

Imfinzi (durvalumab) för neoadjuvant och adjuvant behandling av urinblåsecancer

NT-rådets yttrande till regionerna 2025-11-07

Rekommendation i väntan på vårdprogramgruppens värdering

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med användning av Imfinzi i kombination med gemcitabin och cisplatin, som neoadjuvant behandling, följt av monoterapi som adjuvant behandling efter radikal cystektomi vid resektabel muskelinvasiv urinblåsecancer.

Om läkemedlet

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

Under 2025 godkände EMA en ny indikation för Imfinzi. Godkännandet omfattar användning i kombination med gemcitabin och cisplatin, som neoadjuvant behandling, följt av imfinzi som monoterapi som adjuvant behandling efter radikal cystektomi för behandling av vuxna med resektabel muskelinvasiv urinblåsecancer.

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 Imfinzi som neoadjuvant och adjuvant behandling. I väntan på deras värdering 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.