

Rybrevant (amivantamab) vid icke-småcellig lungcancer, 1:a linjens behandling

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 Rybrevant i första linjen till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering.

Om läkemedlet

Rybrevant i kombination med karboplatin och pemetrexed är indicerat för första linjens behandling av vuxna patienter med avancerad icke-småcellig lungcancer (NSCLC) med aktiverande insertionsmutationer i EGFR exon 20.

Det finns även en rekommendation från NT-rådet att avstå från användning av Rybrevant som monoterapi i *andra linjens* behandling av icke-småcellig lungcancer. Behandlingen bedöms inte kostnadseffektiv.

Motivering

NT-rådet beslutade 2024-08-28 att Rybrevant i kombination med karboplatin och pemetrexed för första linjens behandling av icke-småcellig lungcancer 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 Rybrevant i första linjen för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.