



# NT-rådet 15 maj 2024

---

## Deltagare

### NT-rådet

Åsa Derolf, ordförande, Region Stockholm  
Mårten Lindström, Sydöstra regionen, vice ordf.  
Anders Bergström, Norra regionen  
Maria Palmetun Ekbäck, Region Mellansverige  
Maria Landgren, Södra regionen  
Anna Lindhé, Västra regionen  
Kristina Aggefors, Region Stockholm  
Gustaf Befrits, Region Stockholm  
Marianne Aufrecht Gustafsson, Reg. Stockholm  
Jan Liliemark, SKR  
Lena Ivö, SKR  
Ricard Nergårdh, Region Uppsala  
Anders Bergström, Norra Regionen

### Från Livscykel/Marknad

Aryoutha Asmar Talani, Region Östergötland  
Ulrika Eriksson Krebs, VGR  
Elisabet Andersson, Region Västmanland

### Frånvarande

Rickard Malmström, Reg Stockholm-Gotland  
Mikael Svensson, SKR  
Lars Sandman, Linköpings universitet

## 1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Gustaf Befrits utsågs till justeringsperson. Ingen mötesdeltagare hade jäv att deklarerera för dagens ärenden.

Protokollen från 17 april och 3 maj godkändes.

## 2. Erivedge

Det finns en avstå-rekommendation för Erivedge vid basalcellscancer. Det är ett receptläkemedel och företaget har uppmanats att ansöka om förmån. En publikation som bygger på intermittent behandling har inväntats och finns nu publicerad.

Åtgärd: Det undersöks om det utifrån den hälsoekonomiska värderingen går att göra en bedömning av kostnadseffektiviteten vid intermittent behandling.

## 3. Rekommendationer om att avvakta

NT-rådet beslutade 2023-11-22 att Voydeya ska omfattas av nationell samverkan. Det är ett peroralt läkemedel vid paroxysmal nattlig hemoglobinuri som nu fått godkännande för försäljning. En rekommendation om att avvakta med behandling i väntan på att läkemedlet inkluderas i läkemedelsförmånerna fastställdes.



Carvykti har fått försäljningstillstånd även för andra linjens behandling av multipelt myelom. En hälsoekonomisk värdering är beställd från TLV. En rekommendation om att avvakta med behandling i andra linjen fastställdes.

## 4. Leqvio

Förmånsbegränsningarna för Repatha och Praluent har ändrats. Företaget bakom Leqvio har framfört att rekommendationen gällande Leqvio vid hyperlipidemi därmed bör utvidgas.

Åtgärd: En klinisk expert tillfrågas kring värdering av Leqvio i förhållande till PCSK9-hämmarna Repatha och Praluent.

## 5. Perioperativ immunterapi vid lungcancer

Kenneth Villman har haft dialog med NAC och vårdprogramgruppen angående adjuvant samt perioperativ behandling av lungcancer.

Åtgärd: Rekommendationer tas fram och granskas inför nästa möte.

## 6. Tecartus vid ALL

Vid förra mötet presenterade TLV en hälsoekonomisk värdering för Tecartus vid akut lymfatisk leukemi (ALL). Svårighetsgraden för tillståndet och osäkerheten i underlaget diskuterades.

Åtgärd: Ett förhandlingsuppdrag utfärdades till marknadsfunktionen.

## 7. Kimmtrak

Det har tillkommit uppföljningsdata för Kimmtrak för behandling av uvealt melanom.

Åtgärd: Ett förhandlingsuppdrag utfärdades till marknadsfunktionen.

## 8. Marknad/Förhandling

Lena Gustafsson berättade om status för pågående förhandlingar.

## 9. Qalsody vid ALS

Åsa informerade om Qalsody (tofersen) vid ALS, ett ärende som det kommit många frågor kring. En beskrivning av vårt arbetssätt finns publicerad på webbplatsen. De inkomna frågorna rör i stor utsträckning ett early access-program.

Åtgärd: Möten bokas in med berörda läkare samt med Biogen för att klargöra status i ärendet.

### Protokollförelse

Kristina Aggefors

### Justeras

Åsa Derolf

Gustaf Befrits