



# NT-rådet 5 december 2019

---

## Deltagare

### NT-rådet

Gerd Lärfars, ordförande  
Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen  
Anna Lindhé, Västra regionen  
Anders Bergström, Norra regionen  
Mikael Köhler, Uppsala-Örebroregionen  
Maria Landgren, Södra regionen  
Torbjörn Söderström, Region Stockholm-Gotland  
Freddi Lewin, NAC  
Jan Liliemark, SBU  
Ricard Nergårdh, Region Uppsala  
Kristina Aggefors, Region Stockholm  
Gustaf Befrits, Region Stockholm (punkt 5-10)  
Ario Tasmal-Alani, Region Östergötland  
Ulrika Eriksson Krebs, VGR  
Nadja Al-Omar; Region Skåne  
Andreas Hager, Genia (punkt 1-4)  
Lena Gustafsson, VGR  
Mikael Svensson, SKR  
Sofie Alverlind, SKR

### Från TLV (punkt 4)

Madeleine Jacobi  
Jonathan Lind Martinsson  
Sara Emrooz  
Christoffer Knutsson  
Stefan Odeberg  
Hanna Zirath  
Kristina Cederlund  
Andreas Pousette  
Martin Moberg

### Gäster

Lena Hjelte, Karolinska sjukhuset (punkt 6)  
Ulf Törnqvist, Region Stockholm (punkt 7)

Återbud: Lars Sandman, Prioriteringscentrum

## 1. Inledning

Föregående protokoll godkändes. Andreas Hager deklarerade jäv för frågorna gällande avtal och uppföljning av CF-läkemedel och deltog inte i mötet vid dessa punkter. I övrigt deklarerade igen jäv för mötets ärenden.

## 2. Läkemedel till mycket små patientgrupper

Anna Lindhé ledde en diskussion om NT-rådet bör och kan yttra sig kring nya läkemedel till mycket små patientgrupper. Även om det ofta är svårt eller mycket osäkert med hälsoekonomiska bedömningar i sådana ärenden, konstaterades att regionerna generellt önskar stöd i sådana fall och att rekommendationer kan dockas in mot kunskapsstyrningssystemet och arbetas fram i samarbete med NPO. Det är angeläget med konsekvent hantering av alla läkemedel som bedöms få en inverkan på vården oavsett förutsättningar.

**BESLUT:** NT-rådet skall hantera alla läkemedel oavsett storlek på patientgrupp om behov identifieras, antingen genom horizon scanning eller nominering från region.

**ÅTGÄRD:** Behov av ett nationellt behandlingsråd som kan hantera läkemedel vid mycket sällsynta diagnoser utreds. Påverkan på horizon scanningarbetet utreds.



### 3. PD1-hämmare, uppdatering

Ario Tasmar-Alani informerade om kommande indikationer för PD1- och PD-L1-hämmare. Ett tiotal väntas 2020. NT-rådet har beslutat om hantering för alla indikationer för vilka företagen ansökt om marknadsgodkännande.

Anna Bratt och Torbjörn Söderström rapporterade om riksdagsseminarium om immunterapier där kritik mot långsam process för tillgänglighet till patienter diskuterats, liksom ojämlikheter mellan regioner. Det konstaterades att kännedomen om behov av HTA-värdering och bedömning efter EMA-godkännande är låg och att informationsinsats om detta behövs.

### 4. TLV

TLV föredrog aktuella ärenden.

### 5. Orkambi vid cystisk fibros– beskrivning av avtal

Micke Svensson påminde om avtalskonstruktion för Orkambi och hur denna kan komma att påverka kommande läkemedel för cystisk fibros.

### 6. Orkambi – rapport och uppföljning

Lena Hjelte från Karolinska sjukhuset och nationella behandlingsrådet för Orkambi presenterade uppföljningsrapporten från nationella CF-registret om behandling med Orkambi. Registret syftar till att utvärdera behandlingseffekt av Orkambi i förhållande till annan behandling. Behandlingsrådet har följt upp patienterna gemensamt

Uppföljningsrapporten omfattar perioden juli 2018 till juli 2019, men 12-månadersdata kommer att dröja då ännu få patienter behandlats så länge. Orsaker till avslutad behandling är framförallt biverkningar.

Behandlingsrådet återkommer halvårsvis med åiterrapportering till NT-rådet.

### 7. Upphandling PD1-hämmare

Ulf Törnqvist ledde diskussion om strategi för fortsatt upphandling av PD1- och PD-L1-hämmare. NT-rådet bedömde att nuvarande avtal behöver förlängas till 2020 ut och att föreslagen strategi för upphandling utreds vidare av Marknad. Frågan återkommer till NT-rådet.

### 8. Diskussion utifrån TLV:s hälsoekonomiska rapporter

**Tecentriq vid småcellig lungcancer:** NT-rådet diskuterade om resultaten kan bedömas kliniskt relevanta.

ÅTGÄRD: Utkast till rekommendation utvecklas inför ställningstagande 18/2.

**Libtayo vid skivepitelcancer:** NT-rådet konstaterade att det vetenskapliga underlaget är mycket bristfälligt.

ÅTGÄRD: TLV:s slutliga rapport inväntas innan en rekommendation utvecklas för beslut i januari.

**Kyprolis i kombination med lenalidomid och dexametason vid myelom:** NT-rådet ansåg att behandlingen har signifikant effekt som bekräftar tidigare resultat och bra klinisk dokumentation, men kostnaden är mycket hög.

ÅTGÄRD: Nuvarande rekommendation uppdateras utifrån TLV:s nya hälsoekonomiska värdering. Denna fastställs på mötet 18/12.



## 9. Övriga frågor

Gerd Lärfars rapporterade från möte med Nätverket för spinal muskelatrofi NSMA angående att NT-rådets rekommendation för Spinraza inte omfattar behandling av vuxna.

### Protokollförelare

Sofie Alverlind

### Justeras

Gerd Lärfars

Maria Landgren