



NT-rådet 2024-03-27

Deltagare

NT-rådet

Åsa Derolf, ordförande, Region Stockholm
Mårten Lindström, Sydöstra regionen, vice ordf.
Anders Bergström, Norra regionen
Rickard Malmström, Reg Stockholm-Gotland
Maria Palmetun Ekbäck, Region Mellansverige
Maria Landgren, Södra regionen
Anna Lindhé, Västra regionen
Kristina Aggefors, Region Stockholm
Oskar Ahlberg, Riksförb. sällsynta diagnoser
Gustaf Befrits, Region Stockholm
Lena Gustafsson, VGR
Marianne Aufrecht Gustafsson, Reg. Stockholm
Jan Liliemark, SKR
Lena Ivö, SKR
Ricard Nergårdh, Region Uppsala
Mikael Svensson, SKR

Från Livscykel/Marknad

Aryoutha Asmar Talani, Region Östergötland
Ulrika Eriksson Krebs, VGR
Ulf Törnqvist, Region Stockholm

Frånvarande

Charlotte Bygdemo Toytziaridis, ILCO
Anders Bergström, Norra Regionen
Lars Sandman, Linköpings universitet

1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Maria Palmetun Ekbäck utsågs till justeringsperson. Ingen mötesdeltagare hade jäv att deklarerat för dagens ärenden.

Protokollen från 5-6 mars och 13 mars godkändes och lades till handlingarna.

Ett brev har mottagits från International Pompe Association angående tillgång till läkemedel för behandling av Pompes sjukdom.

2. Läkemedel vid obesitas

Novo Nordisk har vänt sig till NT-rådet med en fråga om Wegovy för behandling av obesitas.

Wegovy är ett läkemedel som förskrivs på recept och omfattas inte av nationell samverkan via NT-rådet. Företaget uppmanas att ansöka till TLV om att Wegovy ska omfattas av läkemedelsförmånerna.



3. TLV

TLV presenterade två hälsoekonomiska utvärderingar:

- Imfinzi i kombination med gemcitabin och cisplatin (GemCis) vid första linjens behandling av vuxna med icke-resektabel eller metastaserande gallvägscancer.
- Breyanzi vid diffust storcelligt B-cellslymfom (DLBCL), höggradigt B-cellslymfom (HGBCL), primärt mediastinalt storcelligt B-cellslymfom (PMBCL) och follikulärt lymfom grad 3B (FL3B), för patienter som recidiverat inom 12 månader efter avslutad, eller är refraktär till, första linjens kemoimmunterapi.

TLV informerade om den pågående värderingen av Vyvgart vid myastenia gravis.

4. Diskussion efter TLV:s presentationer

TLV:s hälsoekonomiska värderingar diskuterades.

Imfinzi omfattas av upphandlingen av PD-(L)1-hämmare. Svårighetsgraden för tillståndet är mycket hög, osäkerheten i underlaget är mellan måttlig och hög. Marknadsfunktionen informerar företaget om NT-rådets ställningstaganden för Imfinzi.

5. Tidiga bedömningsrapporter

Kristina Aggefors presenterade två tidiga bedömningsrapporter.

Aprocitentan vid terapiresistent hypertoni

En ny peroral dubbel endotelinreceptorantagonist, tänkt som fjärde tilläggsbehandling vid hypertoni. Det saknas jämförande studie mot spironolakton, som vanligen är det fjärde läkemedlet som läggs till idag vid terapiresistent hypertoni. Hårda utfallsmått saknas i studierna.

Beslut: Aprocitentan kan hanteras via förmånsansökan till TLV och hantering av läkemedelskommittéerna. Ingen nationell samverkan via NT-rådet.

Delgocitinib (Corectim) vid kroniskt handeksem

Första topikala pan-januskinas (JAK)-hämmaren för medelsvårt till svårt kroniskt handeksem. I det tillgängliga underlaget jämförs delgocitinib enbart med placebo samtidigt som det finns andra läkemedel att tillgå när topikala steroider inte fungerar.

Beslut: Delgocitinib kan hanteras via förmånsansökan till TLV och hantering av läkemedelskommittéerna. Ingen nationell samverkan via NT-rådet.

6. PD-(L)1-hämmare

Möten har genomförts med företagen som marknadsför PD-(L)1-hämmare.

Företagen önskar fortsatt sekretessbelagda priser. De efterfrågar en mer förutsägbar hantering, och vill i god tid veta när det är aktuellt att genomföra en hälsoekonomisk värdering via TLV.

Åtgärd: NT-rådet beslutade att ha en begränsad kommunikation kring läkemedelsgruppen på webbplatsen.

Tevimbra är ett nytt läkemedel i gruppen som är på väg att godkännas för esofagus cancer.



Åtgärd: Marknadsfunktionen uppdrogs att upphandla Tevimbra inom ramen för upphandling av PD-(L)1-hämmare.

7. CAR-T-läkemedel

Nuvarande avtal för CAR-T-läkemedlen Yescarta, Tecartus och Kymriah löper ut sista maj och går inte att förlänga.

Åtgärd: Ett förhandlingsuppdrag definierades till Marknadsfunktionen.

8. Marknad och förhandling

Mikael Svensson och Lena Gustafsson informerade om pågående förhandlingsuppdrag.

9. Beyfortus

Åsa Derolf har träfat Nationell Samverkansgrupp för läkemedel och medicinteknik och diskuterat Beyfortus för prevention av RS-virusjukdom.

NT-rådet har sedan tidigare en rekommendation om att behandla riskgrupp 1. Det ansågs angeläget att fortsätta förhandla för riskgrupp 2. Långtidsdata inväntas innan det är aktuellt att förhandla för alla barn.

10. Övriga frågor

Janssen har inkommit med ett brev där de framför synpunkter på formuleringarna i rekommendationen för Carvykti. Det beslutades att revidera formuleringen för att undvika risk för felaktig tolkning.

Protokollförare

Kristina Aggefors

Justeras

Åsa Derolf

Maria Palmetun Ekbäck