



NT-rådet 2024-04-17

Deltagare

NT-rådet

Åsa Derolf, ordförande, Region Stockholm
Mårten Lindström, Sydöstra regionen, vice ordf.
Anders Bergström, Norra regionen
Rickard Malmström, Reg Stockholm-Gotland
Maria Palmetun Ekbäck, Region Mellansverige
Maria Landgren, Södra regionen
Anna Lindhé, Västra regionen
Kristina Aggefors, Region Stockholm
Oskar Ahlberg, Riksförb. sällsynta diagnoser
Gustaf Befrits, Region Stockholm
Marianne Aufrecht Gustafsson, Reg. Stockholm
Jan Liliemark, SKR
Lena Ivö, SKR
Ricard Nergårdh, Region Uppsala
Mikael Svensson, SKR
Anders Bergström, Norra Regionen
Lars Sandman, Linköpings universitet

Från Livscykel/Marknad

Aryoutha Asmar Talani, Region Östergötland
Ulrika Eriksson Krebs, VGR
Ulf Törnqvist, Region Stockholm

Frånvarande

Charlotte Bygdemo Toytziaridis, ILCO
Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen
Lena Gustafsson, VGR

1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Rickard Malmström utsågs till justeringsperson. Ingen mötesdeltagare hade jäv att deklarerat för dagens ärenden.

Protokollet från 27 mars förtydligades under punkt 6 angående att det är kommande upphandling av PD-(L)1-hämmare som avses. Med föreslagen justering godkändes protokollet och lades till handlingarna.

2. Ekulizumab vid aHUS

Biosimilaren Epysqli är nu godkänd för användning vid aHUS (atypiskt hemolytiskt uremiskt syndrom), biosimilaren Bekemv väntas godkännas inom kort.

Bekemv som innehåller fruktos är kontraindicerat för barn under två års ålder på grund av risk för odiagnostiserad fruktosintolerans. För små barn under två år behöver det säkerställas att patienten inte har fruktosintolerans innan behandling med Bekemv inleds.



Ytterligare diskussion genomförs med behandlingsrådet kring kommande byte till biosimilar för oundgänglig behandling av aHUS med ekulizumab.

3. Skyclarys

Skyclarys är ett peroralt läkemedel för behandling av Friedreichs ataxi hos vuxna och ungdomar i åldern 16 år och äldre. Nationell samverkan för Skyclarys beslutades i december 2023. Läkemedlet är nu godkänt för försäljning i EU.

Beslut: En rekommendation om att avvakta med införande i väntan på hälsoekonomisk värdering beslutades och publiceras.

4. Tidig bedömningsrapport

En tidig bedömningsrapport presenterades för zolbetuximab. Läkemedlet är avsett för behandling av lokalt avancerat eller metastaserat adenocarcinom i ventrikeln och gastroesofageala övergången. Det är den första monoklonala antikroppen riktad mot proteinet claudin (CLDN) 18.2.

Beslut: Nationell samverkan beslutades. En hälsoekonomisk värdering från TLV beställs med prioritet 2.

5. Kurativ immunterapi med fokus på lungcancer

Kenneth Villman redogjorde för begrepp för olika behandlingssituationer och visade en sammanställning över nuvarande och kommande adjuvanta och neoadjuvanta behandlingar.

Keytruda och Opdivo för perioperativ behandling av lungcancer diskuterades. Vårdprogrammet för lungcancer håller på att uppdateras och ytterligare dialog förs med vårdprogramgruppen för att nå samstämmighet.

Frågan återkommer vid ett kommande möte.

6. Vacciner

NT-rådets mandat och roll i vaccinfrågor diskuterades.

Folkhälsomyndighetens värdering av vaccination mot bältros inväntas. Regionernas remissvar av vaccinationsprogramsutredningen sammanställs.

7. Marknad/Förhandling

Berit Nilsson och Mikael Svensson presenterade status för pågående förhandlingar.

8. Möte om precisionsmedicin

Åsa Derolf är inbjuden att medverka vid ett rundabordssamtal med Läkemedelsverket kring precisionsmedicin.



9. Lekanemab

Kristina Aggefors och Mikael Svensson har deltagit i ett nordiskt möte om hälsoekonomisk värdering av läkemedel mot Alzheimers sjukdom. De olika HTA-funktionerna initierade ett samarbete kring värderingen i de kommande hälsoekonomiska analyserna.

10. Blenrep

Blenrep är inte längre ett godkänt läkemedel. Det beslutades att arkivera nuvarande rekommendation om att avstå från behandling.

11. Övriga frågor

En rekommendation förbereds om att avstå från behandling med Translarna, den publiceras när EU-kommissionen fastställt CHMP:s rekommendation om att dra tillbaka försäljningstillståndet.

Protokollförare

Kristina Aggefors

Justeras

Åsa Derolf

Rickard Malmström