



# NT-rådet 2024-05-03

## Deltagare

### NT-rådet

Åsa Derolf, ordförande, Region Stockholm  
Mårten Lindström, vice ordf. Sydöstra regionen  
Anders Bergström, Norra regionen  
Maria Palmetun Ekbäck, Region Mellansverige  
Maria Landgren, Södra regionen  
Anna Lindhé, Västra regionen  
Rickard Malmström Reg. Stockholm-Gotland  
Kristina Aggefors, Region Stockholm  
Oskar Ahlberg, Riksförbundet för sällsynta sjd.  
Gustaf Befrits, Region Stockholm  
Lena Gustafsson, VGR  
Lena Ivö, SKR  
Jan Liliemark, SKR  
Lars Sandman, Linköpings universitet  
Mikael Svensson, SKR  
Kenneth Villman, NAC

### Från Livscykel och Marknad

Elisabet Andersson, Region Västmanland  
Aryoutha Asmar Talani, Region Östergötland  
Ulrika Eriksson Krebs, VGR  
Lena Persson, Region Skåne  
Ulf Törnqvist, Region Stockholm

### Gäster

Mirjana Poljakovic (punkt 2)  
Stefan Odeberg (punkt 2)  
Jonathan Martinsson Lind (punkt 2)  
Ida Ahlin (punkt 2)  
Maria Lütgen (punkt 7)  
Camilla Svensson (punkt 7)  
Charlotte Söderberg Nyhem (punkt 7)

### Frånvarande

Ricard Nergårdh, Region Uppsala  
Marianne Aufrecht Gustafsson, Reg.  
Stockholm

## 1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Ingen av ledamöterna hade jäv att deklarerera för dagens ärenden. Anna Lindhé utsågs till justeringsperson.

Carvykti – företaget har inkommit med synpunkter på formuleringen i NT-rådets rekommendation kring den hälsoekonomiska värderingen. Det konstaterades vara svårt att formulera texten i rekommendationen när stora delar av TLV:s hälsoekonomiska underlag är sekretessbelagt på företagets begäran.

SMA - Dagens samhälle kommer inom kort publicera NT-rådets svar på en debattartikel från NSMA. I svaret bemöts de felaktigheter som framförts kring att NT-rådets rekommendationer skulle bryta mot FN:s funktionsrättskonvention och Hälso- och sjukvårdslagen.



Tofersen – Det har kommit frågor om ett early access-program för Qalsody (tofersen) vid ALS. Det finns inget compassionate use-program. Företaget planerar att lämna in ett hälsoekonomiskt underlag till TLV i juni.

## 2. TLV

Mirjana Poljakovic och Stefan Odeberg presenterade en hälsoekonomisk värdering för Tecartus för behandling av vuxna patienter 26 år och äldre med recidiverande eller refraktär B-cellsprekursor akut lymfatisk leukemi (ALL).

## 3. Diskussion efter TLV:s presentation

TLV:s hälsoekonomiska värdering av Tecartus diskuterades.

Åtgärd: Betalningsviljan diskuteras ytterligare vid nästkommande möte. Mer data på RFS (relapse-free survival) efterfrågas från företaget.

## 4. Kimmtrak

Kimmtrak är ett läkemedel mot uvealt melanom som NT-rådet hanterade under 2023. Längre uppföljningsdata är nu publicerade. Det diskuterades om det är motiverat med en ny förhandling utifrån den förlängda uppföljningstiden.

Åtgärd: Ärendet bereds inför ett kommande möte.

## 5. Tidig bedömningsrapport för sotatercept

Sotatercept är ett nytt läkemedel, med en ny typ av verkningsmekanism vid pulmonell arteriell hypertension. Det ges subkutant var tredje vecka. Substansen studeras också för indikationerna anemi, beta-thalassemi, myelofibros, renal osteodystrofi, vaskulär kalcifikation och pulmonell hypertension. Läkemedlet väntas godkännas i sommar.

Beslut: Nationell samverkan beslutades för sotatercept, en hälsoekonomisk värdering initieras med prioritet 2.

## 6. Läkemedel vid SMA

Avtalen för alla läkemedlen vid SMA (spinal muskelatrofi) löper ut i november och nya förhandlingar behöver inledas.

Tidigt i våras hölls ett möte med kliniska experter på SMA. Dialogen med experterna beslutades återupptas.

Frågan återkommer vid kommande möten.

## 7. Genterapier vid hemofili

Maria Lütgen, Camilla Svensson och Charlotte Söderberg Nyhem från Läkemedelsverket medverkade. De informerade om aspekter kring effektduration och säkerhetsprofil för genterapierna Roctavian, Hemgenix och Beqvez.



## 8. Diskussion om genterapier

Betalningsviljan för genterapier vid hemofili diskuterades.

## 9. PD-(L)1-hämmare

Ett förslag till uppdaterad processbeskrivning för PD-(L)1-hämmare inför att nya avtal ska tas fram presenterades.

På samverkansmodellens webbplats publiceras den generella rekommendationen för PD-(L)1-hämmare även fortsättningsvis. NT-rådet har i nuläget en översikt på webbplatsen med godkända indikationer för PD-(L)1-hämmare och separata rekommendationer för vissa indikationer. Från och med 2025 avses i stället endast ärenden som inte omfattas av den generella rekommendationen att redovisas separat på webbplatsen.

Beslut: NT-rådet godkände processbeskrivningen.

## 10. CAR-T-läkemedel

Företagens anbud för Tecartus, Yescarta, Breyanzi och Kymriah diskuterades.

## 11. Marknad och förhandling

Lena Gustafsson och Mikael Svensson informerade om pågående förhandlingsuppdrag.

### Protokollförare

Kristina Aggefors

### Justeras

Åsa Derolf

Anna Lindhé