

## Referat af Medicintilskudsnævnets møde nr. 568

### **Tid og sted:**

Mødet fandt sted i Lægemiddelstyrelsen, tirsdag den 24. februar 2026.

### **I mødet deltog:**

#### Nævnsmedlemmer:

Palle Mark Christensen (formand)  
Janne Unkerskov  
Lone Baandrup  
Nina Bjarnason  
Allan Flyvbjerg (patient- og forbrugerrepræsentant)

#### Observatør for Medicinrådet:

Annemette Anker Nielsen (suppleant)

#### Følgende nævnsmedlemmer havde meldt afbud:

Michael Røder  
Søren Boesgaard  
Trine Malling Lungskov (Danske Regioner)

#### Sekretariat:

Annika Singh  
Freja Hemmingsen Sørup  
Ghousia Javid  
Iben Lund Thonesen  
Jane Skov  
Jonas Fløche Vestergaard  
Jonas Sindal Blohm  
Malene Radin  
Mitra Salout  
Morten Krydsfeldt  
Nikolai Laursen  
Rikke de Thurah Rishøj  
Safiye Özer  
Ulla Kirkegaard Madsen  
Lise Aagaard  
Pernille Fonnesbæk Madsen  
Stine Olsen Lundberg

#### Referent:

Ghousia Javid

### **Dagsorden for mødet:**

#### Punkt 1 – Generelt

1. Godkendelse af referat fra møde nr. 567
2. Meddelelser fra formanden
3. Meddelelser fra sekretariatet

## Punkt 2 – Ansøgninger om generelt tilskud

1. Ansøgning om generelt tilskud til Lyomet (metformin), depottabletter
  - *Habilitet.*
  - *Vurdering af høringssvar.*

## Punkt 3 – Revurdering af lægemidlers tilskudsstatus

1. Revurdering af tilskudsstatus for lægemidler til behandling af allergi
  - *Habilitet.*
  - *Drøftelse af endelig indstilling og høringsnotat.*

## Punkt 4 – Enkelttilskud til lægemidler til behandling af ADHD

## Punkt 5 – Individuelle tilskudsansøgninger

## Punkt 6 – Eventuelt

## Meddelelser og beslutninger truffet på mødet:

### Ad 1 – Generelt

1. Godkendelse af referat af møde nr. 567  
Referatet blev godkendt.
2. Meddelelser fra formanden  
Ingen nye meddelelser.
3. Meddelelser fra sekretariatet

Sekretariatet orienterede om,

- at der siden december 2025 er markedsført en række billigere biosimilære lægemidler med denosumab. Prisen for Prolia er reduceret og er nu på niveau med de biosimilære lægemidler.
- at fællespostkassen [medicintilskudsnævnet@dkma.dk](mailto:medicintilskudsnævnet@dkma.dk) bliver nedlagt i løbet af februar, og henvendelser til Medicintilskudsnævnet vil fremover skulle sendes til [medicintilskud@dkma.dk](mailto:medicintilskud@dkma.dk).

### Ad 2 – Ansøgning om generelt tilskud

1. Ansøgning om generelt tilskud til Lyomet (metformin), depottabletter

*Habilitet:* Nævnets medlemmer oplyste, at de ikke havde tilføjelser til deres habilitetserklæringer. Nævnet vurderede, at samtlige medlemmer var habile og kunne rådgive Lægemiddelstyrelsen i denne sag.

*Vurdering af høringssvar:* Nævnet anbefaler Lægemiddelstyrelsen, at Lyomet får generelt tilskud.

*Nævnet har i denne vurdering lagt vægt på følgende:*

Nævnet vurderer, at Lyomet har en sikker og værdifuld effekt på en velafgrænset indikation, og at den behandlingsmæssige værdi for Lyomet står i rimeligt forhold til prisen.

Nævnet lægger i sin vurdering vægt på, at Lyomet er godkendt til behandling af type 2-diabetes mellitus, især hos overvægtige patienter, når diætstyring og motion alene ikke resulterer i tilstrækkelig glykæmisk kontrol.

Nævnet lægger endvidere vægt på, at et litteraturreview med meta-analyse, herunder studierne af Gao et al. 2008, Schwartz et al. 2006 og Aggarwal et al. 2018, viste en statistisk signifikant og klinisk relevant reduktion i HbA1c, uden forskel mellem metformin XR og metformin IR. Nævnet lægger desuden vægt på, at DES og DSAM anbefaler livsstilændring og metformin som førstevalg til behandling af patienter med type 2-diabetes uden manifest hjertekar- eller nyresygdom, uden at der skelnes mellem metformin IR og XR. Nævnet lægger endvidere vægt på, at NICE anbefaler metformin XR i kombination med SGLT-2 hæmmer som førstevalg til patienter med type 2-diabetes med eller uden relevant komorbiditet, og at NICE skriver, at metformin XR i sammenligning med metformin IR har en tilsvarende klinisk effekt på HbA1c og sikkerhedsprofil med hensyn til hypoglykæmi.

I nævnets vurdering af, at behandlingsprisen for Lyomet står i rimeligt forhold til lægemidlets behandlingsmæssige værdi, lægger det vægt på, at prisen for Lyomet på 0,68 – 1,36 kr. for en vedligeholdelsesdosis på 1.000 – 2.000 mg én gang dagligt, ikke adskiller sig markant fra prisen for metformin IR, som er godkendt til samme indikation, og som koster 0,35 – 1,22 kr. for en vedligeholdelsesdosis på 1.000 – 2.000 mg dagligt, fordelt på to doser.

Nævnet bemærker, at det på baggrund af den foreliggende dokumentation, som er indsendt af ansøger og identificeret i en supplerende litteratursøgning, ikke er muligt for nævnet at drage valide konklusioner om eventuelle forskelle i bivirkningsprofilen mellem metformin XR og metformin IR. Nævnet har noteret sig, at NICE i deres opdaterede behandlingsvejledning skriver, at udvalget vurderer, at patienter i behandling med metformin XR kan opleve færre gastrointestinale bivirkninger sammenlignet med metformin IR. Da deres vurdering imidlertid udelukkende baserer sig på udvalgets kliniske erfaring og ikke på kliniske studier, ændrer dette ikke på nævnets konklusion i forhold til spørgsmålet om eventuelle forskelle i bivirkningsprofilen af de to formuleringer. Nævnet bemærker dog også, i overensstemmelse med NICEs opdaterede behandlingsvejledning, at metformin XR kan doseres én gang dagligt, mens metformin IR typisk doseres flere gange dagligt, hvilket for nogle patienter potentielt kan være forbundet med øget behandlingsadhærens.

Nævnet vurderer, at der ikke er forhold, der gør sig gældende for Lyomet, som betyder, at lægemidlet ikke kan få generelt tilskud.

### Ad 3 – Revurdering af lægemidlers tilskudsstatus

#### 1. Revurdering af tilskudsstatus for lægemidler til behandling af allergi

*Habilitet:* Nævnets medlemmer oplyste, at de ikke havde tilføjelser til deres habilitetserklæringer. Nævnet vurderede, at samtlige medlemmer var habile og kunne rådgive Lægemiddelstyrelsen i denne sag.

#### *Drøftelse af endelig indstilling og høringsnotat:*

Nævnet ændrede sin anbefaling til tilskudsstatus for kombinationsnæsespray med olopatadin + mometason. På grund af prisændringer anbefaler nævnet nu, at det generelle tilskud bortfalder. Nævnet vil nu indlede en kort partshøring.

Da prisen for kombinationsnæsespray med azelastin + fluticasonpropionat er faldet og nu er lavere end prisen for intranasale antihistaminer og nasalsteroid som separate lægemidler, anbefalede nævnet, at tilskudsklausulen for næsemidler med antihistamin indsnævres til alene at omfatte patienter, der ikke tolererer behandling med nasalsteroid. Nævnet vil også her indlede en kort partshøring.

Nævnet vil efter partshøringen færdiggøre den endelige indstilling og høringsnotatet.

## Ad 4 – Enkelttilskud til lægemidler til behandling af ADHD

Nævnet drøftede, med afsæt i Medicinrådets opdaterede behandlingsvejledning for ADHD, et oplæg til vejledende kriterier og praksis for enkelttilskud til lægemidler til behandling af ADHD. Nævnet fandt ikke anledning til større ændringer i praksis for tildeling af enkelttilskud. De offentliggjorte vejledende kriterier for enkelttilskud skal justeres, så de lægger sig tæt op ad behandlingsvejledningen, og så det fremgår, at atomoxetin er den billigste behandling.

## Ad 5 – Individuelle tilskudsansøgninger

Nævnet behandlede i alt 36 ansøgninger, som Lægemiddelstyrelsen havde forelagt for nævnet. Nævnet anbefalede i 10 af ansøgningerne, at Lægemiddelstyrelsen laver en bevilling, i 22 af ansøgningerne, at der gives afslag og i fire af ansøgningerne, at der indhentes yderligere oplysninger.

## Ad 6 – Eventuelt

Der var intet under dette punkt.

På nævnets vegne

Palle Mark Christensen  
Formand