



# Tecartus (brexukabtagen autoleucel) vid akut lymfatisk leukemi (ALL)

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 Tecartus vid ALL till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

## Om läkemedlet

Tecartus (brexukabtagen autoleucel) är avsett för behandling av vuxna patienter med recidiverande eller refraktärt mantelcellsymfom (MCL) efter två eller fler linjers systemisk behandling med bland annat en Brutons tyrosinkinashämmare (BTK-hämmare) samt för behandling av vuxna patienter 26 år och äldre med recidiverande eller refraktär B-cellsprekursor akut lymfatisk leukemi (ALL). NT-rådet utfärdade en rekommendation för Tecartus för behandling av mantelcellslymfom 2022-11-24.

## Motivering

NT-rådet beslutade 2022-10-04 att Tecartus vid ALL 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 Tecartus vid ALL för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.