



Braftovi (enkorafenib) i kombination med cetuximab vid metastaserad kolorektalcancer med BRAF V600E-mutation

NT-rådets yttrande till regionerna 2020-06-30

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Braftovi i kombination med cetuximab vid metastaserad kolorektalcancer till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

Om läkemedlet

Braftovi (enkorafenib) i kombination med cetuximab är avsett för behandling av vuxna patienter med metastaserad kolorektal cancer med en BRAF V600E-mutation, som tidigare har fått systemisk behandling.

Braftovi i kombination med binimetinib är också avsett för behandling av icke-resektabelt eller metastaserat melanom med en BRAF V600-mutation, men denna indikation omfattas inte av detta yttrande.

Motivering

NT-rådet beslutade 2020-06-17 att Braftovi i kombination med cetuximab omfattas av nationell samverkan. Detta 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. Braftovi ingår sedan tidigare i högkostnadsskyddet, men NT-rådet bedömer att den nya indikationen, kombinationen med cetuximab, också behöver utredas med avseende på hälsoekonomi.

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Braftovi i kombination med cetuximab för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.

Mer information

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