



Shingrix – förebyggande mot Herpes zoster och postherpetisk neuralgi

NT-rådets yttrande till regionerna 2020-12-14

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med att finansiera vaccinet Shingrix till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

Om läkemedlet

Shingrix är ett vaccin avsett för förebyggande av bältros (herpes zoster) och postherpetisk neuralgi (PHN), hos vuxna 50 år och äldre, samt vuxna 18 år och äldre med ökad risk för bältros.

Shingrix fick marknadsföringsgodkännande i EU 2018-03-21 men har först under 2020 introducerats på den svenska marknaden.

Motivering

NT-rådet beslutade 2017-06-07 att Shingrix omfattas av nationell samverkan. Detta innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har beställt en sådan värdering av Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket.

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Shingrix för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet. Undantagsvis, efter individuell bedömning kan dock Shingrix ges till immunosupprimerade patienter via sjukhusanknuten verksamhet. För den begränsade användningen behövs inget särskilt avtal med företaget.

Denna rekommendation omfattar inte användning av Shingrix som bekostas av patienten själv.

Mer information

[Frågor och svar om NT-rådet och hälsoekonomi](#)