundsnotatet godkendt af RADS</b>	30. november 2016	Version: 3.0 Dokument. nr.: 273432 Dato: Januar 2017
<b>Lægemiddelrekommandation er gældende fra</b>	<b>1. januar 2017</b>	

Lægemiddelrekommandationen er udarbejdet på baggrund af de rammekontrakter, sygehusapotekerne køber ind under.

%-angivelse viser minimum efterlevelse for 1. linje.

### Lægemiddelrekommandation for biologisk behandling af luminal Crohn's sygdom for nye patienter og patienter, der skal skifte behandling

Linje	Lægemiddel	Dosering	%
1	<b>Remsima, infliximab</b> L04AB02 Intravenøs	Børn & voksne: 5 mg/kg legemsvægt uge 0, 2, 6 og herefter hver 8. uge	80
2	<b>Humira, adalimumab</b> L04AB04 Subkutan	Børn <40 kg: 2 x 40 mg uge 0, 40 mg uge 2, herefter 20 mg hver 2. uge  Voksne & børn ≥40 kg: 4 x 40 mg uge 0 2 x 40 mg uge 2 herefter 40 mg hver 2. uge	
3	<b>Entyvio, vedolizumab</b> L04AA33 Intravenøs	Voksne: 300 mg uge 0, 2 og 6, herefter 300 mg hver 8. uge	
4	<b>Stelara Ustekinumab</b> L04AC05 Intravenøs / Subkutan	IV induktion uge 0 ≤55 kg: 2 hætteglas à 130 mg (260 mg) >55 kg til ≤85 kg: 3 hætteglas à 130 mg (390 mg) >85 kg: 4 hætteglas à 130 mg (520 mg)	Efterfølgende vedligeholdelsesbehandling:  SC injektion 90 mg uge 8, og herefter 90 mg hver 12. uge.

- Ved primær svigt (efter induktionsbehandling) vælges lægemiddel med anden virkningsmekanisme.
- Ved sekundær svigt, hvorved forstås tab af effekt, efter der initialt er opnået god behandlingsrespons, kan lægemiddel med tilsvarende virkningsmekanisme anvendes.

**Lægemiddelrekommendation for biologisk behandling af  
fistulerende Crohn's sygdom  
for nye patienter og patienter, der skal skifte behandling**

Linje	Lægemiddel	Dosering	%
1	<b>Remsima, infliximab</b> L04AB02 Intravenøs	Børn & voksne: 5 mg/kg legemsvægt uge 0, 2, 6 og herefter hver 8. uge	80
2	<b>Humira, adalimumab</b> L04AB04 Subkutan	Børn <40 kg: 2 x 40 mg uge 0, 40 mg uge 2, herefter 20 mg hver 2. uge  Voksne & børn ≥40 kg: 4 x 40 mg uge 0 2 x 40 mg uge 2 herefter 40 mg hver 2. uge	
3	<b>Entyvio, vedolizumab</b> L04AA33 Intravenøs	Voksne: 300 mg uge 0, 2 og 6, herefter 300 mg hver 8. uge	
4	<b>Stelara Ustekinumab</b> L04AC05 Intravenøs / Subkutan	IV induktion uge 0 ≤55 kg: 2 hætteglas à 130 mg (260 mg) >55 kg til ≤85 kg: 3 hætteglas à 130 mg (390 mg) >85 kg: 4 hætteglas à 130 mg (520 mg)	Efterfølgende vedligeholdelsesbehandling:  SC injektion 90 mg uge 8, og herefter 90 mg hver 12. uge.

- Ved primær svigt (efter induktionsbehandling) vælges lægemiddel med anden virkningsmekanisme.
- Ved sekundær svigt, hvorved forstås tab af effekt, efter der initialt er opnået god behandlingsrespons, kan lægemiddel med tilsvarende virkningsmekanisme anvendes.

**Lægemiddelrekommendation for biologisk behandling af  
kronisk aktiv colitis ulcerosa  
for nye patienter og patienter, der skal skifte behandling**

Linje	Lægemiddel	Dosering	%
1	<b>Remsima, infliximab</b> L04AB02 Intravenøs	Børn & voksne: 5 mg/kg legemsvægt uge 0, 2, 6 og herefter hver 8. uge	90

	<b>Patienter &lt;80 kg</b>		<b>Patienter ≥80 kg</b>	
2	<b>Simponi, golimumab</b> L04AB06 Subkutan, sprøjte	Voksne: 2 x 100 mg, pen, uge 0 1 x 100 mg, pen, uge 2 herefter 1 x 50 mg hver 4. uge		
	<b>Simponi, golimumab</b> L04AB06 Subkutan, pen	Voksne: 2 x 100 mg uge 0 1 x 100 mg uge 2 herefter 1 x 50 mg hver 4. uge	<b>Simponi, golimumab</b> L094AB06 Subkutan, pen	Voksne: 2 x 100 mg uge 0 1 x 100 mg uge 2 herefter 1 x 100 mg hver 4. uge
3	<b>Entyvio, vedolizumab</b> L04AA33 Intravenøs	Voksne: 300 mg uge 0, 2 og 6, herefter 300 mg hver 8. uge	<b>Entyvio*, vedolizumab</b> L04AA33 Intravenøs	Voksne: 300 mg uge 0, 2 og 6, herefter 300 mg hver 8. uge
4	<b>Humira, adalimumab</b> L04AB04 Subkutan	Voksne: 4 x 40 mg uge 0 2 x 40 mg uge 2 herefter 1 x 40 mg hver 2. uge	<b>Humira, adalimumab</b> L04AB04 Subkutan	Voksne: 4 x 40 mg uge 0 2 x 40 mg uge 2 herefter 1 x 40 mg hver 2. uge

- Ved primær svigt (efter induktionsbehandling) vælges lægemiddel med anden virkningsmekanisme.
- Ved sekundær svigt, hvorved forstås tab af effekt, efter der initialt er opnået god behandlingsrespons, kan lægemiddel med tilsvarende virkningsmekanisme anvendes.

**Lægemiddelrekommendation for biologisk behandling af  
akut svær colitis ulcerosa**

Linje	Lægemiddel	Dosering	Bemærkning
1	<b>Remsima, infliximab</b> L04AB02 Intravenøs	Børn & voksne: 5 mg/kg legemsvægt uge 0, 2, 6 og herefter hver 8. uge	Eneste TNF-hæmmer til <u>akut</u> svær colitis ulcerosa.

**Ændringslog:**

Version:	Dato:	Ændring
1.0	2012.05	
2.0	2013.06	Efter udbud
2.1	2013.10	Simponi registreret og indført i henhold til behandlingsvejledningen som 2. linje behandlingsmulighed ved colitis ulcerosa.
2.2	2013.10	Lægemiddeldosering til børn og voksne præciseret
2.3	2014.05	Rækkefølgen af ligestillede lægemidler er ændret som en konsekvens af nye priser pr. 2014.07.01 (Simponi og Humira til patienter $\geq 80$ kg)
2.4	2015.03	Entyvio registreret og indført i henhold til behandlingsvejledningen som 2. linje behandlingsmulighed ved colitis ulcerosa og luminal Crohn's sygdom. Remsima indtræder i stedet for Remicade som en konsekvens af Amgros udbud.
2.5	2015.04	Anfører* for UC og luminal CD: * Til primære anti TNF- $\alpha$ antistof non-responders, kan Entyvio, vedolizumab, anvendes som 2. linje behandling, 1. valg.
2.6	2015.04	Tilpasset som en konsekvens af udbud, gældende fra 1. juli 2015.
2.7	2016.04	Tilpasset som en konsekvens af udbud, gældende fra 1. juli 2016.
2.8	2016.05	Rækkefølge mellem Simponi sprøjte og pen præciseret.
3.0	2016.12	3. vurdering. Entyvio i 1. linje i luminal CD og UC. Stelara indplaceret i 3. linje i CD. Humira rykket til 4. linje i UC.