

Yescarta (axikabtagen-ciloleucel) vid follikulärt lymfom

NT-rådets yttrande till regionerna 2023-05-25

Rekommendation och sammanvägd bedömning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Yescarta vid follikulärt lymfom till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

Om läkemedlet

Yescarta är avsett för behandling av vuxna patienter med recidiverat eller refraktärt follikulärt lymfom efter tre eller fler linjer av systemisk terapi.

Motivering

NT-rådet har beslutat att Yescarta vid follikulärt lymfom omfattas av nationell samverkan. Detta innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation till regionerna om dess användning. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering.

Yescarta är indicerat efter **tre eller fler linjer** av systemisk terapi. NT-rådet har sedan tidigare beställt en hälsoekonomisk värdering från TLV för Kymriah (tisagenlecleucel) för behandling av recidiverande eller refraktärt follikulärt lymfom efter **två eller flera linjer** av systemisk behandling. Kymriah och Yescarta är båda CAR-T-terapierna med jämförbar verkningsmekanism.

NT-rådet inväntar den hälsoekonomiska bedömningen för Kymriah för att få mer information om plats i terapien för Yescarta, innan beslut om rekommendation fattas.

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