

NT- rådet

Hälso- och
sjukvårdsdirektörsnätverket

NT-rådets yttrande till landstingen gällande nivolumab (Opdivo) för behandling av indikationerna icke-småcellig lungcancer av icke-skivepiteltyp samt njurcellscancer

Nivolumab (Opdivo) har i början på april 2016 erhållit [marknadsgodkännande](#) för två nya indikationer, icke-småcellig lungcancer av icke-skivepitel typ samt njurcellscancer.

Användningen vid njurcellscancer är föremål för ordnat införande på nivå 2, som innebär framtagande av hälsoekonomiskt kunskapsunderlag samt rekommendation från NT-rådet. För användningen vid lungcancer finns beslut om ordnat införande nivå 1 vilket innebär att ett gemensamt införandeprotokoll är under utarbetande. För båda indikationerna gäller således att NT-rådet uppdragit åt TLV att genomföra hälsoekonomiska värderingar inom ramen för sitt [klinikläkemedelsuppdrag](#). Därefter kommer NT-rådet att ge rekommendationer till landstingen om läkemedlet vid dessa nya indikationer, uppskattningsvis i juni 2016.

I väntan på TLV:s hälsoekonomiska värderingar och NT-rådets rekommendationer, rekommenderas landstingen att avvakta med nyinsättning av Opdivo vid dessa indikationer. Detta ställningstagande har förankrats med Nationella arbetsgruppen för cancerläkemedel (NAC).

För NT-rådet

Stefan Back, ordförande

1. http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/medicines/003985/smops/Positive/human_smop_000960.jsp&mid=WC0b01ac058001d127
2. <http://www.tlv.se/lakemedel/Kliniklakemedelsuppdraget/pagaende-omprovningar>