

Tevimbra (tislelizumab) för behandling av esofaguscancer och icke-småcellig lungcancer

NT-rådets yttrande till regionerna 2025-01-07

Rekommendation och sammanvägd bedömning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med Tevimbra till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning.

Om läkemedlet

Tevimbra är ett nytt läkemedel i gruppen PD-(L)1-hämmare. Tevimbra har blivit godkänt av EMA för användning vid icke-småcellig lungcancer, esofaguscancer av skivepiteltyp och adenokarcinom i magsäcken eller esofagogastriska förbindelsen.

Motivering

NT-rådet beslutade 2022-12-07 att Tevimbra omfattas av nationell samverkan. Det betyder att läkemedlet ingår i processen för nationellt ordnat införande.

Det finns ännu inget avtalat pris för Tevimbra. Det officiella priset är högre än för andra läkemedel i gruppen med samma indikation. När det finns ett avtalat pris för Tevimbra kommer NT-rådet att ta ställning till läkemedlet inom ramen för processen för läkemedelsgruppen PD-(L)1-hämmare.

Regionerna rekommenderas i nuläget att avvakta med införande av Tevimbra.