



Imfinzi (durvalumab) vid gallvägscancer

NT-rådets yttrande till regionerna 2023-01-13

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

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

Om läkemedlet

Imfinzi tillhör gruppen PD-(L)1-hämmare.

Imfinzi har blivit godkänt av EMA för första linjens behandling av vuxna med icke-resektabel eller metastaserande gallvägscancer (BTC) i kombination med gemcitabin och cisplatin.

Motivering

NT-rådet har en generell rekommendation för gruppen PD-(L)1-hämmare. NT-rådet beslutade 2022-12-15 att Imfinzi vid gallvägscancer omfattas av nationell samverkan, men att indikationen inte omfattas av den generella rekommendationen. Någon palliativ indikation har ännu inte värderats hälsoekonomiskt för Imfinzi. Mot bakgrund av det höga priset har NT-rådet bedömt att det behövs en hälsoekonomisk värdering av Imfinzi vid gallvägscancer för att kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering. NT-rådet har beställt en sådan värdering från TLV.

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