



NT-rådet 2024-03-13

Deltagare

NT-rådet

Åsa Derolf, ordförande, Region Stockholm
Mårten Lindström, Sydöstra regionen, vice ordf.
Anders Bergström, Norra regionen
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
Lars Sandman, Linköpings universitet
Mikael Svensson, SKR

Från Livscykel/Marknad

Aryoutha Asmar Talani, Region Östergötland
Ulrika Eriksson Krebs, VGR
Lena Persson, Region Skåne
Berit Nilsson, Region Skåne

Frånvarande

Rickard Malmström, Reg Stockholm-Gotland

1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Maria Landgren utsågs till justeringsperson. Ingen mötesdeltagare hade jäv att deklarera för dagens ärenden.

2. Avvakta-rekommendationer

Avvakta-rekommendationer i väntan på hälsoekonomiska värderingar fastställdes för Casgevy vid betatalassemi och för Zilbrysoq och Rystiggo vid Myastenia gravis.

3. Läkemedel vid Pompes sjukdom

Inget hälsoekonomiskt underlag finns för Nexviadyne och Pombiliti/Opfolda för behandling av Pompes sjukdom. Ett behandlingsråd är i uppstartsfas. Kontakter inleds med de berörda företagen.



4. Keytruda – nya indikationer för beslut om samverkan

NSCLC

Den tillkommande indikationen neoadjuvant och adjuvant behandling vid icke småcellig lungcancer diskuterades.

Åtgärd: Vårdprogramgruppen tillfrågas kring värdering av indikationen.

Cervixcancer

En kommande indikation för Keytruda är som tillägg till cytostatika och strålbehandling vid livmoderhalscancer. Det är en ettårig adjuvant behandling.

Beslut: hälsoekonomisk värdering beställs från TLV, med prioritet ett. Det är en behandling som kan innebära bot och godkännandet bygger på en randomiserad studie.

5. Carvykti i andra linjen vid multipelt myelom

Nationell samverkan finns sedan tidigare för Carvykti vid fjärde linjens behandling av multipelt myelom. EMA har givit ett positivt utlåtande även för behandling i andra linjen.

Beslut: nationell samverkan beslutades. En hälsoekonomisk värdering beställs från TLV med prioritet ett.

6. Darzalex och Sarclisa

Darzalex är rekommenderat för behandling av multipelt myelom. Befintligt avtal löper ut 2024-06-30. Ett nytt avtal behöver förberedas.

Beslut: ett förhandlingsuppdrag utfärdades till Marknadsfunktionen angående Darzalex. Dialog inleds även angående Sarclisa med berört företag.

7. Kymriah vid follikulärt lymfom

Osäkerheten i det hälsoekonomiska underlaget från TLV bedömdes mycket hög, främst på grund av att det bygger på en okontrollerad studie och att historiska data har använts som kontrollarm i den hälsoekonomiska värderingen.

Nuvarande avtal för Kymriah, som är framtaget för behandling av ALL, löper ut 2024-05-31.

Beslut: ett förhandlingsuppdrag utfärdades till Marknadsfunktionen för Kymriah vid ALL och vid follikulärt lymfom.

8. Svårighetsgrad

En arbetsgrupp bildades som förbereder ett underlag om bedömning av svårighetsgrad till NT-rådets möte 29 maj.

9. Oundgänglighet

Nuvarande definition av oundgänglighet granskades och beslutades fortsätta gälla.



10. Kommunikationsgrupp

Lena Ivö informerade om att NT-rådets kommunikationsgrupp nu består av Åsa Derolf, Lena Ivö, Mikael Svensson, Anders Bergström och Kristina Aggefors.

Ett nytt poddavsnitt har publicerats som handlar om den kommande EU-lagstiftningen. Under 2024 kommer ytterligare cirka fem poddavsnitt att produceras.

11. Övriga frågor

Maria Landgren informerade om ett förslag från företaget som marknadsför Wegovy vid obesitas.

Bekemv, biosimilaren till Soliris, rekommenderas vid oundgänglig behandling vid paroxysmal nokturn hemoglobinuri. Bekemv väntas inom kort även bli godkänt för användning vid atypiskt hemolytiskt uremiskt syndrom.

Protokollförare

Kristina Aggefors

Justeras

Åsa Derolf

Maria Landgren