

Durveqtix (fidanakogen-elaparvovek) vid hemofili B

NT-rådets yttrande till regionerna 2024-09-12

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Durveqtix till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering.

Om läkemedlet

Durveqtix är avsett för behandling av svår och medelsvår hemofili B (medfödd faktor IX-brist) hos vuxna patienter utan faktor IX-inhibitorer i anamnesen och utan detekterbara antikroppar mot AAV serotyp Rh74variant.

Motivering

NT-rådet beslutade 2024-02-07 att Durveqtix ska omfattas av nationell samverkan. Det innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har beställt en sådan värdering från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV).

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Durveqtix för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.