

Cablivi (kaplacizumab) vid förvärvad trombotisk trombocytopen purpura

NT-rådets yttrande till regionerna 2019-09-06

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med användning av Cablivi till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering
- att i undantagsfall överväga behandling av patienter med akut livshotande tillstånd som fått behandling med plasmaferes, kortikosteroider, rituximab samt behandling mot eventuellt bakomliggande sjukdom
 - vid refraktär sjukdom som inte förbättras med intensifierad immunsuppression.
 - vid klinisk eller laboratoriemässig försämring under pågående plasmaferes och med fortsatt låga ADAMTS13 nivåer < 10%

Om läkemedlet

Cablivi är indicerat för behandling av vuxna med en episod av förvärvad trombotisk trombocytopen purpura (aTTP), tillsammans med plasmabytning och immunsuppressiv behandling.

Motivering

NT-rådet beslöt 2019-06-11 att Cablivi skulle omfattas av nationell samverkan, mot bakgrund av nominering från en region. Detta innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna.

För att NT-rådet ska kunna göra en fullständig bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen behövs en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har beställt en hälsoekonomisk värdering av TLV. Baserat på denna och i dialog med kliniska experter kommer NT-rådet att göra en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering. Till dess att bedömningen är färdig, rekommenderas regionerna att avvakta införande av Cablivi för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet. Patienter med akut livshotande tillstånd kan dock övervägas för behandling i enlighet med de kriterier som anges ovan.

Mer information

[Frågor och svar om NT-rådet och hälsoekonomi](#)