

Voydeya (danikopan) vid paroxysmal nokturn hemoglobinuri

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 Voydeya till dess att TLV beslutat om läkemedlet ska omfattas av läkemedelsförmånerna.

Om läkemedlet

Voydeya ges peroralt som tillägg till ravulizumab eller ekulizumab för behandling av vuxna patienter med paroxysmal nokturn hemoglobinuri (PNH) som har kvarstående hemolytisk anemi.

Motivering

NT-rådet beslutade 2023-11-22 att Voydeya ska omfattas av nationell samverkan. För att göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. Eftersom det är ett förskrivningsläkemedel, sker detta genom att det marknadsförande företaget gör en förmånsansökan till Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV).

Till dess att TLV beslutat om Voydeya ska ingå i läkemedelsförmånerna rekommenderas regionerna att avvakta med införande av läkemedlet för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.