

Carvykti (ciltakabtagen-autoleucel) vid multipelt myelom, 2:a linjens behandling

NT-rådets yttrande till regionerna 2024-05-24

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Carvykti vid andra linjens behandling av multipelt myelom till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering.

Om läkemedlet

Carvykti är indicerat för behandling av vuxna 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.

Det finns sedan tidigare en rekommendation att avstå från användning av Carvykti i fjärde linjens behandling av multipelt myelom.

Motivering

NT-rådet beslutade 2024-03-13 att Carvykti i andra linjens behandling av multipelt myelom ska omfattas av nationell samverkan. Det innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har beställt en sådan värdering från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV).

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Carvykti för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.