

	<p>både barn og voksne med alfa-mannosidose, uten at det er observert klare trender i noen av pasientgruppene.</p> <p>DMP vurderer at den dokumentasjonen Chiesi forespeiler å levere, trolig ikke vil løse de tidligere beskrevne utfordringene knyttet til kvantifisering av relativ effekt. DMP vurderer at dette gjelder både voksne og pediatriske pasienter.</p> <p>DMP vurderer også at det ikke foreligger ny informasjon som kan belyse hvorvidt kriteriene for ordningen for særskilt små pasientgrupper med svært alvorlig tilstand er oppfylt, og henviser til at vurderingene fra ID2021_076 fortsatt gjelder.</p>
<p>Anbefaling fra Direktoratet for medisinske produkter (knyttet til metodevurdering)</p>	<p>DMP har opplyst saken i egnethetsvurderingen, og mener at det ikke er vesentlig endret grunnlag for å belyse nytten av behandlingen sammenlignet med dagens behandlingsalternativer. DMP vurderer at opplysningene som leverandøren viser til, sannsynligvis ikke er tilstrekkelige til å endre gjeldende beslutning, gitt prisnivået leverandøren har valgt for velmanase alfa.</p>

Kilder:

- 1: "[Lamzede, INN-velmanase alfa](#)"
- 2: [Extended long-term efficacy and safety of velmanase alfa treatment up to 12 years in patients with alpha-mannosidosis - PMC](#)

Versjonslogg*

Dato	Hva
15.04.2026	Egnethetsvurdering ferdigstilt hos DMP

*Egnethetsvurderinger oppdateres ikke regelmessig. Det kan tilkomme endringer i regulatorisk status og godkjent indikasjonordlyd. For informasjon om endringer, se [Legemiddelsøk.no](#). Velg «endre dine søkeinnstillinger» for å inkludere ikke markedsførte legemidler.