

Nexviadyme (avalglukosidas alfa) vid Pompes sjukdom

NT-rådets yttrande till regionerna 2023-10-23

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Nexviadyme i väntan på den hälsoekonomiska bedömningen för Pombiliti/Opfolda, för att NT-rådet ska kunna göra en samlad bedömning av läkemedlen vid Pompes sjukdom

Om läkemedlet

Nexviadyme (avalglukosidas alfa) är avsett för långvarig enzymsättningsterapi vid behandling av patienter med Pompes sjukdom (surt α -glukosidasbrist).

Motivering

NT-rådet beslutade 2022-04-27 att Nexviadyme omfattas av nationell samverkan. Det innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har beställt och fått en sådan värdering från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) men inväntar även motsvarande värdering för Pombiliti/Opfolda. Pombiliti/Opfolda har också indikation Pompes sjukdom och NT-rådet avser att göra en samlad bedömning utifrån samtliga tillgängliga alternativ.

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Nexviadyme.