



Presentation av SveDems modul för nya demensläkemedel

svedem.karolinska@regionstockholm.se

08-123 897 83

Dagens agenda

15.00-15.10

Välkomna

Maria Eriksdotter, registerhållare SveDem

15.10-15.15

Modulens roll vid subventionsbeslut

Linus Jönsson, medlem i SveDems styrgrupp

15.15-15.25

Bakgrund till modulen

Dorota Religa, medlem i SveDems styrgrupp

15.25-15.40

Presentation och visning av modulen

Madeleine Åkerman, koordinator SveDem

15.40-15.55

Diskussion/frågestund

15.55-16.00

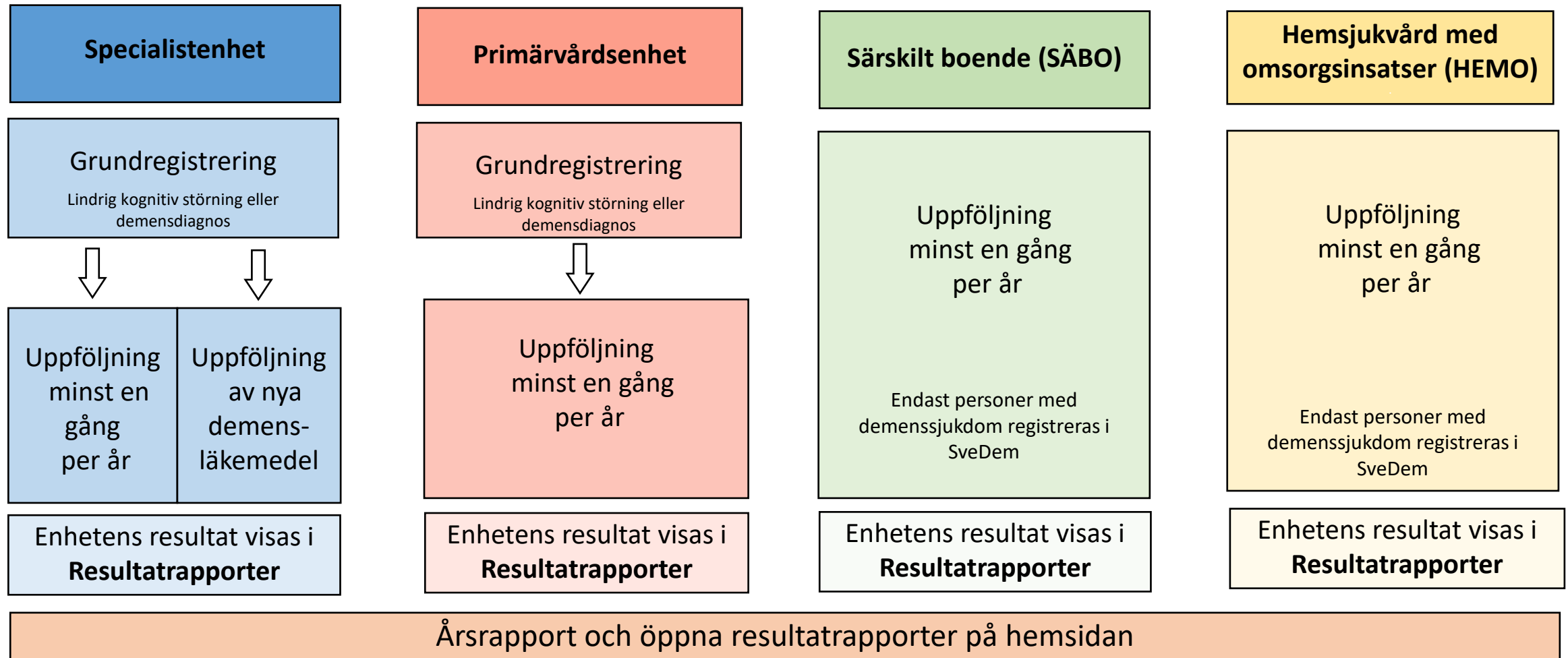
Avslutning

Vad är SveDem?

- Nationellt kvalitetsregister sedan 2007
 - Nu världens största kvalitetsregister om demenssjukdomar
 - Sedan 2021 följs även personer med MCI
- Anslutna enheter
 - 57 specialistenheter (100%)
 - 927 primärvårdsenheter (ca 79%)
 - 2033 enheter (556 SÄBO – ca 33%) från 121 kommuner
- Antal personer i SveDem
 - 118 848
- Antal uppföljningsregistreringar
 - 118 540
- Centralt personuppgiftsansvarig (CPUA): Karolinska Universitetssjukhuset
- Registercentrum: Uppsala Clinical Research Center (UCR)
- Registerhållare: Maria Eriksson

SveDem följer personen genom vårdkedjan

Alla enheter som vårdar och behandlar personer med demenssjukdom kan använda kvalitetsregistret SveDem



Ny modul för uppföljning av nya Alzheimerläkemedel

Modulen kommer följa personer över
tid som behandlas med ett nytt
demensläkemedel

Spännande tider!

Nytt alzheimerläkemedel långt fram i processen för godkännande som läkemedel

Lecanemab, Leqembi

- Godkänt i USA
- Väntar på bedömning av Europeiska läkemedelsmyndigheten

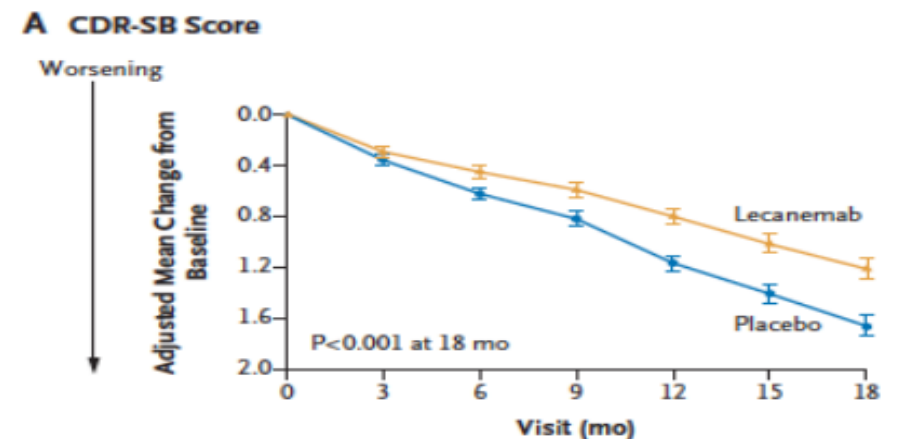
Senare i processen

- Donanemab

The NEW ENGLAND JOURNAL of MEDICINE

Lecanemab in Early Alzheimer's Disease

C.H. van Dyck, C.J. Swanson, P. Aisen, R.J. Bateman, C. Chen, M. Gee, M. Kanekyo, D. Li, I. Reuter-Liman, S. Cohen, I. Esselikh, S. Katsusema, M. Sakhanik, B. Vellas



Låt er inspireras!

SveDems årliga möte

Onsdag 4 oktober 2023 kl 9-16

Hybridmöte – Stockholm eller digitalt

För mer information och anmälan:
www.svedem.se



ÅRLIGT MÖTE, SveDem

Onsdag 4 oktober 2023

Svenska Läkaresällskapet
Klara Östra Kyrkogata 10, Stockholm

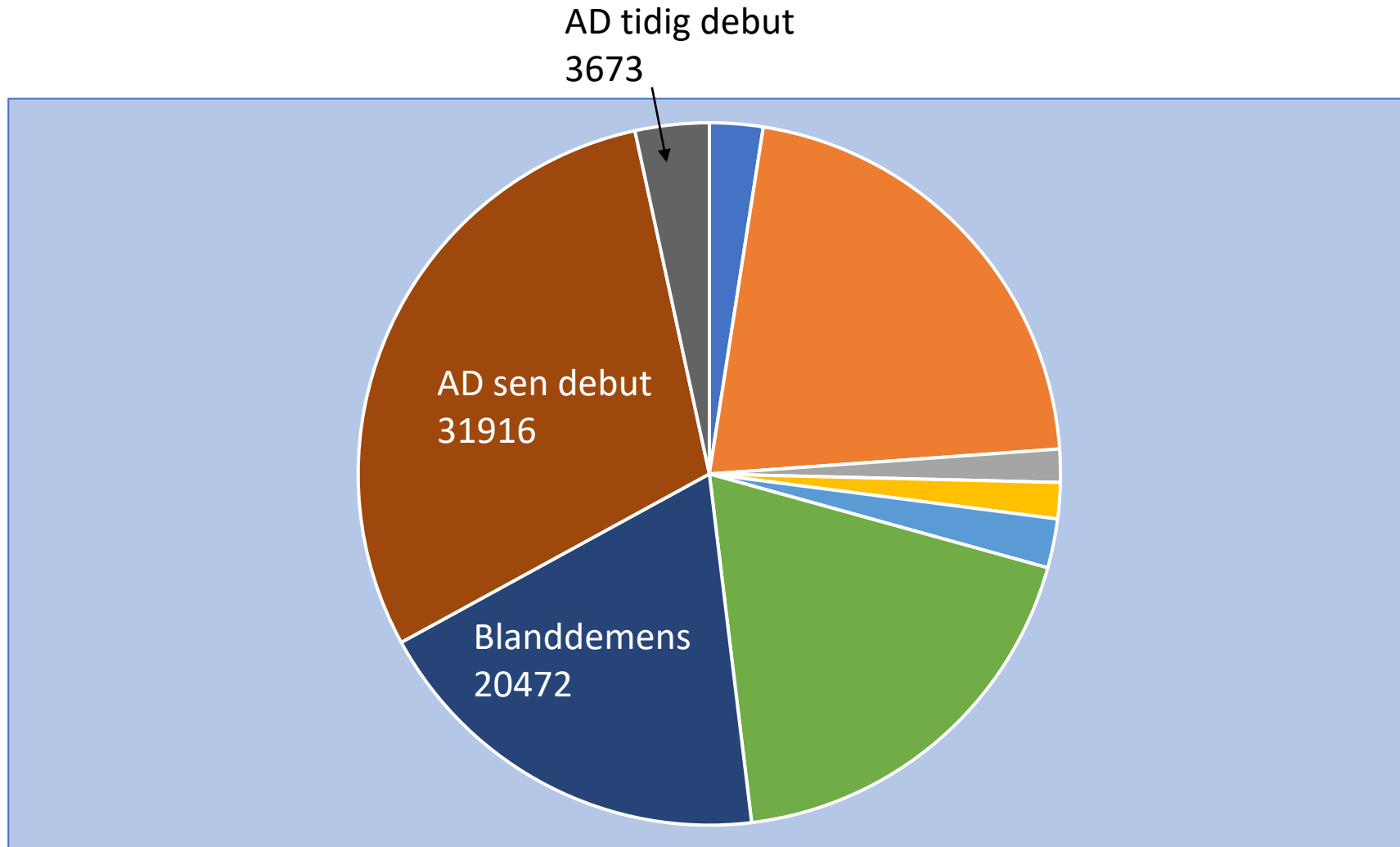
- 9:00 – 9:30 **Kaffe**
- 9:30-10:20 **Välkommen och resultat från SveDem – årsrapport 2022**
Maria Eriksdotter, registerhållare SveDem
- 10:20-10:30 **Bensträckare**
- 10:30-11:15 **Förbättringsarbete med SveDemdata på SÄBO**
Madeleine Åkerman, koordinator, SveDem
Eva Granvik, demenssjuksköterska, Svalövs kommun
Ann-Christin Johansson, verksamhetschef, Stockholms Sjukhem
- 11:15-12:00 **Svenskt Demenscentrum, Silviahemmet och Min pärm**
Wilhelmina Hoffman, läkare och specialist i geriatrik, VD Svenskt Demenscentrum
- 12:00-13:00 **LUNCH**
- 13:00- 14:00 **Årets profession: Arbetsterapeuten i utredning och uppföljning**
Vad innebär kvalitetsindikatorn "Funktions- och aktivitetsbedömning"?
Kerstin Kåwe, specialarbetsterapeut Region Värmland och SveDems styrgrupp
- 14:00-14:30 **Kaffe**
- 14:30-15.55 **Alzheimerläkemedel: en snabb resa från 1990 till 2023**
Lena Kilander, professor i geriatrik, överläkare, Akademiska sjukhuset, Uppsala
- Vem kommer att betala för nya läkemedel mot Alzheimers sjukdom?**
Linus Jönsson, läkare och professor, Karolinska institutet, Stockholm
- SveDems läkemedelsmodul**
Madeleine Åkerman
- Diskussion**
- 15.55 **Avslutning**

Långtidsuppföljning av nya läkemedel otroligt viktig

- Följa upp över lång tid-flera år
- Följa alla personer som behandlas i den kliniska verkligheten
 - Finns effekter på kognitionen efter behandling i 1? 2? 3? år
 - Har funktionsförmågan ändrats efter 1? 2? 3? år
 - Finns det olika utfall bland undergrupper avseende ålder? Kön? Samsjuklighet?
- Jämföra med tidigare uppföljningsdata från SveDem av personer med Alzheimers sjukdom (AD)

Personer med Alzheimer sjukdom i SveDem 2007-2022

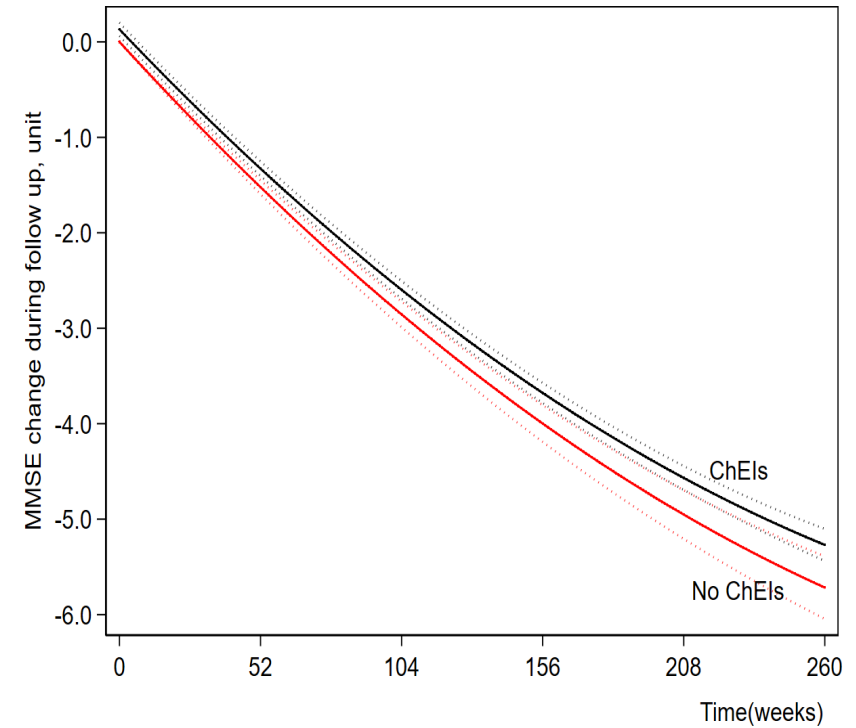
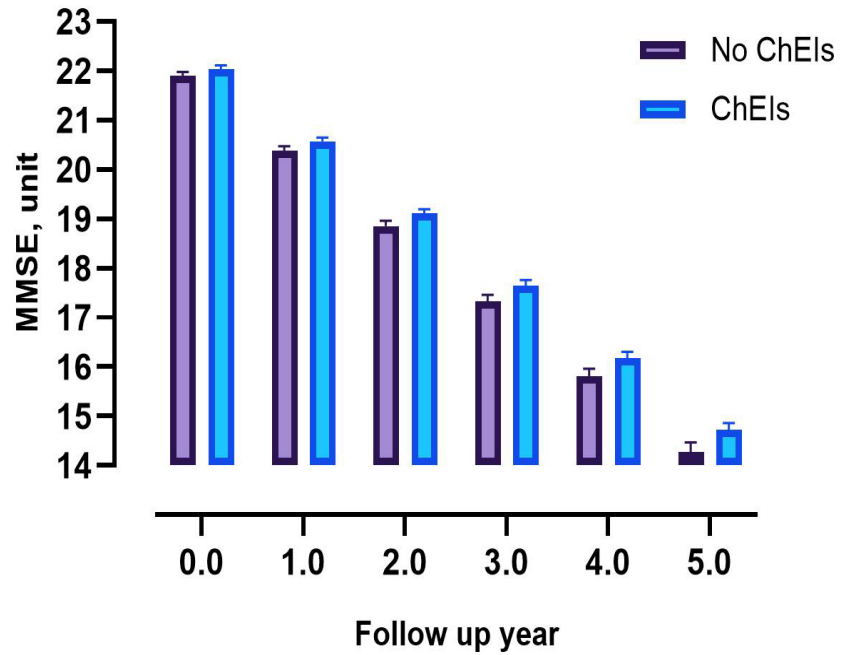
N=56061



Varför följa nya alzheimerläkemedel med hjälp av SveDem?

- SveDem etablerat i hela landet, används på minnesmottagningarna
- SveDem har sedan många år en struktur för långtidsuppföljning
- Långtidsdata på 5-10 år i den stora populationen med personer med AD finns redan i SveDem och vi bygger upp kunskap om personer med MCI sedan april 2021
- Stor erfarenhet av att analysera långtidsuppföljning med läkemedel
- Långtidsuppföljning på personer med AD på effekter på kognition upp till fem år för kolinesterashämmare baserat på SveDemdata är publicerat (*Xu et al Neurology 2021*)

Långtidsuppföljning av behandling med kolinesterashämmare vid AD



Xu....Eriksson, Neurology, 2021

- Hur bestäms vilka skall få läkemedlet?
- Vad skall följas upp?
- Hur ofta?
- Hur länge?