



## Proces for at undgå modstridende anbefalinger vedr. lægemidler, der ikke er godkendt af Medicinrådet

Retningslinjeseekretariatet og DMCG'erne har fokus på, at der sikres overensstemmelse mellem anbefalinger i DMCG-retningslinjerne og Medicinrådets behandlingsvejledninger. Dette som led i at undgå modstridende anbefalinger og tilhørende forvirring.

Medicinrådet har mandat til at udarbejde anbefalinger af, hvilke nye lægemidler, der skal være mulige standardbehandlinger på landets sygehuse. Rådet vurderer, om der er et rimeligt forhold mellem den kliniske værdi af lægemidlet og omkostningerne ved behandling med lægemidlet.

Jf. Medicinrådets 7. princip er det muligt ud fra en konkret lægefaglig vurdering at behandle med lægemidler, som er afvist til standardbehandling. Dette må ske på initiativ af den enkelte læge og bør ikke lægges til grund for generelle anbefalinger i DMCG-retningslinjerne.

Ved manglende overensstemmelse mellem de faglige miljøer og Medicinrådet opfordres først og fremmest til, at der indledes en dialog mellem de faglige miljøer og Medicinrådet mhp. yderlige forklaring eller udfordring af de beslutninger, der er truffet.

Hvis der er faglig uenighed om merværdi af et givet produkt, skal dette afklares. Alternativt bør det formuleres i retningslinjen hvad der er den faglige anbefaling, men at der i MR er truffet beslutning om noget andet, på baggrund af givne kriterier.

Forslag til ordlyd i retningslinjen:

*DMCG* mener – set fra et fagligt synspunkt – at der er belæg i litteraturen for at anbefale xxx, men anbefalingen lyder i stedet yyy, da Medicinrådet ikke har godkendt lægemidlet.