

Tevimbra (tislelizumab) för behandling av avancerad esofaguscancer i andra linjen

NT-rådets yttrande till regionerna 2024-06-27

Rekommendation och sammanvägd bedömning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med Tevimbra vid esofaguscancer till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning

Om läkemedlet

Tevimbra är ett nytt läkemedel i gruppen PD-(L)1-hämmare. Tevimbra som monoterapi har blivit godkänt av EMA för andra linjens behandling av vuxna med lokalt avancerad eller icke-resektabel esofaguscancer av skivepiteltyp efter tidigare platinabaserad kemoterapi. Läkemedlet studeras också för användning vid ett flertal andra cancertyper.

Motivering

NT-rådet beslutade 2022-12-07 att Tevimbra omfattas av nationell samverkan. Det betyder att läkemedlet ingår i processen för nationellt ordnat införande.

Det finns ännu inget avtalat pris för Tevimbra. Det officiella priset är högre än för andra läkemedel i gruppen med samma indikation. Till årsskiftet 2024/2025 kommer en ny upphandling av PD-(L)1-hämmare att genomföras. NT-rådet kommer därefter att göra en sammanvägd bedömning och ge en rekommendation till regionerna om användning av läkemedelsgruppen PD-(L)1-hämmare.

Regionerna rekommenderas i nuläget att avvakta med införande av Tevimbra.