

Enhertu (trastuzumab deruxtekan) vid HER2-positiva solida tumörer

NT-rådets yttrande till regionerna 2026-08-27

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Enhertu vid HER2-positiva solida tumörer, på tumöragnostisk indikation, till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering.

Om läkemedlet

Det finns sedan tidigare rekommendationer för Enhertu vid cancer kopplad till ett specifikt organ: HER2-positiv magsäckscancer, HER2-muterad lungcancer, HER2-positiv, HER2-låg och HER2-ultralåg bröstcancer.

Enhertu som monoterapi har fått försäljningstillstånd även för behandling av vuxna patienter med icke-resektabla eller metastaserande HER2-positiva (IHC 3+) solida tumörer som har behandlats tidigare och som inte har några tillfredsställande behandlingsalternativ.

Motivering

NT-rådet beslutade 2026-03-11 att Enhertu vid HER2-positiva solida tumörer 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 Enhertu på tumöragnostisk indikation för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlik hantering i landet.