



Givlaari (givosiran) vid akut hepatisk porfyri

NT-rådets yttrande till regionerna 2021-03-11

Rekommendation

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att inte använda Givlaari vid behandling av akut hepatisk porfyri

Motivering

Givlaari (givosiran) är ett förskrivningsläkemedel och har varit föremål för förmånsansökan hos TLV. Det innebär att NT-rådet inte gör någon egen bedömning av läkemedlets kostnadseffektivitet utan grundar sin rekommendation på utfallet av TLV:s förmånsbeslut.

Företaget som marknadsför Givlaari har i februari 2021 dragit tillbaka sin förmånsansökan. Eftersom TLV därmed inte kan besluta om Givlaari är kostnadseffektivt, avråder NT-rådet från användning av Givlaari. Det är NT-rådets förhoppning att företaget kan inkomma med en ny förmånsansökan som möjliggör att behandlingen omfattas av läkemedelsförmånerna. Om förutsättningarna ändras kommer NT-rådet att uppdatera denna rekommendation.

Om läkemedlet

Givlaari (givosiran) är indicerat för behandling av akut hepatisk porfyri (AHP) hos vuxna och ungdomar från 12 års ålder.

Givlaari marknadsgodkändes i EU 2020-03-02.

Referenser

[Produktresumé](#)

Närvarande vid beslut

Gerd Lärfars, ordförande NT-rådet; Mårten Lindström Sydöstra sjukvårdsregionen; Torbjörn Söderström, sjukvårdsregion Stockholm/Gotland; Maria Palmetun-Ekback, Uppsala-Örebro sjukvårdsregion; Anna Lindhé, Västra regionen; Anders Bergström, Norra sjukvårdsregionen. Ingen ledamot deklarerade någon intressekonflikt för det aktuella ärendet