



# NT-rådet 20 maj 2025

---

## Deltagare

### NT-rådet

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

### Från Livscykel och Marknad

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

### Gäster från TLV

Ida Ahlberg  
Hanna Almqvist  
Sofi Eriksson  
Åsa Kallas  
Tobias Karlberg  
Daniela Wikström

### Frånvarande

Maria Landgren, Södra regionen

## 1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Gustaf Befrits utsågs till justeringsperson. Ingen ledamot hade jäv att deklarerera för dagens ärenden.

## 2. Tidig bedömningsrapport och aktuella ärenden

### Tidig bedömningsrapport – zanidatamab vid gallvägscancer

Zanidatamab väntas bli den första HER2-riktade antikroppen med indikation för gallvägscancer. Det ges intravenöst varannan vecka och väntas därmed bli ett rekvisitionsläkemedel.

Beslut: Zanidatamab omfattas av nationell samverkan. En hälsoekonomisk värdering beställs och NT-rådet är positiva till att värderingen sker inom nordisk samverkan, JNHB.

### Obekaptagen autoleucel vid ALL

En ny CAR-T-behandling som väntas få indikation för vuxna vid B-ALL presenterades. Berörd vårdprogramgrupp har uttryckt att behandlingen kan ha lägre risk för svåra biverkningar än nuvarande terapier.



Beslut: Obekaptagen autoleucel omfattas av nationell samverkan och hälsoekonomisk värdering beställs från TLV.

#### **Avvakta-rekommendation för Leqembi**

Läkemedlet Leqembi (lekanemab) har fått försäljningstillstånd inom EU för behandling av vuxna patienter med en klinisk diagnos av lindrig kognitiv störning och mild demens på grund av Alzheimers sjukdom med bekräftad amyloidpatologi, som är icke-bärare eller heterozygota bärare av apolipoprotein E  $\epsilon$ 4.

Beslut: en rekommendation om att avvakta med användning i väntan på hälsoekonomisk värdering fastställdes och publiceras.

### **3. TLV – hälsoekonomiska värderingar**

TLV presenterade en hälsoekonomisk värdering för Carvykti för behandling av vuxna patienter med recidiverande och refraktärt multipelt myelom som fått minst en tidigare behandling, inklusive ett immunmodulerande läkemedel och en proteasomhämmare, som har uppvisat sjukdomsprogression vid den senaste behandlingen, och är refraktära mot lenalidomid.

TLV informerade om att företaget inkommit med ett hälsoekonomiskt underlag för Leqembi. Myndigheten har därmed startat arbetet med att göra en hälsoekonomisk värdering.

### **4. Diskussion efter TLV:s presentation**

NT-rådet diskuterade den hälsoekonomiska värderingen för Carvykti vid multipelt myelom.

### **5. Förslag till studie**

Lars Sandman informerade om ett doktorandarbete kring prissättning av läkemedel. NT-rådets förutsättningar för att medverka diskuterades.

### **6. Gemensam mötespunkt med MTP-rådet**

#### **Gemensam policy för betalningsvilja**

Rådets gemensamma policy för betalningsvilja diskuterades. En arbetsgrupp kommer att se över och uppdatera texterna. Syftet med policyn är att den ska vara ett stöd för att göra konsekventa bedömningar över tid samt vara ett verktyg för att tydligt kommunicera hur råden gör sina bedömningar.

#### **Färdplan för implementering av precisionsmedicin i svensk hälso- och sjukvård**

Jonas Claesson, Hälso- och sjukvårdsdirektör, Region Örebro län, presenterade universitetssjukhusregionernas gemensamma utvecklingsinitiativ för samordning inom precisionsmedicin. En rapport kommer att publiceras 30 maj med en gemensam målbild. Ett stormöte är inplanerat i september för en öppen dialog. Därefter kommer det att bildas arbetsgrupper för olika målområden.



## 7. Marknad och Förhandling

Mikael Svensson och Lena Gustafsson rapporterade från pågående förhandlingar.

## 8. Evkeeza

Förhandlingarna med läkemedelsföretaget har inte givit tillräcklig kostnadsreduktion. Ett förslag till rekommendation om att avstå från behandling med Evkeeza (evinakumab) vid homozygot familjär hyperkolesterolemi presenterades.

Tillståndets svårighetsgrad är måttlig, tillståndet är sällsynt och osäkerheten i den vetenskapliga dokumentationen och den hälsoekonomiska värderingen är mycket hög.

Beslut: rekommendationen fastställdes och publiceras

## 9. Övriga frågor

Patientrådet kommer under maj månad att nominera vilka två personer som ska vara adjungerade till NT-rådet som rådgivare i patientfrågor från och med hösten.

Ricard N informerade om att det pågår en utredning hos Socialstyrelsen kring screening för metakromatisk leukodystrofi.

### Protokollförare

Kristina Aggefors

### Justeras

Åsa Derolf

Gustaf Befrits