

Keytruda (pembrolizumab) för neoadjuvant och adjuvant behandling av huvud- och halscancer

NT-rådets yttrande till regionerna 2025-11-25

Rekommendation i väntan på vårdprogramgruppens värdering

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med användning av Keytruda vid indikationen: behandling av resektabel lokalt avancerad skivepitelcancer i huvud och hals som neoadjuvant behandling, fortsatt som adjuvant behandling i kombination med strålbehandling med eller utan konkomitant cisplatin och därefter som monoterapi hos vuxna vars tumörer uttrycker PD-L1 ≥ 1 enligt metoden CPS.

Om läkemedlet

Keytruda tillhör gruppen PD-(L)1-hämmare och har flera olika användningsområden. Keytruda har upphandlats inom ramen för Regionernas samverkansmodell för läkemedel.

Under 2025 godkände EMA även användning som neoadjuvant behandling, följt av adjuvant behandling i kombination med strålbehandling med eller utan konkomitant cisplatin och därefter som monoterapi för behandling av vuxna med avancerad skivepitelcancer i huvud och hals.

Motivering

NT-rådet har en förenklad process för läkemedelsgruppen PD-(L)1-hämmare. Läkemedlen omfattas av en generell rekommendation om att välja läkemedlet med lägst avtalat pris vid den aktuella indikationen. Aktuell vårdprogramgrupp beslutar om plats i terapin i förhållande till andra behandlingsinsatser i sitt ordinarie arbete med vårdprogram.

För nya indikationer som avser neoadjuvant och adjuvant behandling med PD-(L)1-hämmare ger NT-rådet i uppdrag till NAC och aktuell vårdprogramgrupp inom RCC att värdera effekten innan indikationen omfattas av den generella rekommendationen.

Vårdprogramgruppen och NAC kommer att värdera patientnyttan av Keytruda som neoadjuvant och adjuvant behandling. I väntan på det rekommenderas regionerna att avvakta med införande för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlik hantering i landet. När värderingen genomförts kommer indikationen antingen att omfattas av den generella rekommendationen PD-(L)1-hämmare eller så kommer NT-rådet att rekommendera regionerna att inte införa behandlingen.