

# Vyjuvek (beremagen-geperpavek) vid dystrofisk epidermolysis bullosa

NT-rådets yttrande till regionerna 2025-08-28

## Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

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

## Om läkemedlet

Vyjuvek är indicerat för behandling av sår hos patienter med dystrofisk epidermolysis bullosa med mutation(er) i genen för kollagen typ VII alfa 1-kedjan (COL7A1), från födseln.

## Motivering

NT-rådet beslutade 2023-11-22 att Vyjuvek 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 Vyjuvek för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.