



Amvuttra (vutrisiran) mot ärftlig transtyretinamyloidos

NT-rådets yttrande till regionerna 2022-10-27

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

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

Om läkemedlet

Amvuttra (vutrisiran) är avsett för behandling av ärftlig transtyretinamyloidos (hATTR amyloidos, Skelleftesjukan) hos vuxna patienter med polyneuropati i stadium 1 eller stadium 2.

Motivering

NT-rådet beslutade 2021-06-09 att Amvuttra omfattas av nationell samverkan. Detta 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. Eftersom Amvuttra är ett förskrivningsläkemedel, sker detta genom att det marknadsförande företaget gör en förmånsansökan hos Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV). NT-rådet kommer att lämna sin rekommendation efter att TLV beslutat om Amvuttra ska omfattas av läkemedelsförmånerna.

Till dess att TLV beslutat om Amvuttra ska ingå i läkemedelsförmånerna och NT-rådet därmed kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Amvuttra för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.