

# Keytruda (pembrolizumab) i kombination med radiokemoterapi för behandling av livmoderhalscancer

NT-rådets yttrande till regionerna 2025-01-09

## Rekommendation i väntan på pågående utredning

### NT-rådets rekommendation till regionerna är:

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

## Om läkemedlet

Keytruda tillhör läkemedelsgruppen PD-(L)1-hämmare och är godkänt för användning vid ett flertal cancerformer.

Keytruda godkändes i december 2023 av EMA för användning i kombination med radiokemoterapi (extern strålbehandling följt av brachyterapi) för behandling av vuxna med lokalt avancerad livmoderhalscancer i stadium III-IVA enligt FIGO 2014 som inte fått definitiv behandling tidigare.

## Motivering

NT-rådet beslutade 2024-03-12 att Keytruda kombination med radiokemoterapi omfattas av nationell samverkan. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering har en hälsoekonomisk värdering beställts från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV). När NT-rådet mottagit värderingen kommer det att beslutas om indikationen ska omfattas av den generella rekommendationen för PD-(L)1-hämmare.

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Keytruda i kombination med radiokemoterapi vid livmoderhalscancer för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.