

Onpattro (patisiran) och Tegsedi (inotersen) vid ärftlig transtyretinamyloidos

NT-rådets yttrande till regionerna 2019-04-16

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

Att avvakta med användning av Onpattro och Tegsedi till dess att

- NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering och behandlingarnas plats i terapin är tydliggjord.

Om läkemedlen

Onpattro (patisiran) är avsett för behandling av ärftlig transtyretinamyloidos (hATTR amyloidos, Skelleftesjukan) hos vuxna patienter med polyneuropati stadium 1 eller 2.

Tegsedi (inotersen) är avsett för behandling av polyneuropati i stadium 1 eller 2 hos vuxna patienter med ärftlig transtyretinamyloidos.

Motivering

NT-rådet beslutade 2018-02-21 att Onpattro och Tegsedi ska omfattas av nationell samverkan, vilket innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation gällande användning av dessa till regionerna.

För att NT-rådet ska kunna göra en fullständig bedömning av behandlingarnas värde med hänvisning till den etiska plattformen behövs bland annat en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet erhöll en sådan från TLV för Onpattro 2018-01-16 och för Tegsedi 2019-04-10. Utifrån dessa arbetar NT-rådet för närvarande med en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering. Dessutom rådgör NT-rådet med kliniska experter på sjukdomen för att beskriva behandlingarnas plats i terapin. Till dess att NT-rådets bedömning är färdig, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Onpattro och Tegsedi för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlik hantering i landet.

Mer information

[Frågor och svar om NT-rådet och hälsoekonomi](#)