

Ocrevus (okrelizumab) vid multipel skleros (MS), såväl skovvis (RMS) som primärprogressiv (PPMS)

NT-rådets yttrande till landstingen 2018-06-18

Rekommendation i väntan på kunskapsunderlag

NT-rådets rekommendation till landstingen är:

- att avvakta med användning av Ocrevus till dess att det finns tillräckligt kunskapsunderlag för NT-rådet att fastställa en rekommendation

Om läkemedlet

Okrelizumab är en rekombinant humaniserad monoklonal antikropp som specifikt binder till B-celler som uttrycker CD20. Ocrevus är indicerat för behandling av vuxna patienter med skovvis multipel skleros (RMS) med aktiv sjukdom som definieras av kliniska eller bilddiagnostiska fynd. Ocrevus är även indicerat för behandling av vuxna patienter med tidig primärprogressiv multipel skleros (PPMS) med avseende på sjukdomsduration och nivå av funktionsnedsättning samt bilddiagnostiska fynd karakteristiska för inflammatorisk aktivitet. Ocrevus blev godkänt för försäljning 2018-01-08.

Motivering

NT-rådet beslutade 2017-01-25 att Ocrevus ska vara föremål för nationell samverkan, vilket innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation till landstingen om dess användning. För att NT-rådet ska kunna göra en fullständig bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen behövs bland annat en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har bett TLV att inom sitt klinikläkemedelsuppdrag göra en hälsoekonomisk bedömning av Ocrevus.

När TLV:s underlag är tillgängligt kommer NT-rådet att göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation. Fram till dess rekommenderas landstingen att avvakta med användning av Ocrevus, för att undvika införande på osäkra grunder och ojämlig hantering i landet.

Mer information

Frågor och svar om NT-rådet och hälsoekonomi: <http://www.janusinfo.se/Nationellt-inforande-av-nya-lakemedel/Nationellt-inforande-av-nya-lakemedel/Fragor-och-svar-om-NT-radet-och-halsoekonomi/>

TLV:s klinikläkemedelsuppdrag: <https://tlv.se/lakemedel/kliniklakemedelsuppdraget.html>