

NT-rådet 4 juni 2020

Deltagare

NT-rådet

Gerd Lärfars Region Stockholm
Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen
Anna Lindhé, Västra regionen
Anders Bergström, Norra regionen
Torbjörn Söderström, Region Stockholm-Gotland
Maria Landgren, Södra regionen (punkt 3-4)
Mikael Köhler, Uppsala-Örebroregionen
Andreas Hager, Upstream Dream
Freddi Lewin, NAC
Lena Gustafsson, VGR
Mikael Svensson, SKR
Ricard Nergårdh, Region Uppsala
Jan Liliemark, SBU
Lars Sandman, Prioriteringscentrum
Kristina Aggefors, Region Stockholm
Gustaf Befrits, Region Stockholm
Ulrika Eriksson Krebs, VGR
Nadja Al-Omar, Region Skåne
Lena Gustafsson, VGR
Anna Bratt, Region Stockholm
Johanna Glad, Region Skåne (punkt 7)
Sofie Alverlind, SKR

Från TLV

Madeleine Jacobi
Jonathan Lind Martinsson
Ida Ahlberg
Kristina Cederlund
Maria Johansson
Emma Olin
Elin Borg
Cecilia Brolin
Christoffer Knutsson
Olof Mogard
Maria Eriksson
Ann Einerth

Gäst: Harald Aiff, VGR, punkt 5

1. Inledning

Ingen deklarerade jäv för aktuella ärenden. Föregående protokoll godkändes.

2. Marknad/förhandling

Lena Gustafsson och Micke Svensson informerade om aktuella ärenden.

Darzalex: NT-rådet har mottagit ett förslag till nytt avtal från företaget. Indikationen gällande Darzalex i första linjen till patienter som inte är aktuella för allogen stamcellstransplantation, för vilken hälsoekonomisk pågått hos TLV, inkluderas inte.

BESLUT: NT-rådet accepterar erbjudandet; nytt avtal tas därmed fram och rekommendation utvecklas för att fastställas kommande möte.

Ultomiris vid PNH: Nytt erbjudande har kommit från Alexion för patienter som skiftar från Soliris till Ultomiris.

BESLUT: Alexions förslag avslås. Detta har förankrats i PNH-gruppen.

3. Zolgensma vid SMA

Zolgensma fick nyligen marknadsgodkännande i EU. Eftersom företaget mer än ett år efter beställning ännu inte inkommit med underlag till hälsoekonomisk värdering till TLV, diskuterade NT-rådet kommunikation och hantering av ärendet i väntan på att TLV:s utredning är klar.

4. Vimizim vid Morquios sjukdom

Micke Svensson rapporterade från förhandling med företaget. NT-rådet diskuterade hur en rekommendation kan utformas. Ricard Nergårdh menade att det är möjligt att identifiera de patienter som skulle ha mest nytta av behandlingen. Det konstaterades att andra äldre enzymsättningsläkemedel som infördes innan NT-rådet bildades, används utan att vara hälsoekonomiskt värderade. Ärendet återkommer nästa möte.

5. TLV:s ärenden

TLV presenterade aktuella utredningar inom klinikläkemedelsuppdraget.

6. NT-rådets diskussion om TLV:s ärenden

Spravato vid behandlingsresistent depression:

ÅTGÄRD: Fortsatt diskussion med kliniska experter planeras till kommande möte, för att få ett klart besked kring hur aktuell patientgrupp kan definieras. Även uppföljning diskuteras.

Polivy vid diffust storcelligt B-cellslymfom: NAC diskuterar ärendet på sitt möte 10/6

ÅTGÄRD: NT-rådet inväntar NAC:s bedömning och tar ställning kommande möte.

Waylivra: Effekten är endast visad på surrogatmarkör. NT-rådet konstaterade att den kliniska osäkerheten är hög, tillräcklig dokumentation saknas. Behandlingen har en hög kostnad och det finns god säkerhet i att behandlingen inte är kostnadseffektiv.

BESLUT: Rekommenderas inte. Rekommendationen fastställs nästa möte.

7. Beslut om samverkan OTL-200 vid betakromatisk leukodysfori

Johanna Glad presenterade tidig bedömningsrapport presenterades. OTL-200 är ett ATMP, som ges som virusvektor. Sjukdomen som har en hög svårighetsgrad, har en incidens på 1/50 000. Ricard Nergårdh rapporterade att behandlingen är mycket angelägen och efterlängtd.

BESLUT: Nationell samverkan.

8. Övriga frågor

Nästa möte förlängs en timme och ytterligare ett möte planeras 24/6 15-17.

Protokollförelse

Sofie Alverlind

Justeras

Gerd Lärfars

Anna Lindhe