

Nyt lægemiddel til tidlig Alzheimers sygdom godkendt i EU

Lecanemab er blevet godkendt i EU af Europakommissionen til behandling af tidlig Alzheimers sygdom.



Nyt lægemiddel til tidlig Alzheimers sygdom godkendt i EU

Lecanemab er et såkaldt antistof rettet mod beta-amyloid, et protein, der menes at være afgørende i udviklingen af Alzheimers sygdom. I afprøvningsforsøg kunne lecanemab forhale udviklingen af symptomer hos patienter med tidlig Alzheimers sygdom og lette symptomer.

Hos nogle patienter, som modtog behandlingen sås der bivirkninger i form af små blødninger og lokal hævelse af hjernen, som i de fleste tilfælde ikke gav anledning til symptomer. Hvorvidt lægemidlet tilbydes danske patienter afgøres af Medicinrådet. En afgørelse forventes i løbet af 2025.

[Læs nyheden fra Alzheimer Europe her.](#)

[Læs afgørelsen fra EU kommissionen her.](#)

Oprettet: 16. april 2025