



# Kaftrio (elexakaftor/tezakaftor/ivakaftor) vid cystisk fibros

NT-rådets yttrande till regionerna 2020-01-23

## Rekommendation i väntan på pågående utredning

### NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att generellt avstå från licensförskrivning av Kaftrio
- att individuella fall av patienter som är i behov av transplantation och där ytterligare försämring av tillståndet äventyrar möjligheten till transplantation, kan komma i fråga för behandling med Kaftrio efter diskussion med det nationella behandlingsrådet för cystisk fibros

Denna rekommendation är tillfällig och kommer att uppdateras när NT-rådet har mer information om ärendet.

## Om läkemedlet

Kaftrio (elexakaftor/tezakaftor/ivakaftor) är avsett för behandling av cystisk fibros. Kaftrio är ännu inte godkänt för marknadsföring i EU men däremot i USA.

## Motivering

NT-rådet beslutade 2020-01-16 att Kaftrio omfattas av nationell samverkan. Detta innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna efter att läkemedlet fått marknadsföringsgodkännande och efter att Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket beslutat om läkemedlet ska omfattas av läkemedelsförmånerna.

Det är angeläget att Kaftrio får marknadsföringsgodkännande och genomgår en hälsoekonomisk värdering genom förmånsansökan, innan det införs i sjukvården. Undantag kan utgöras av patienter som riskerar att avlida i väntan på lungtransplantation. Sådana fall bör diskuteras av det nationella behandlingsrådet för cystisk fibros.

NT-rådet bevakar denna fråga och kommer att uppdatera rekommendationen varefter mer information blir tillgänglig.

## Mer information

[Frågor och svar om NT-rådet och hälsoekonomi](#)



### **Tidpunkt för revision av yttrandet**

Denna rekommendation har uppdaterats 2020-06-26 med korrekt namn på läkemedlet och med anledning av att compassionate use-program (CUP) godkänts av Läkemedelsverket.

Rekommendationen kommer att uppdateras när NT-rådet fått tillgång till mer information om CUP.

INAKTUELL