

Abrysvo och Arexvy – vaccination mot RS-virus till äldre

NT-rådets yttrande till regionerna 2023-10-05

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med att finansiera vaccination med Abrysvo och Arexvy

Om läkemedlen

Abrysvo och Arexvy är vacciner avsedda för att förebygga nedre luftvägssjukdom orsakad av respiratoriskt syncytievirus (RS-virus) hos vuxna från 60 års ålder. Abrysvo är även avsett för passivt skydd för barn från födseln upp till 6 månaders ålder genom immunisering av modern under graviditet. Abrysvo godkändes för användning inom EU 23 augusti 2023 och Arexvy godkändes 6 juni 2023. Båda vaccinen ges som en intramuskulär dos. Om och i så fall när en påfyllnadsdos kan behövas är ännu inte känt.

Motivering

Folkhälsomyndigheten rekommenderar sedan 2023-09-21 vaccination till personer som är 75 år och äldre, samt till personer från 60 år inom vissa riskgrupper. Myndigheten bedömer att vaccinerna har en god skyddseffekt och kan minska risken för sjukhusvård och död till följd av RS-infektion.

Rekommendationerna från Folkhälsomyndigheten bygger på samlad expertkunskap, men omfattar inte någon hälsoekonomisk värdering. Myndigheten hänvisar till att regionerna själva beslutar om rekommendationerna ska följas, hur de ska implementeras och om eventuella avgifter för patienterna utifrån regionernas prioriteringar.

NT-rådet beslutade 2023-09-27 att Abrysvo och Arexvy för vaccination av äldre, omfattas av nationell samverkan. Beslutet fattades utifrån en nominering från en region och efter samråd med smittskyddsläkare och hälso- och sjukvårdsledningar i regionerna.

Regionerna behöver ta ett nationellt samlat grepp om bedömning av vaccineras kostnadseffektivitet. Vacciner har generellt sett inte hanterats av NT-rådet och förutsättningarna för samverkan mellan regionerna inom vaccinationsområdet behöver utredas. NT-rådet kommer att ha en dialog med myndigheter och regioner. NT rådet bedömer också att resultatet av utredningen "En mer ändamålsenlig och effektiv ordning för de nationella vaccinationsprogrammen och det

nationella vaccinationsregistret” behöver beaktas för att kunna fatta ett välgrundat beslut. Utredningen förväntas vara klar i januari 2024.

Syftet med nationell samverkan är att ge förutsättningar för en jämlik hantering i landet. Till dess att NT-rådet har beslutat om fortsatt process, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Abrysvo och Arexvy.

Referenser

Produktresumé för Abrysvo

[Abrysvo | European Medicines Agency \(europa.eu\)](https://www.europeanmedicinesagency.europa.eu/product-information/abrysvo)

Produktresumé för Arexvy

[Arexvy | European Medicines Agency \(europa.eu\)](https://www.europeanmedicinesagency.europa.eu/product-information/arexvy)

Publikation från Folkhälsomyndigheten

[Allvarlig RSV-infektion bland barn och vuxna i Sverige – Riskgrupper och rekommendation om förebyggande insatser 2023/2024 — Folkhälsomyndigheten \(folkhalsomyndigheten.se\)](https://www.folkhalsomyndigheten.se/omsorg-och-halsa/infektioner-och-vaccineringar/allvarlig-rsv-infektion-bland-barn-och-vuxna-i-sverige-riskgrupper-och-rekommendation-om-forebyggande-insatser-2023/2024)

Kommittédirektiv från Socialdepartementet

[En mer ändamålsenlig och effektiv ordning för de nationella vaccinationsprogrammen och det nationella vaccinationsregistret - Regeringen.se](https://www.regeringen.se/491319/1/20230914)