

NT-rådets process för förberedande av rekommendationer gällande PD1- och PD-L1-hämmare

Utgångspunkt

Nya immunoterapier vid cancer ställer nya krav på den nationella processen för ordnat införande. Ett stort antal olika nya indikationer för PD1- och PD-L1-hämmare väntas bli godkända, liksom nya substanser med denna verkningsmekanism. För att använda NT-rådets och TLV:s resurser på ett effektivt sätt och samtidigt undvika onödiga fördröjningar, kommer NT-rådet att arbeta i en ny process för hantering av nya indikationer för sedan tidigare rekommenderade PD1- och PD-L1-hämmare. Arbetet genomförs som ett försök och kommer att utvärderas efter ett år.

Ordinarie process för nationellt ordnat införande

I den nationella processen för ordnat införande, beslutar NT-rådet vanligen mot bakgrund av en tidig bedömningsrapport från horizon scanning om ett läkemedel eller ny indikation ska vara föremål för nationellt ordnat införande. Om så är fallet, beställer NT-rådet en hälsoekonomisk värdering av TLV som ligger till grund för NT-rådets beslut om rekommendation. Vid beredning av rekommendationer gällande cancerläkemedel, rådgör alltid NT-rådet med Nationella arbetsgruppen för cancerläkemedel (NAC).

Nationell upphandling av PD1- och PD-L1-hämmare

PD1- och PD-L1-hämmare är föremål för nationell upphandling. NT-rådets och landstingens intention är att fortsätta med detta förfarande. Nationellt tecknade avtal är en förutsättning för den föreslagna nya processen. Avtalen reglerar grundläggande kommersiella villkor avseende exempelvis leverans, avtalspriser och prishantering. Varje *nytt* läkemedel inom området kommer att upphandlas på samma premisser som befintliga. Gällande avtalspriser utgör underlag för bedömning av tillkommande ny indikation, se nedan.

Hantering av nya indikationer

1. För den första godkända indikationen för varje ny PD1- eller PD-L1-hämmare, kommer NT-rådet i regel att beställa en hälsoekonomisk värdering av TLV, det vill säga arbetet utförs enligt den vanliga processen för nationellt ordnat införande.
2. För nya indikationer som sedan tidigare inte utvärderats för någon PD1-PD-L1-hämmare och bedöms få en stor inverkan på vården, kommer också processen för ordnat införande att följas, det vill säga TLV uppdras att göra en hälsoekonomisk värdering. Dessa indikationer identifieras generellt genom horizon scanning, men kan också nå NT-rådet som nomineringar från landstingen eller NAC.
3. För ytterligare indikationer som inte bedöms få en stor tillkommande påverkan på vården, kommer NT-rådet däremot inte att uppdra åt TLV att genomföra en hälsoekonomisk värdering. I dessa fall gäller det läkemedel för vilka det sedan tidigare finns en rekommendation från NT-rådet för en annan indikation. Istället kommer rekommendationen baseras på
 - Gällande avtalspris
 - En bedömning av relativ effekt och säkerhet i förhållande till tidigare rekommenderad

PD1/PD-L1-hämmare.

Bedömning av nationella vårdprogramgrupper

Inom regionala cancercentrum (RCC) i samverkan, finns nationella vårdprogramgrupper för ett stort antal cancerdiagnoser. Bedömningen av relativ effekt och säkerhet av nya indikationer enligt scenario 3 ovan utförs av en nationell vårdprogramgrupp för den aktuella diagnosen i samverkan med NAC. Bedömningen görs baserat på publicerade data. Den nationella vårdprogramgruppens bedömning består av

- Effekt i förhållande till redan rekommenderad behandling
- Toxicitet i förhållande till redan rekommenderad behandling

Detta ska resultera i en sammantagen bedömning om den nya indikationen är bättre, likvärdig eller sämre än sedan tidigare rekommenderat läkemedel. Mot bakgrund av denna samt det upphandlade priset, beslutar NT-rådet med stöd av NAC om en rekommendation till landstingen gällande den nya indikationen.

NAC kontaktar berörd vårdprogramgrupp efter att CHMP har avgivit ett positivt yttrande gällande den nya indikationen, varpå vårdprogramgruppen börjar sin utvärdering. Detta möjliggör att en rekommendation kan vara tillgänglig kort efter godkännande.

Företagens bidrag

Företagen uppmanas bidra i arbetet genom att informera NT-rådets koordinator eller horizon scanning-koordinator om att man ansökt om godkännande av ny indikation. Även information om ny dos eller beredningsform är önskvärd. Vidare väntas företagen delta i den nationella upphandlingen och förbereda hälsoekonomiska värderingar hos TLV i de fall sådana är aktuella. Företagen kan också informera om tidplan för publicering av kliniska resultat.

Summering

Terapi	Underlag för rekommendation
Ny PD1/PD-L1-hämmare, första godkända indikation	Hälsoekonomisk värdering, TLV, upphandlat pris
Befintlig PD1/PD-L1-hämmare med ny indikation. Ingen positiv rekommendation finns sedan tidigare för någon PD1/PD-L1-hämmare vid denna indikation. Inverkan på vården bedöms som stor.	Hälsoekonomisk värdering, TLV, upphandlat pris
Övriga indikationer för PD1 – PL1-hämmare som sedan tidigare har en positiv rekommendation för någon PD1-PDL1-hämmare från NT-rådet	Bedömning av relativ effekt och säkerhet av nationell vårdprogramgrupp, upphandlat pris

Kontaktuppgifter

Koordinator NT-rådet: sofie.alverlind@skl.se

Koordinator horizon scanning: anna.bergkvistchristensen@skane.se

Koordinator upphandling: ulf.tornqvist@sll.se