

Anktiva (nogapendekin alfa inbakicept) vid urinblåsecancer

NT-rådets yttrande till regionerna 2026-04-17

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med Anktiva till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering.

Om läkemedlet

Anktiva i kombination med Bacillus Calmette-Guérin (BCG) är avsett för behandling av vuxna patienter med icke-BCG-responsiv icke-muskelinvasiv urinblåsecancer (NMIBC), med karcinoma in situ med eller utan papillära tumörer.

Motivering

NT-rådet beslutade 2025-10-10 att Anktiva ska omfattas av nationell samverkan. Det 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. NT-rådet har beställt en sådan värdering från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV).

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