

Olumiant (baricitinib) och Xeljanz (tofacitinib) för behandling av måttlig till svår reumatoid artrit

NT-rådets yttrande till landstingen 2018-12-20

Rekommendation och sammanvägd bedömning

NT-rådets rekommendation till landstingen är:

- att i valet mellan Olumiant, Xeljanz och TNF-hämmare, i första hand använda den mest kostnadseffektiva TNF-hämmaren vid behandling av vuxna patienter med måttlig till svår reumatoid artrit när ett eller flera sjukdomsmodifierande antireumatika (DMARDs) inte haft tillräcklig effekt eller givit biverkningar.
- att i valet mellan Olumiant och Xeljanz i första hand välja Olumiant som är det mest kostnadseffektiva alternativet av JAK-hämmarna. När det finns medicinska skäl är Xeljanz ett alternativ till Olumiant.
- att följa upp behandlingen i Svensk Reumatologis Kvalitetsregister (SRQ).

JAK (JanusKinas)-hämmarna Olumiant (baricitinib) och Xeljanz (tofacitinib) är avsedda för behandling av måttlig till svår aktiv reumatoid artrit hos vuxna patienter med otillräckligt behandlingssvar på eller intolerans mot ett eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs). Olumiant kan användas som monoterapi eller i kombination med metotrexat. Xeljanz ges i kombination med metotrexat men kan ges som monoterapi vid intolerans mot metotrexat eller om fortsatt behandling med metotrexat är olämplig.

Olumiant och Xeljanz har utsetts till nationellt ordnat införande på samverkansnivå 1, vilket innebär att ett landstingsgemensamt införande- och uppföljningsprotokoll distribuerats.

TLV har beslutat att Olumiant och Xeljanz ska omfattas av högkostnadsskyddet med begränsad subvention för behandling av måttlig till svår reumatoid artrit hos vuxna med otillräckligt behandlingssvar på eller intolerans mot ett eller flera sjukdomsmodifierande antireumatika (DMARDs). TLV bedömer i sina utredningar att Olumiant och Xeljanz förefaller uppvisa åtminstone jämförbar effekt med TNF-hämmare.

Efter trepartsöverläggningar ingick samtliga landsting 1 oktober 2017 avtal om prisreduktion med flertalet företag som tillhandahåller JAK-hämmare eller subkutana TNF-hämmare. Avtal om återbäring är tecknade för både Olumiant och Xeljanz. Avtalen gäller fr.o.m. 2017-10-01 t.o.m. 2019-09-30. Samtliga landsting/regioner har utsedda personer med fullmakt att företräda landstinget/region vid överläggningar med TLV. Dessa personer har kännedom om de detaljerade villkoren i respektive överenskommelse.

NT-rådets bedömning gällande läkemedlen

NT-rådet rekommenderar att Olumiant och Xeljanz används i enlighet med TLV:s subventionsbeslut.

Avtalen som ingåtts mellan landstingen och företagen har olika nivå på återbäring till landstingen. I valet mellan JAK-hämmare och TNF-hämmare ska den mest kostnadseffektiva TNF-hämmaren väljas i första hand. När det är motiverat att använda en JAK-hämmare är Olumiant det mest kostnadseffektiva alternativet. När det finns medicinska skäl är Xeljanz ett alternativ till Olumiant.

Landstingen rekommenderas att följa upp behandlingen enligt införande- och uppföljningsprotokollet, vilket innebär inrapportering i Svensk Reumatologis Kvalitetsregister (SRQ).

Tidpunkter för revision av yttrandet

Detta yttrande ersätter yttrandet från 2018-02-28. Revideringen har gjorts på grund av ändrade kostnader för TNF-hämmare.

Referenser

TLV:s beslut om begränsad förmån:

[Olumiant](#)

[Xeljanz](#)

Närvarande vid beslut

Gerd Lärfars, ordförande NT-rådet; Mikael Köhler, Uppsala/Örebro sjukvårdsregion; Anna Lindhé, Västra regionen; Maria Landgren, Södra regionen; Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen; Anders Bergström, Norra sjukvårdsregionen.

Ingen ledamot deklarerade någon intressekonflikt för det aktuella ärendet.