

NT-rådet 26 juni 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
Karl Högström, SLL
Nadja Al-Omar, Regin Skåne
Lena Gustafsson, VGR
Mikael Svensson, SKL
Sofie Alverlind, SKL

Frånvarande: Andreas Hager, Genia; Ricard Nergårdh, Region Uppsala

1. Inledning

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

2. Tecentriq i kombination med bevacizumab, paklitaxel och karboplatin vid NSCLC

Karl Högström presenterade föreslagen rekommendation. Rekommendationstexten justerades för att tydliggöra att hälsoekonomisk värdering saknas på stor del av populationen.

BESLUT: Regionerna rekommenderas inte använda Tecentriq vid den aktuella indikationen på grund av att behandlingen inte bedöms kostnadseffektiv.

3. Symkevi och Kalydeco vid cystisk fibros

Förelåg utkast till rekommendation.

BESLUT: Regionerna rekommenderas inte använda Symkevi/Kalydeco i enlighet med TLV:s förmånsbeslut, men NT-rådet uppmanar företaget att på nytt ansöka om förmån som omfattar användning till den patientgrupp som inte tolererar Orkambi.

4. **Yescarta vid diffust storcelligt B-cellslymfom**

Lena Gustafsson presenterade avtalsförslag från företaget. Beslut om rekommendation fattas kommande möte.

5. **Luxturna vid retinitis pigmentosa**

Lena Gustafsson informerade om dialog med företaget. Det konstaterades att principfrågan om hur hälsovinster ska diskonteras är angelägen att diskutera och blir avgörande för bedömningen av kostnadseffektiviteten för Luxturna.

ÅTGÄRD: Frågan bordläggs till mötet 4 september med målsättning att fatta beslut om rekommendation. Gustaf Befrits skickar ut underlag om diskontering inför mötet.

6. **Beslut om samverkan**

Plazomicin vid infektioner med multiresistenta gramnegativa bakterier: Kristina Aggefors presenterade tidig bedömningsrapport. VGR och Region Stockholm önskar inte nationell samverkan vilket motiverades med att det finns andra mekanismer för att hantera ordnad användning av antibiotika, tex STRAMA.

BESLUT: Ingen nationell samverkan

Esketamin vid behandlingsrefraktär depression: Region Skåne och Region Stockholm önskar nationell samverkan, med motivering att det är viktigt att användningen sker mycket kontrollerat på grund av risk för biverkningar och missbruk. Det är lämpligt att läkemedlet hanteras genom rekvisition.

BESLUT: Nationell samverkan.

Vimizim vid Morquios sjukdom:

Förelåg nominering från Region Stockholm och arbetsgruppen för neuromuskulära sjukdomar med anledning av att långtidsdata är tillgängliga. Nt-rådet har tidigare rekommenderat landstingen att avstå från behandling med Vimizim på grund av att det inte bedömts kostnadseffektivt.

BESLUT: Nationell samverkan

7. **Nominering Strensiq vid hypofosfatasi**

Förelåg nominering från Region Östergötland, som har en patient som är aktuell för behandling. Sammanlagt bedöms fem patienter finnas i landet. Sjukdomen har hög svårighetsgrad och andra behandlingsalternativ saknas. Priset är mycket högt.

BESLUT: Nationell samverkan.

8. **Nominering Qarziba vid högrisk neuroblastom**

Förelåg nominering från Region Skåne. NT-rådet har tidigare sagt nej till samverkan för Qarziba då det gället mycket få patienter är aktuella för behandling. I region Skåne har patienter tillkommit vilket föranleder nomineringen. Tillståndet har mycket hög svårighetsgrad och läkemedlet en mycket hög kostnad.

BESLUT: Nationell samverkan.

9. **Onpattro/Tegsedi vid skelleftesjukan**

Anders Bergström informerade om dialog med företag och planerade möten med nationella behandlingsrådet.

10. Uppdatering Marknad/förhandling

Micke Svensson informerade om status för aktuella ärenden.

Ondexxya antidot mot faktor Xa-hämmare: Med anledning av att läkemedlet blir tillgängligt tidigare än förväntat, föreslår Marknad att en rekommendation om att avvakta användning publiceras i väntan på att förhandling genomförs och NT-rådet avger en rekommendation.

BESLUT: Rekommendation om att avvakta införande av Ondexxya publiceras.

Protokollförare

Sofie Alverlind

Justeras

Gerd Lärfars

Torbjörn Söderström