

Crysvita (burosumab) vid X-kromosombunden hypofosfatemi

NT-rådets yttrande till landstingen 2019-03-01

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till landstingen är:

Att avvakta med användning av Crysvita till dess att

- NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

Om läkemedlet

Crysvita (burosumab) är avsett för behandling av x-kromosombunden hypofosfatemi med radiologiskt påvisad skelettsjukdom hos barn i åldern 1 år och äldre och ungdomar med växande skelett.

Motivering

NT-rådet beslutade 2018-04-11 att Crysvita ska vara föremål för nationell samverkan, vilket innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation till regionerna gällande användning av Crysvita. NT-rådet erhöll en hälsoekonomisk värdering av Crysvita från TLV 2019-02-13. Utifrån denna arbetar NT-rådet för närvarande med en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering. En dialog om priset med företaget som marknadsför Crysvita är inledd.

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta införande av Crysvita för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlik hantering i landet.

Mer information

[TLV:s hälsoekonomiska värdering av Crysvita](#)

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