

NT-rådet 26 augusti 2020

Deltagare

NT-rådet

Gerd Lärfars Region Stockholm
Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen
Anna Lindhé, Västra regionen
Torbjörn Söderström, Region Stockholm-Gotland
Maria Landgren, Södra regionen
Anders Bergström, Norra regionen
Mikael Köhler, Uppsala-Örebroregionen
Freddi Lewin, NAC
Lena Gustafsson, VGR
Mikael Svensson, SKR
Lars Sandman, Prioriteringscentrum
Ricard Nergårdh, Region Uppsala
Jan Liliemark, SBU
Kristina Aggefors, Region Stockholm
Gustaf Befrits, Region Stockholm
Ulrika Eriksson-Krebs, VGR
Aryotha Asmar-Talani, Region Östergötland
Anna Bratt, Region Stockholm
Sofie Alverlind, SKR

Frånvarande: Andreas Hager, Upstream Dream
Nadja Al-Omar, Region Stockholm

1. Inledning

Ingen deklarerade jäv för aktuella ärenden. Föregående protokoll godkändes.

2. Tecentriq vid trippelnegativ bröstcancer

Med anledning av resultat från studien IMpassion 131, där Tecentriq i kombination med paklitaxel inte kunde visas ha effekt på progressionsfri överlevnad, ändrade NT-rådet i ett tillfälligt yttrande, sin rekommendation till att inte längre omfatta kombination med paklitaxel. Studien är ännu inte publicerad. NAC har diskuterat fallet och konstaterar att osäkerheten avseende effekten av kombinationen Tecentriq och nab-paklitaxel har ökat. Med nuvarande avtal för behandlingarna, bedöms fortfarande inte kombinationen kostnadseffektiv.

BESLUT: Rekommendationen att inte använda Tecentriq i kombination med nab-paklitaxel kvarstår. Kombination med paklitaxel rekommenderas inte längre.

3. Ondexxya vid reversering av antikoagulation vid behandling med faktor Xa-hämmare

Företaget önskar förklaring till NT-rådets val av scenario i TLV:s analys att utgå från vid förhandlingarna. NT-rådet menar att man har en konservativ hållning med anledning av osäkerheten.

ÅTGÄRD: Lena Gustafsson återkopplar till företaget. Ärendet återkommer nästa möte.

4. Polivy vid diffust storcelligt B-cellslymfom

Micke Svensson återkopplade från dialog med företaget. Ärendet återkommer för beslut nästa möte.

5. Kaftrio vid cystisk fibros

NT-rådet diskuterade konsekvenserna av pågående compassionate use-program på gällande rekommendation för Kaftrio. Ställningstagande om rekommendationen behöver justeras tas vid nästa möte.

6. Spravato vid depression

Med anledning av fråga från kliniska experter gällande behandling vid recidiverande depression, diskuterade NT-rådet om rekommendationen behöver justeras eller förtydligas.

BESLUT: Ingen förändring av rekommendationen görs.

7. Beslut om samverkan

Adcetris vid perifera T-cellslymfom: Freddi Lewin presenterade nominering från Region Västernorrland, som önskar en rekommendation från NT-rådet med anledning av ny indikation för läkemedlet. Läkemedlet har nu fått ny indikation som inte omfattas av förmånen.

BESLUT: Ingen nationell samverkan, med motiveringen att den nya patientgruppen bedöms vara mycket liten och att nationella vårdprogramgruppen kan göra en bedömning av hur läkemedlet kan användas.

Freddi Lewin förklarade att nomineringen reflekterar att vårdprogramgrupperna inte önskar inkludera läkemedelsbehandlingar i vårdprogrammen utan att NT-rådet har yttrat sig. Det finns behov av principiellt stöd kring hur rekvisitionsläkemedel som inte omfattas av nationellt ordnat införande ska hanteras. Det är viktigt att detta hanteras konsekvent.

ÅTGÄRD: NT-rådet kommunicerar information om att vårdprogramgrupper och regioner ansvarar för bedömning om en behandling ska införas när ett rekvisitionsläkemedel inte omfattas av ordnat införande.

Strimvelis vid ADA-SCID: Anna Lindhé presenterade nominering från VGR, med anledning av att ett barn kan vara aktuellt för behandling med Strimvelis. Regionen har gjort en etisk utredning av ärendet. NICE har tidigare utvärderat behandlingen. Maria Landgren betonade att det är angeläget att hantera läkemedel lika, även om patientgruppen är mycket liten.

BESLUT: Nationell samverkan. I första steget granskas NICE rapport, därefter bedöms om TLV skall uppdras att göra en hälsoekonomisk värdering. Frågan återkommer kommande möte.

8. Revestive vid korttarmsyndrom

Maria Landgren frågade om det är aktuellt med en nationell förhandling. Sedan tidigare finns en rekommendation från NT-rådet att inte använda Revestive. Det konstaterades att det är oklart om läkemedlet ska hanteras via recept eller rekvisition. Företaget tillfrågas om detta, därefter återkommer frågan.

9. Waylivra vid familjär kylomikronemi

Förelåg brev från företaget som frågar varför man inte fick möjlighet att förhandla innan NT-rådet beslöt att inte rekommendera behandlingen. NT-rådet förtydligade att ett viktigt skäl var den kliniska

osäkerheten och man saknar kliniska utfallsmått som tydligare visar på nyttan av behandlingen. Detta i kombination med en stor ICER, gjorde att man valde att inte förhandla.

Protokollförare

Sofie Alverlind

Justeras

Gerd Lärfars

Mikael Köhler