



NT-rådet 2023-08-23

Deltagare

NT-rådet

Gerd Lärfars, 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
Lena Gustafsson, VGR
Jan Liliemark, SKR
Therese Löfbom, SKR
Ricard Nergårdh, Region Uppsala
Mikael Svensson, SKR
Kenneth Villman, NAC

Från Livscykel

Johanna Glad, Region Skåne
Elisabet Andersson, Region Västmanland
Ulrika Eriksson Krebs, VGR
Lena Persson, Region Skåne
Emil Aho, Region Stockholm

Gäster, punkt 11

Christopher Lindberg
Kristina Rosengren Forsblad

Frånvarande

Åsa Derolf
Lars Sandman
Marianne Aufrecht Gustafsson

1. Inledning

Gerd Lärfars inledde mötet. Anna Lindhé utsågs till justeringsperson. Ingen mötesdeltagare hade jäv att deklarerat för dagens ärenden. Föregående protokoll lades till handlingarna.

NT-rådet har mottagit brev från patienter rörande Pluvicto och rörande SMA-behandling för vuxna.

2. Carvykti

TLV och företaget har svarat på NT-rådets frågor om den hälsoekonomiska analysen av Carvykti. De hälsoekonomiska bedömningarna för de olika CAR-T-terapierna har gått igenom. Den hälsoekonomiska modellen för Carvykti skiljer sig från värderingarna för de andra läkemedlen i gruppen. De exakta implikationerna av modellen behöver klargöras innan beslut kan fattas.

Åtgärd: Ytterligare svar från TLV inväntas. Frågan återkommer på nästa möte.

3. Albriozä

EMA har lämnat en ”negative opinion” för Albriozä vid ALS. Det finns sedan tidigare en rekommendation till regionerna, att avvakta med behandling i väntan på inklusion i läkemedelsförmånerna.



Beslut: Rekommendationen ändras från att avvakta till att avstå från behandling. En rekommendation tas fram som publiceras efter granskning.

4. Tidiga bedömningsrapporter

Johanna Glad presenterade en tidig bedömningsrapport för elacestrant vid avancerad bröstcancer. Det är det första läkemedlet i en grupp där det väntas komma flera ytterligare produkter. Läkemedlet ges oralt. Utvärdering inom förmånsspåret bedömdes rimligt.

Beslut: Ingen nationell samverkan via NT-rådet för elacestrant.

Tirzepatid som är godkänt vid diabetes utvärderas av EMA för användning vid obesitas. Det finns en stor potentiell patientgrupp. Det finns många riktlinjer inom området obesitas, det är viktigt med samordning.

Beslut: ingen nationell samverkan via NT-rådet för tirzepatid, frågan lyfts till LOK.

Masitinib är ett läkemedel som utvärderas av EMA och som är tänkt att användas vid ALS. Stor efterfrågan kan väntas.

Beslut: nationell samverkan i form av avvakta-rekommendation i väntan på bedömning av inklusion i högkostnadsskyddet.

5. Oxlumo och Xenpozyme

NT-rådet har beställt hälsoekonomiska värderingar av Oxlumo och Xenpozyme, men i båda fallen har företagen meddelat att de inte kommer att ta fram något hälsoekonomiskt underlag. Liknande situation föreligger även för Upstaza.

Principer för hur NT-rådet ska hantera läkemedel där företagen inte lämnar underlag till TLV behöver diskuteras. En mindre arbetsgrupp tar fram ett förslag till NT-rådet.

6. Pluvicto

Förhandlingarna har ännu inte slutförts.

Patienter från Sverige har fått behandling vid Docrates sjukhus i Finland med en annan lutetiumbehandling än Pluvicto.

Åtgärd: Rekommendation förbereds till nästa möte. Mer information om den finska produkten efterfrågas.

7. Strensiq – fastställande av rekommendation

Ulrika Eriksson Krebs presenterade en uppdaterad rekommendation för Strensiq vid hypofosfatasi. I rekommendationen framgår att NT-rådet har tagit del av utredningen från Camtö och att rekommendationen kvarstår.

Beslut: Rekommendationen fastställdes.



8. TLV:s utredning av säräkemedel

TLV har lyft en fråga till NT-rådet angående deras pågående utredning av läkemedel vid sällsynta tillstånd. Det diskuterades vad tillämpning av TLV:s förslag skulle få för konsekvenser för rekvisitionsläkemedel som hanteras av NT-rådet.

9. Zolgensma

Lena Persson presenterade en uppdaterad version av rekommendationen för Spinraza, Evrysdi och Zolgensma. Socialstyrelsen har beslutat att rekommendera nyföddhetscreening för SMA. De kommer att publicera sin rekommendation 30 augusti. Rekommendationen för läkemedlen vid SMA justeras enligt tidigare beslut, så att presymtomatisk behandling möjliggörs för de patienter som väntas få de svårare formerna av sjukdomen.

Beslut: rekommendationen fastställdes, publicering samordnas med Socialstyrelsen.

10. Marknad och förhandling

Mikael Svensson och Lena Gustafsson informerade om pågående ärenden.

11. Pompes sjukdom

Christopher Lindberg, Sahlgrenska universitetssjukhuset och Kristina Rosengren Forsblad, Akademiska sjukhuset, deltog. Christopher informerade om att han tidigare föreläst för företag som marknadsför läkemedel mot Pompes sjukdom och att han arbetar vid en vårdenhet som varit studiecenter för de berörda läkemedlen. Kristina R F hade inget jäv att deklarerera.

Experterna på Pompes sjukdom informerade om hur barn och vuxna med Pompes sjukdom behandlas idag.

12. Övriga frågor

IHE Forum med tema Patienten i fokus kommer att genomföras i september. Gustaf Befrits anmäler sig som deltagare till konferensen.

En förfrågan har kommit från en japansk grupp som önskar besöka NT-rådet och få information om värdebaserad prissättning.

Norge har föreslagit att nästa nordiska möte blir i Oslo i oktober eller december.

Protokoll skrivet av

Kristina Aggefors

Justeras

Gerd Lärfars

Anna Lindhé