

# NT-rådet 28 april 2021

---

## Deltagare

### NT-rådet

Gerd Lärfars Region Stockholm  
Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen  
Anna Lindhé, Västra regionen  
Torbjörn Söderström, Region Stockholm-Gotland  
Anders Bergström, Norra regionen  
Maria Palmetun-Ekback, Uppsala-Örebroregionen  
Maria Landgren, Södra regionen  
Kenneth Villman, NAC  
Lena Gustafsson, VGR  
Mikael Svensson, SKR  
Jan Liliemark, SBU  
Lars Sandman, Prioriteringscentrum  
Lena Ivö, SKR  
Ricard Nergårdh, Region Uppsala  
Kristina Aggefors, Region Stockholm  
Aryotha Asmar-Talani, Region Östergötland  
Ulrika Eriksson-Krebs, VGR  
Gustaf Befrits, Region Stockholm  
Sofie Alverlind, SKR

### Frånvarande:

Andreas Hager, Upstream Dream

## 1. Inledning

Ingen deklarerade jäv för aktuella ärenden. Föregående protokoll godkändes.  
Lena Ivö som kommer att vara NT-rådets kommunikatör fram till sommaren, presenterade sig.

## 2. Beslut om samverkan

Tidig bedömningsrapport presenterades för Tagrisso som adjuvant behandling av EGFR-muterad icke-småcellig lungcancer. Godkännande väntas sommaren 2021. Behandlingen, som är peroral, förutsätter genotypning av EGFR. Pivotala studien avbröts i förtid efter interimanalys som visade gynnsamma resultat. Avtal för Tagrisso finns sedan tidigare efter trepartsöverläggning. För närvarande omfattas Tagrisson av generell subvention.

BESLUT: Ingen samverkan genom NT-rådet, eftersom det rör sig om ett förmånsärende och avtal hanteras genom fullmaktsgruppen. Det finns därmed förutsättningar för vårdprogramgruppen att värdera plats i terapin.

## 3. Beslut om rekommendation, Darzalex

Ulrika Eriksson Krebs presenterade förslag till rekommendation gällande Darzalex i kombination med bortezumib, mefalan och prednison. Rekommendationen föreslås uttryckas som att Darzalex kan användas, vilket motiveras med att det finns andra behandlingsalternativ.

BESLUT: Darzalex rekommenderas i enlighet med förslag

ÅTGÄRD: Rekommendationen justeras i enlighet med diskussion och skickas för ny granskning.

#### 4. **Marknad/förhandling**

Lena Gustafsson rapporterade om status för Idefirix respektive Luxturna.

#### 5. **Zolgensma vid SMA**

Micke Svensson rapporterade från förhandling. NT-rådet diskuterade den principiella frågan om Zolgensma kan antas ge livslång effekt, trots att det utifrån kliniska data är stor osäkerhet i varaktigheten i effekten.

NT-rådet stödjer principen att ambitionen med att behandla med ATMP av denna typ ska vara livslång effekt och att antagandet därför är rimligt. Det innebär emellertid en rad risker, vilka behöver hanteras i en betalningsmodell där företaget kompenserar för risken.

Micke Svensson rapporterade att Norge och Danmarks ställningstaganden gällande Zolgensma ligger senare än Sveriges.

#### 6. **Nominering: Takhzyro vid hereditärt angioödem**

Nominering har inkommit från Region Stockholm. Med anledning av förmånsansökan till TLV är nomineringen dock inte längre aktuell. Ingen åtgärd.

#### 7. **Revestive vid korttarmssyndrom**

NT-rådet diskuterade åtgärder med anledning av att Region Stockholm upphandlat Revestive trots nej-rekommendation. Det konstaterades att det var länge sedan NT-rådets lämnade sin rekommendation och då fanns inte samma möjlighet till trepartsöverläggningar som idag. Produkten tas i hemmet varför det inte är lämpligt att regionerna upphandlar, utan den bör omfattas av förmånen. Det föreslogs att Region Stockholm ska framföra till företaget att de bör söka förmån.

#### 8. **Keytruda och Opdivo vid Hogkins lymfom**

Rekommendationen att använda Keytruda har kompletterats med Opdivo efter bedömning av nationell vårdprogramgrupp.

BESLUT: Rekommendationen fastställdes.

#### 9. **Beslut om hantering Keytruda vid metastaserad tarmcancer**

NAC har med stöd av nationell vårdprogramgrupp granskat den kliniska dokumentationen för Keytruda vid metastaserad koloncancer. Behandlingen innebär en typ av precisionsmedicin, patientpopulationen med MSIH går att ringa in tydligt och NAC bedömer den kliniska dokumentationen är gedigen och studien är adekvat ur en svensk kontext.

NT-rådet menade att det utifrån upphandlat pris är rimligt att anta att behandlingen är kostnadseffektiv.

BESLUT: Hälsoekonomisk värdering till TLV avbeställs.

ÅTGÄRD: Positiv rekommendation utvecklas för granskning och beslut kommande vecka. NAC och NT-rådet inleder ett arbete med utveckling av principerna för bedömning av PD1/PD-L1-hämmare.

**Protokollförelse**

Sofie Alverlind

**Justeras**

Gerd Lärfars

Anna Lindhé