

Imbruvica (ibrutinib) för behandling av Waldenströms makroglobulinemi

NT-rådets yttrande till regionerna 2019-01-17

Rekommendation i väntan på kunskapsunderlag

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med användning av Imbruvica vid Waldenströms makroglobulinemi, till dess att det finns tillräckligt kunskapsunderlag för NT-rådet att fastställa en rekommendation.

Om läkemedlet

Imbruvica (ibrutinib) har indikationerna mantelcellslymfom, kronisk lymfatisk leukemi och Waldenströms makroglobulinemi, men ingår i läkemedelsförmånerna endast för patienter med kronisk lymfatisk leukemi som tidigare fått behandling eller som har en kromosomavvikelse; 17p-deletion eller en genmutation; TP53-mutation. NT-rådet fastställde en begränsad rekommendation för Imbruvica vid mantelcellslymfom inför kurativ allogen stamcellstransplantation 2017-12-28.

Motivering

NT-rådet har beslutat att Imbruvica vid Waldenströms makroglobulinemi ska vara föremål för nationell samverkan vilket innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation till landstingen om dess användning. För att NT-rådet ska kunna göra en fullständig bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen behövs bland annat en hälsoekonomisk värdering från TLV. NT-rådet har därför uppmanat det marknadsförande företaget att ansöka till TLV om att Imbruvica vid Waldenströms makroglobulinemi ska ingå i läkemedelssubventionen.

När TLV:s beslut om subvention är tillgängligt kommer NT-rådet att göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation. Fram till dess rekommenderas regionerna att generellt avvakta med användning av Imbruvica vid Waldenströms makroglobulinemi, för att undvika införande på osäkra grunder och ojämlig hantering i landet.

Mer information

NT-rådets yttrande till landstingen gällande Imbruvica vid mantelcellslymfom: [Imbruvica 2017-12-28](#)

TLV:s beslut om att Imbruvica ingår i läkemedelsförmånerna med begränsning: [TLV 2015-06-13](#)