

Socialstyrelsen har i uppdrag att säkra tillgång på nya läkemedel mot covid-19 i de fall då upphandling inte är möjlig genom ordinarie rutiner

Från den 1 april 2022 är covid-19 inte längre klassat som en allmänfarlig sjukdom. Regionerna anser därför att det är angeläget att hantera nya covid-19-läkemedel i enlighet med ordinarie rutiner för införande av nya läkemedel. Dessa läkemedel ska, liksom andra, bedömas utifrån den etiska plattformen för prioritering i hälso- och sjukvården som normalt är vägledande vid införande av läkemedel i Sverige. Målsättningen är en rättvis, jämlik och ändamålsenlig läkemedelsanvändning för alla patienter i hela landet där våra gemensamma resurser används på bästa sätt.

En hälsoekonomisk utvärdering av TLV bör vara ett krav för att ett nytt covid-19-läkemedel ska införas i Sverige. Det blir alltmer olämpligt och svårhanterligt att uppskatta behov och göra inköp i förväg via bilaterala avtal eller EU-upphandlingar för en sjukdom bland alla andra, utan hälsoekonomiska bedömningar. TLV har den 17 mars fått ett regeringsuppdrag att utvärdera covid-19-läkemedel. Detta är något vi välkomnar eftersom vi ser att det inte inryms inom befintlig resurs hos TLV, då det finns ett stort behov av att hantera dessa läkemedel skyndsamt men utan att andra viktiga läkemedel nedprioriteras.

En del av covid-19-läkemedlen ska ges som tablettbehandling i hemmet tidigt i sjukdomsförloppet och bör därför förskrivas på recept och hanteras inom processen för läkemedelsförmånen. Sjukvården bör och kan inte agera apotek. Populationen som kan vara aktuell för dessa perorala covid-19-läkemedel är dessutom mycket stor och kostnaderna kan bli ansevärd. Därför är det viktigt att företagen informeras om den nationella processen och inkommer med förmånsansökningar för dessa läkemedel.

För NT-rådet

För fylrläns operativa styrgrupp för kritiska läkemedel

Gerd Lärfars

Maria Landgren