

NT- rådet

Hälso- och sjukvårdsdirektörs-
nätverket

NT-rådets yttrande till landstingen gällande abirateron (Zytiga) vid metastaserad kastrationskänslig och lokalt avancerad kastrationskänslig prostatacancer

Zytiga (abirateron) är sedan tidigare föremål för nationellt ordnat införande vid indikationen asymptomatisk metastaserande kastrationsresistent prostatacancer efter svikt av androgen deprivationsterapi, och där kemoterapi ännu inte är indicerad, eller vid progredierande sjukdom under eller efter en docetaxelbaserad kemoterapiregim. Produkten ingår i läkemedelsförmånerna och ett nationellt framtaget avtal finns, vilket alla landsting och regioner tecknat¹.

Mot bakgrund av nyligen publicerade kliniska studieresultat^{2,3} gällande behandling med abirateron tidigare i sjukdomsförloppet i kombination med hormonell kastrationsterapi, har denna ännu inte godkända indikation utsetts till nationellt ordnat införande efter nominering från ett landsting. Det innebär att NT-rådet planerar att avge en rekommendation efter att en fullständig bedömning av behandlingen med hänvisning till den etiska plattformen gjorts. Detta innefattar en utvärdering av kostnadseffektiviteten, i detta fall inom ramen för en subventionsansökan hos TLV.

NT-rådet rekommenderar således landstingen att endast använda Zytiga vid de nu godkända indikationerna, till dess att den nya indikationen blivit godkänd och genomgått processen för nationellt ordnat införande.

För NT-rådet

Gerd Lärfars, ordförande

Referenser

¹ <https://www.tlv.se/press/ovriga-nyheter/Fortsatt-subvention-for-lakemedel-mot-prostatacancer/>

² <http://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa1702900>

³ <http://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa1704174>

INAKTUELL