

NT-rådet 24 februari 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
Kenneth Villman, NAC
Lena Gustafsson, VGR
Mikael Svensson, SKR
Lars Sandman, Prioriteringscentrum
Anna Bratt, Region Stockholm
Ricard Nergårdh, Region Uppsala
Kristina Aggefors, Region Stockholm
Aryotha Asmar-Talani, Region Östergötland
Nadia Al-Omar, Region Skåne
Ulrika Eriksson-Krebs, VGR
Gustaf Befrits, Region Stockholm
Sofie Alverlind, SKR

Frånvarande:

Maria Landgren, Södra regionen
Andreas Hager, Upstream Dream
Jan Liliemark, SBU

TLV:

Ida Ahlberg
Tobias Karlberg
Isak Nilsson

Gäst:

Gunilla Enblad, Akademiska Sjukhuset,
nationella arbetsgruppen för CAR T

1. Inledning

Ingen deklarerade jäv för aktuella ärenden.

2. Zolgensma vid SMA

TLV presenterade finalt hälsoekonomiskt underlag för Zolgensma. NT-rådet diskuterade detta och kopplingen till pågående pilot kring utveckling av betalningsmodeller. Diskussionen fortsätter kommande möte.

BELSUT: Förhandlingsuppdrag utfärdas.

3. Beslut om rekommendation: Phesgo och Perjeta vid bröstcancer

Nadia al-Omar presenterade föreslagna rekommendationer för Phesgo (pertuzumab+trastuzumab) och Perjeta (pertuzumab) vid metastaserad bröstcancer respektive neo-adjuvant behandling av bröstcancer. Rekommendationerna bygger på tidigare rekommendationer för Perjeta från 2013 och 2016 samt förhandlat pris på Phesgo.

BESLUT: Båda rekommendationerna fastställdes.

4. CAR T

Gunilla Enblad, ordförande i Nationella arbetsgruppen för CAR T, uppdaterade NT-rådet om status för behandling med Yescarta och Kymriah. Något fler barn än förväntat har fått behandling med Kymriah vid ALL.

Gunilla framförde att CAR T-gruppen också önskar tillgång till Kymriah vid DLBCL. Det är dock svårt att ringa in en patientgrupp som inte kan få behandling med Yescarta men som skulle vara aktuella för Kymriah vid DLBCL.

5. Beslut om rekommendation: PD1-hämmare vid urotelialcancer

Ario Asmar-Talani presenterade föreslagen rekommendation för Bavencio, Keytruda och Tecentriq vid urotelialcancer i första och andra linjen. För Bavencio bygger rekommendationen på bedömning av klinisk effekt med stöd av ESMO-skalan utifrån publicerade studier och avtalat pris. I rekommendationen föreslås att Bavencio bör användas och att Keytruda/Tecentriq kan användas i första linjen. Kan-rekommendationen fyller ett tomrum för en liten grupp patienter som inte tål cytostatika som är förutsättningen för att få Bavencio.

BESLUT: Rekommendationen godkänns och skickas på en sista granskning inför publicering kommande vecka.

6. Nya indikationer PD1-hämmare, beslut om samverkan och hantering

Keytruda vid trippelnegativ bröstcancer: NAC förespråkar den förenklade processen, där man med stöd av berörd vårdprogramgrupp gör en bedömning av relativ effekt och säkerhet jämfört med tidigare rekommendation för Tecentric vid samma indikation.

BESLUT: NT-rådet bejakade föreslagen hantering, ingen hälsoekonomisk värdering beställs.

Tecentriq i kombination med Avastin vid levercancer: NAC anser att den kliniska dokumentationen, som graderas till 5 på ESMO-skalan, är så tydlig att det bör gå att bedöma behandlingen som kostnadseffektiv, även utan fullständig hälsoekonomisk värdering av TLV. Gustaf Befrits höll med om denna bedömning. NT-rådet menade att utifrån att processen för utvärdering av PD1/PD-L1-hämmare medger en förenklad hantering, att kännedomen och erfarenheten av läkemedlet är stor och givet att TLV har begränsat med resurser, kan det motiveras att NAC/vårdprogramgrupp gör en medicinsk bedömning av nyttan av behandlingen som tillsammans med avtalat pris kan ligga till grund för en bedömning om kostnadseffektivitet i NT-rådet.

ÅTGÄRD: Hälsoekonomisk värdering från TLV avbeställs och förslag till rekommendation utvecklas enligt förenklad process för PD1/PD-L1-hämmare.

7. Marknad/förhandling

Micke Svensson och Lena Gustafsson rapporterade om aktuella ärenden.

Kyprolis+Revlimid+dexametason vid myelom: företaget har erbjudit rabatt, som diskuterades.

BESLUT: Erbjudandet bejakas. Positiv rekommendation utvecklas.

Protokollförelare

Sofie Alverlind

Justeras

Gerd Lärfars

Torbjörn Söderström