

# Vyvgart (efgartigimod alfa) vid myastenia gravis

NT-rådets yttrande till regionerna 2024-01-22

## Rekommendation i väntan på pågående utredning

### NT-rådets rekommendation till regionerna är:

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

## Om läkemedlet

Vyvgart är avsett som ett tillägg till standardterapi för behandling av vuxna patienter med generaliserad myastenia gravis (gMG) som har antikroppar mot acetylkolinreceptorer (AChR).

## Motivering

NT-rådet beslutade 2023-04-03 att Vyvgart ska 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 Vyvgart för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.