



# NT-rådet 23 oktober 2024

## Deltagare

### NT-rådet

Åsa Derolf, ordförande, Region Stockholm  
Mårten Lindström, vice ordf. Sydöstra regionen  
Maria Palmetun Ekbäck, Region Mellansverige  
Anna Lindhé, Västra regionen  
Anders Bergström, Norra sjukvårdsregionen  
Maria Landgren, Södra sjukvårdsregionen  
Lena Gustafsson, VGR  
Lena Ivö, SKR  
Jan Liliemark, SKR  
Marianne Aufrecht Gustafsson, Reg. Stockholm  
Gustaf Befrits, Region Stockholm  
Ricard Nergårdh, Region Uppsala  
Lars Sandman, Linköpings universitet  
Kenneth Villman, NAC

### Från Livscykel

Ulrika Eriksson Krebs, VGR  
Johanna Glad, Region Skåne  
Lena Persson, Region Skåne  
Aryoutha Asmar Talani, Reg. Östergötland

### Frånvarande

Kristina Aggefors  
Mikael Svensson  
Rickard Malmström

## 1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Anders Bergström utsågs till justeringsperson. Ingen mötesdeltagare hade jäv att deklarerat för dagens ärenden. Protokollet från föregående möte godkändes.

## 2. Rekommendation av Lunsumio

Ulrika Eriksson Krebs presenterade en rekommendation för Lunsumio (mosunetuzumab).

Förhandlingar har lett till att NT-rådets rekommendation till regionerna är att Lunsumio kan användas som monoterapi för behandling av vuxna patienter med recidiverande eller refraktärt follikulärt lymfom efter två eller flera linjer av systemisk behandling.

Lunsumio kan användas eftersom det finns andra tillgängliga läkemedel för den här patientpopulationen och Lunsumio blir ett av flera behandlingsalternativ.

Beslut: rekommendationen fastställdes och publiceras.



### 3. Roctavian

Betalningsviljan för genterapin Roctavian vid hemofili A diskuterades utifrån antaganden kring effektduration och kostnad för jämförelsealternativ.

Åtgärd: Marknadsfunktionen kontaktar det marknadsförande företaget.

### 4. Ondexxya

Lokala läkemedelsgruppen i Skåne har nominerat Ondexxya till ny bedömning av NT-rådet med anledning av att det tillkommit ny evidens för behandling i och med publikationen av resultaten från ANNEXA-I.

Åtgärd: Respektive regionrepresentant inhämtar synpunkter inför beslut vid ett kommande möte.

### 5. Abrysvo/Arexvy

Gustaf Befrits presenterade status och kostnadseffektivitet för RSV-vaccinerna Abrysvo/Arexvy utifrån dialoger med TLV och Folkhälsomyndigheten.

Det finns osäkerheter i kostnadseffektiviteten eftersom företagets hälsoekonomiska modeller utgår från att vaccinen inte ska ges vid upprepade tillfällen.

### 6. Ny indikation för Keytruda

Keytruda har fått godkännande för försäljning i kombination med karboplatin och paklitaxel, för första linjens behandling av primärt framskridet eller återkommande endometriekarcinom.

Beslut: den nya indikationen omfattas av den generella rekommendationen för PD-(L)1-hämmare.

### 7. Yescarta vid follikulärt lymfom i fjärde linjen

Yescarta är indicerat efter tre eller fler linjer av systemisk terapi vid follikulärt lymfom. Sedan tidigare finns en rekommendation vid B-cellslymfom. Indikationerna har olika svårighetsgrad och därmed skiljer sig betalningsviljan.

Företaget kontaktas angående hantering av indikationen.

### 8. Rybrevant – beslut om samverkan vid ny indikation

Rybrevant (amivantamab) har fått vidgat användningsområde vid lungcancer, indikation vid förändring i exon 19 och 21 i stället för i exon 20 som tidigare.

Beslut: Nationell samverkan beslutades för den nya indikationen. Hälsoekonomisk värdering beställs från TLV.

### 9. Marknad/förhandling

Lena Gustafsson informerade om pågående förhandlingar.



## 10. Inför nordiskt möte

Agendan för mötet 25/11 med Medicinrådet och Beslutningsforum diskuterades och fastställdes. Bland annat kommer hantering av osäkerheter i underlag och osäkerheter kring långtidseffekter att diskuteras.

## 11. Övriga frågor

Referensgruppen för läkemedel vid sällsynta sjukdomar uppdrogs att se över svårighetsgraden för hypofosfatasi.

### Protokollförare

Lena Ivö

### Justeras

Åsa Derolf

Anders Bergström