

NT-rådet 30 januari 2019

Deltagare

NT-rådet

Gerd Lärfars, ordförande
Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen
Anna Lindhé, Västra regionen
Mikael Köhler, Uppsala-Örebroregionen
Anders Bergström, Norra regionen
Anna Bergkvist Christensen, Region Skåne
Kristina Aggefors, SLL
Gustaf Befrits, SLL
Lars Sandman, Prioriteringscentrum
Ricard Nergårdh, SLL
Karl Högström, SLL (1-3)
Lena Gustafsson, VGR
Mikael Svensson, SKL
Sofie Alverlind, SKL

Frånvarande: Maria Landgren, Södra regionen, Torbjörn Söderström, Region Stockholm-Gotland; Freddi Lewin, NAC, Andreas Hager, Genia; Jan Liliemark, SBU

1. Inledning

Ingen deklarerade jäv för aktuella ärenden. Föregående protokoll godkändes.

2. Rekommendation: Keytruda adjuvant vid melanom

BESLUT: Rekommendation att Keytruda och Opdivo bör användas adjuvant vid melanom fastställdes.

3. Nya indikationer för PD1/PD-L1-hämmare, beslut om samverkan

NAC föreslår att

- Keytruda i kombination med kemoterapi vid NSCLC utvärderas av vårdprogramgrupp.
 - Hälsoekonomisk värdering av TLV genomförs för
 - Tecentriq vid trippelnegativ bröstcancer
 - Keytruda neo-adjuvant vid trippelnegativ bröstcancer
 - Keytruda vid första linjen huvud-halscancer
- Motivering: nya behandlingskoncept.

BESLUT: Förslagen bifölls.

4. ATIR- 101 adjuvant vid stamcellstransplantation, beslut om samverkan

Anna Bergkvist Christensen presenterade en snabbrapport från horizon scanning gällande nytt behandlingskoncept som kan möjliggöra transplantation. Freddi Lewin föreslog att diskutera med NAC och inhämta input från VP-grupperna innan beslut fattas.

ÅTGÄRD: Frågan återkommer på nästa telefonmöte i slutet av februari.

5. Lartruvo, åtgärd med anledning av nya fas 3-data

Gerd Lärfars frågade om kommunikationsåtgärd behövs, med anledning av att EMA gått ut med information om att behandlingen inte längre bör förskrivas till nya patienter på grund av att preliminära resultat från en fas 3-studie inte visat effekt och att NT-rådets rekommendationen därför tagits bort.

BESLUT: En nej-rekommendation skrivs och publiceras kommande vecka efter granskning och godkännande per capsulam. Nyheten på webbplatsen kompletteras med ett resonemang om klinisk osäkerhet.

6. Xtandi och Zytiga, behov av rekommendation

Micke Svensson informerade om att befintligt avtal för Zytiga och Xtandi gäller till 31/5, marknaden är fortsatt dynamisk. NT-rådet tillfrågades om rekommendation fortsatt behövs.

BESLUT: Rekommendationen kvarstår då den fortfarande bedöms utgöra ett viktigt stöd för vården och uppdateras vid behov.

7. Nordiskt läkemedelsforum

Sofie Alverlind och Lena Gustafsson rapporterade från möte 28/1 med arbetsgruppen för Nya dyra läkemedel inom Nordiskt läkemedelsforum. Gruppen besöktes av representanter från BeNeLuxA-samarbetet som delade erfarenheter av gemensam förhandling.

8. Medicinteknik

Sofie Alverlind informerade om att regiondirektörsnätverket bejakat etablering och finansiering av en samverkansmodell för medicinteknik, däribland ett medicinteknikråd som behöver arbeta nära NT-rådet. En beskrivning av samverkansmodellen skickas för kännedom till NT-rådet.

9. Övriga frågor

Läkemedelsstatistik:

Micke Svensson rapporterade om E-hälsomyndighetens tillkännagivande att man kommer att införa en begränsning av utlämnande av statistik som rör enskild produkt, kostnad och volym.

Protokollföreläsare

Sofie Alverlind

Justeras

Gerd Lärfars

Gustaf Befrits