



Pluvicto (lutetium(Lu-177)vipivotid tetraxetan) vid metastaserad kastrationsresistent prostatacancer

NT-rådets yttrande till regionerna 2023-01-13

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Pluvicto till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

Om läkemedlet

Pluvicto (lutetium(Lu-177)vipivotid tetraxetan) i kombination med androgen deprivationsterapi (ADT) med eller utan androgenreceptor (AR)-hämmare är avsett för behandling av vuxna patienter med progressiv prostataspecifikt membranantigen-positiv (PSMA-positiv) metastaserad kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC) som har behandlats med AR-hämmare och taxanbaserad kemoterapi.

Motivering

NT-rådet beslutade 2022-05-10 att Pluvicto 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 en sådan värdering från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV).

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Pluvicto för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.