

NT-rådet 22 augusti 2019

Deltagare

NT-rådet

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

Frånvarande: Andreas Hager, Genia

1. Inledning

Ingen deklarerade jäv för aktuella ärenden. Föregående protokoll godkändes efter justering.

2. Cablivi vid TTP

Mikael Köhler rapporterade från dialog med den expertgrupp som nominerat ärendet till NT-rådet. Eftersom behandlingen är godkänd finns behov av en rekommendation om att avvakta i väntan på TLV:s hälsoekonomiska underlag, men expertgruppen önskar att patienter omedelbart livshotande tillstånd undantas från detta och har föreslagit kriterier för användning.

BESLUT: En avvakta-rekommendation publiceras med undantag för patienter i omedelbart livshotande behov av behandling. Mikael Köhler formulerar kriterier för detta och rekommendationen fastställs vid nästa möte.

3. Zynteglo vid beta-thalassemi

Mikael Köhler redogjorde för diskussion med ordförande för den nationella arbetsgruppen för thalassemisjukdomar, Honar Sharif, som medverkar vid NT-rådets kommande möte. NT-rådet har kallat berörda verksamhetschefer i regionerna till ett telefonmöte 28/8 för att sondera vilken klinik

som vill och har möjlighet att vara behandlingscenter om behandlingen efter den hälsoekonomiska värderingen rekommenderas.

4. Kombinationsbehandlingar, prissättning

Micke Svensson redogjorde för tänkt upplägg av TLV:s pilotförsök med ett digitalt verktyg för prissättning av kombinationsbehandlingar. NT-rådet skall på sitt nästa möte utifrån ett antal förslag välja läkemedel som kan användas i pilotförsöket..

5. Dupixent vid atopisk dermatit

Maria Landgren lyfte behov av att fortsätta arbeta med ordnat införande av Dupixent mot bakgrund av att godkännandet vidgats till att omfatta barn 12-17 år. NT-rådets nuvarande rekommendation framhåller att endast vuxna patienter omfattas, och att ett nytt ställningstagande görs när indikation för barn finns.

ÅTGÄRD: NT-rådet rådgör med TLV om hantering.

6. Yescarta vid diffust storcelligt B-cellslymfom

Ulf Törnqvist rapporterade status kring avtalsdiskussionerna med Gilead.

BESLUT: NT-rådet bejakar användning av Yescarta under förutsättning att några återstående detaljer i avtalet löses. Rekommendationen kommuniceras när avtalet är klart och planeras fastställas kommande möte.

Protokollförelse

Sofie Alverlind

Justeras

Gerd Lärfars

Mårten Lindström