



Enspryng (satralizumab) vid neuromyelitis optica-spektrumtillstånd (NMOSD)

NT-rådets yttrande till regionerna 2022-05-30

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Enspryng vid neuromyelitis optica-spektrumtillstånd till dess att TLV beslutat huruvida läkemedlet ska omfattas av läkemedelsförmånerna eller inte

Om läkemedlet

Enspryng är indicerat som monoterapi eller i kombination med immunsuppressiv behandling för behandling av neuromyelitis optica-spektrumtillstånd (NMOSD) hos vuxna och ungdomar från 12 års ålder som är anti-aquaporin-4 IgG (AQP4-IgG) seropositiva.

Motivering

NT-rådet beslutade 2022-05-10 att Enspryng omfattas av nationell samverkan för att åstadkomma ett jämlikt och ordnat införande. För en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. Eftersom Enspryng är ett förskrivningsläkemedel, sker detta genom att det marknadsförande företaget gör en förmånsansökan hos TLV.

NT-rådet planerar inte att komma med någon ytterligare rekommendation efter att TLV gjort en hälsoekonomisk värdering, utan hänvisar då till TLV:s beslut. Vägledning kring användning av Enspryng planeras ges av de regionala läkemedelskommittéerna.

Till dess att TLV beslutat om Enspryng ska ingå i läkemedelsförmånerna, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Enspryng för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.

Mer information

[Frågor och svar om NT-rådet och hälsoekonomi](#)