



# NT-rådet 2023-06-21

---

## Deltagare

### NT-rådet

Gerd Lärfars, ordförande, Region Stockholm  
Mårten Lindström, Sydöstra regionen, vice ordf.  
Anders Bergström, Norra regionen  
Åsa Derolf, Reg Stockholm-Gotland  
Maria Landgren, Södra regionen  
Anna Lindhé, Västra regionen  
Kristina Aggefors, Region Stockholm  
Gustaf Befrits, Region Stockholm  
Lena Gustafsson, VGR  
Jan Liliemark, SKR  
Therese Löfbom, SKR, ej punkt  
Ricard Nergårdh, Region Uppsala  
Lars Sandman, Linköpings universitet  
Mikael Svensson, SKR

### Adjungerade från Livscykel

Elisabet Andersson, Region Västmanland  
Ulrika Eriksson Krebs, VGR  
Aryoutha Asmar Talani, Region Östergötland  
Johanna Glad, Region Skåne

### Gäster: TLV

### Frånvarande

Marianne Aufrecht Gustafsson, Reg. Stockholm  
Maria Palmetun Ekbäck, Region Mellansverige

## 1. Inledning

Gerd Lärfars inledde mötet. Gustaf Befrits utsågs till justeringsperson. Åsa Derolf har tidigare informerat om att hon varit medprövare i en studie för Carvykti. Åsa deltar därför inte i beslut angående Carvykti. I övrigt hade ingen mötesdeltagare jäv att deklarerat för dagens ärenden. Föregående protokoll lades till handlingarna.

Gerd informerade om brev som inkommit till NT-rådet. Frågorna rör behandling vid SMA, rekommendationen för Kimmtrak och behandling av alfa-1-proteinashämmarbrist.

## 2. Carvykti – fortsatt diskussion

TLV har inkommit med svar på NT-rådets frågor om den hälsoekonomiska värderingen av Carvykti.

NT-rådet ansåg att det är viktigt att få jämförbara hälsoekonomiska värderingar. Selektionsbias, svårighetsgrad och kommande indikationer för Carvykti diskuterades.

Åtgärd: Det hälsoekonomiska underlaget klargörs av en mindre grupp, därefter fastställs betalningsvilja och kommande hantering.



### 3. Kommande läkemedel för beslut om samverkan

Horisontspaningsgruppen har tagit fram en kortrapport för elranatamab vid myelom. Det är den andra bispecifika antikroppen vid myelom och den väntas få samma indikation som Tecvayli.

Åtgärd: beslut om nationell samverkan tas i september när TLV presenterar det hälsoekonomiska underlaget för Tecvayli.

Johanna Gad presenterade två kommande indikationer för Enhertu och Trodelvy.

Trodelvy – inoperabel eller metastatisk HR-positiv, HER2-negativ bröstcancer hos patienter som har fått endokrinbaserad behandling och minst två ytterligare systemiska behandlingar för metastaserad sjukdom.

Beslut: Indikationen omfattas av nationell samverkan. Hälsoekonomi beställs från TLV med prioritet 1.

Enhertu – inoperabel eller metastaserande HER2-positiv NSCLC efter tidigare systemisk behandling. Det finns flera pågående studier för Enhertu och ytterligare indikationsvidgningar är att vänta.

Beslut: Indikationen omfattas av nationell samverkan. Hälsoekonomi beställs från TLV med prioritet 2.

### 4. TLV – pågående utvärdering av Hemgenix

TLV presenterade status för den pågående utvärderingen av Hemgenix. TLV planerar att presentera den slutgiltiga bedömningen i september.

### 5. Poteligeo – nominering från Uppsala om omprövning

En nominering av omprövning av rekommendationen för Poteligeo förelåg från Region Uppsala. I nomineringen framgår att det finns behov av att kunna ge bättre palliativ behandling.

Åtgärd: Angelägenhetsgraden för patientpopulationen och förutsättningarna för förhandling ses över till ett kommande möte.

### 6. Strensiq

En utredning från Camtö visar att det saknas kunskap om effekt av Strensiq för den svåraste perinatale formen av HPP.

Åtgärd: rekommendationen kvarstår, men uppdateras med information om litteraturgenomgången som Camtö utfört. Uppdaterad rekommendation fastställs efter sommaren.

### 7. Adakveo

Kristina Aggefors presenterade förslag till justerad rekommendation för Adakveo. Rekommendationen har ändrats till en avstå-rekommendation med anledning av att EMA inte rekommenderar fortsatt marknadsföringstillstånd.

Beslut: Rekommendationen fastställdes.



## 8. Marknad och förhandling

Mikael Svensson och Lena Persson informerade om pågående förhandlingar.

## 9. Minjuvi

Företaget har inkommit med ett brev där de menar att de särbehandlades när ingen förhandling initierades för Minjuvi.

Enligt NT-rådets process utfärdas inte förhandlingsuppdrag om det föreligger för stora osäkerheter i klinisk nytta och/eller den hälsoekonomiska värderingen. Att ett läkemedel omfattas av nationell samverkan innebär inte automatiskt att det kommer att initieras en förhandling.

Beslut: NT-rådet står fast vid beslutet att inte inleda förhandling.

## 10. Spevigo

Företaget har på begäran inkommit med ett underlag för Spevigo till NT-rådet. Underlaget bedömdes inte tillräckligt för att avgöra om behandlingen är kostnadseffektiv. En klinisk expert bjuds in till ett kommande möte för att diskutera angelägenhetsgraden.

## 11. Shingrix

Mikael Svensson och Kristina Aggefors rapporterade från ett möte med Folkhälsomyndigheten där deras pågående värdering av vaccinet Shingrix presenterades.

## 12. Oxlumo

Företaget har meddelat att de inte avser att lansera Oxlumo i Sverige och kommer inte att inkomma med något hälsoekonomiskt underlag till TLV.

Åtgärd: En rekommendation om att avstå från nyinsättning av Oxlumo tas fram till nästa möte.

## 13. Övriga frågor

Mötet i Köpenhamn med Beslutningsforum och Medicinrådet var givande. Flera olika samarbetsformer diskuterades.

### Protokollförare

Kristina Aggefors

### Justeras

Gerd Lärfars

Gustaf Befrits