



NT-rådet 26 februari 2025

Deltagare

NT-rådet

Åsa Derolf, ordförande, Region Stockholm
Mårten Lindström, Sydöstra regionen
Anders Bergström, Norra regionen
Maria Landgren, Södra regionen
Anna Lindhé, Västra regionen
Rickard Malmström Reg. Stockholm-Gotland
Kristina Aggefors, Region Stockholm
Oskar Ahlberg, Riksförbundet för sällsynta sjd.
Gustaf Befrits, Region Stockholm
Lena Gustafsson, VGR
Lena Ivö, SKR
Jan Liliemark, SKR
Marianne Aufrecht Gustafsson, Reg. Stockholm
Ricard Nergårdh, Region Uppsala
Lars Sandman, Linköpings universitet
Mikael Svensson, SKR
Kenneth Villman, NAC

Från Livscykel

Elisabet Andersson, Region Västmanland
Lena Persson, Region Skåne
Ulrika Eriksson Krebs, VGR
Aryoutha Asmar Talani, Region Östergötland

1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Anna Lindhé utsågs till justeringsperson. Ingen mötesdeltagare hade jäv att deklarerera inför dagens ärenden.

2. Inspel till kommande läkemedelsutredning

Socialdepartementet arbetar med direktiv till en ny läkemedelsutredning. Synpunkter ska lämnas senast 28 februari.

En grupp har tillsammans tittat på vad som är viktigt att belysa i den kommande utredningen. Det planeras för ett samlat svar från SKR och NT-rådet.



3. Opdualag

Ett förslag till rekommendation för Opdualag (nivolumab och relatlimab) vid avancerat melanom presenterades.

Beslut: NT-rådets rekommendation till regionerna är att Opdualag kan användas för första linjens behandling av avancerat (ickeresektabelt eller metastaserande) melanom hos vuxna och ungdomar 12 år och äldre med PD-L1 tumörcellsuttryck <1 %. Rekommendationen fastställdes och publiceras.

4. Läkemedel vid SMA

Förslaget till rekommendation för läkemedel vid SMA gick igenom. NT-rådets rekommendation till regionerna är att behandling med Evrysdi till vuxna patienter med 5q SMA typ 1, typ 2 eller typ 3 hanteras av centrum för nationell högspecialiserad vård. Behandling av barn med 5q SMA initieras och utvärderas initialt av behandlande läkare tillsammans med det av NT-rådet utsedda nationella behandlingsrådet för barn med 5q SMA.

Ett möte har genomförts med representanter för läkemedelskommittéernas nätverk LOK, NPO nervsystemets sjukdomar och centrumen för Nationell högspecialiserad vård (NHV). En nationell samordning kring behandling med Evrysdi till vuxna kommer att ske via centrumen för NHV i samarbete med LOK.

Beslut: rekommendationen fastställdes och publiceras.

5. Revestive

Revestive för behandling av patienter med korttarmssyndrom diskuterades. NT-rådet har en rekommendation om att avstå från behandling. Ärendet diskuteras ytterligare med centrumen för högspecialiserad vård.

6. Marknad och Förhandling

Lena Gustafsson och Mikael Svensson rapporterade från pågående förhandlingar.

7. Qalsody

Ett möte har genomförts med Medicinrådet i Danmark och Beslutningsforum i Norge kring värdering av det gemensamma nordiska hälsoekonomiska underlaget. Det har också genomförts ett möte med patientföreningen Neuro.

Åtgärd: Marknadsfunktionen inleder en dialog med företaget.

8. Evkeeza

Den hälsoekonomiska värderingen för Evkeeza vid homozygot familjär hyperkolesterolemi diskuterades.



9. Övriga frågor

Jan Liliemark och Gustaf Befrits återrapporterade från ett möte med TLV kring möjligheter att göra förenklade hälsoekonomiska värderingar.

Protokollförare

Kristina Aggefors

Justeras

Åsa Derolf

Anna Lindhé