



NT-rådet 2024-01-10

Deltagare

NT-rådet

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

Från Livscykel

Aryoutha Asmar Talani, Reg Östergötland
Ulrika Eriksson Krebs, VGR
Lena Persson, Region Skåne
Elisabet Andersson, Region Västmanland

Gäster

Fariba Baghaei, VGR (5)
Maria Magnusson, Region Stockholm (5)
Jan Astermark, Region Skåne (5)
TLV (3)

Förhinder

Charlotte Bygdemo, ILCO

1. Inledning

Åsa Derolf inledde mötet. Anna Lindhé utsågs till justeringsperson. Åsa deltar inte i beslut gällande Tecvayli eftersom hon i sin tidigare tjänst varit medprövare i studier angående läkemedlet. Ingen mötesdeltagare hade i övrigt jäv att deklarerat för dagens ärenden.

Föregående protokoll lades till handlingarna.

Brev har inkommit till NT-rådet rörande behandling vid Duchennes sjukdom och spinal muskelatrofi.

2. Läkemedel vid SMA

Marknads- och förhandlingsfunktionerna informerade om status för pågående förhandlingar för Spinraza och Evrysdi vid spinal muskelatrofi (SMA).

Det beslutades att förlänga nuvarande avtal för Zolgensma.



3. TLV

TLV informerade om en pågående utredning för Evkeeza vid familjär homozygot hyperkolesterolemi.

4. Diskussion efter TLV:s presentation

TLV:s presentation av företagets inlämnade underlag för Evkeeza diskuterades. Ärendet återkommer vid senare mötestillfälle.

5. Genterapier vid hemofili

Det finns tre hemofilicentra i landet. Fariba Baghaei från VGR, Jan Astermark från Region Skåne och Maria Magnusson från Region Stockholm medverkade. Jan Astermark har varit prövare i flera av de studier på genterapi som genomförts under de senaste åren.

Frågor kring genterapi vid hemofili diskuterades, bland annat kring livskvalitet och väntad effektduration.

6. Tecvayli

Ulrika Eriksson Krebs presenterade ett förslag till rekommendation för Tecvayli vid multipelt myelom. Doseringen av läkemedlet har diskuterats med vårdprogramgruppen för myelom. En utglesning av doseringen är en förutsättning för att behandlingen ska vara kostnadseffektiv. Rekommendationen kompletteras med information om uppföljning och granskas inför nästa möte.

7. Yescarta

Förslag till rekommendation presenterades för Yescarta vid behandling av aggressiva B-cellslymfom i andra linjen.

Beslut: Rekommendationen fastställdes och publiceras.

8. Vaccin mot RS

Läkemedelsföretaget Moderna har informerat om att de har ett vaccin mot RS-virus som väntas godkännas av EMA till sommaren 2024. Till skillnad mot de andra RSV-vaccinerna till äldre är det baserat på mRNA. Folkhälsomyndigheten kontaktas innan beslut fattas om fortsatt hantering.

9. Enhertu

Lena Gustafsson och Mikael Svensson från Marknad- och förhandlingsfunktionerna informerade om aktuell status för pågående förhandling.

10. Marknad/Förhandling

Lena Gustafsson informerade om att även den subkutana beredningsformen av Tecentriq kommer att omfattas av nuvarande avtal.



Under våren behövs en bredare diskussion om nya avtal för gruppen PD-(L)1-hämmare.

11. Elrexfio

Gustaf Befrits berättade om det hälsoekonomiska underlag som inkommit från företaget. Utifrån de bedömningar som NT-rådet gör i detta specifika fall och att handläggningstiden hos TLV är lång gjordes bedömningen att ingen hälsoekonomisk utvärdering beställs från TLV.

12. Beyfortus

Beyfortus mot RSV-infektion har inte tillgängliggjorts för den svenska marknaden till innevarande säsong. Inför nuvarande säsong beslutades att förhandla för riskgrupp 1-2 enligt Folkhälsomyndighetens klassificering.

Marknadsfunktionen fick i uppdrag att inleda dialog med företaget kring förutsättningarna för kommande säsong.

13. PD-(L)1-hämmare

En avvakta-rekommendation för Padcev och Keytruda vid urotelialcancer presenterades och fastställdes.

Keytruda i kombination med gemcitabin och cisplatin är nu indicerat vid första linjens behandling av lokalt avancerad inoperabel eller metastaserad gallvägscancer hos vuxna. Det beslutades att indikationen läggs in i tabellen utan specifik rekommendation från NT-rådet.

Imfinzi som monoterapi är indicerat för första linjens behandling av hepatocellulärt karcinom. Eftersom det är beställt en utvärdering från TLV för Imfinzi och tremelimumab, beslutades att rekommendera att avvakta den pågående utvärderingen.

14. Möte i Oslo

Kommande vecka hålls möte i Oslo med beslutsfunktionerna från Danmark och Norge.

15. Avvakta-rekommendationer

Rekommendationer om att avvakta med behandling i väntan på hälsoekonomisk värdering fastställdes för Enhertu vid NSCLC, Qalsody vid ALS, Tepkinly vid DLBCL, Vyvgart vid myastenia gravis, Opzelura vid vitiligo och Trodelvy vid HR-positiv, HR-negativ bröstcancer.

Protokollförare

Kristina Aggefors

Justeras

Åsa Derolf

Anna Lindhé