



Tecartus (autologa anti-CD19-transducerade CD3-positiva celler) vid mantelcellslymfom

NT-rådets yttrande till regionerna 2022-01-24

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Tecartus till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

Om läkemedlet

Tecartus är avsett för behandling av vuxna patienter med recidiverande eller refraktärt mantelcellslymfom (MCL) efter två eller fler linjers systemisk behandling med bland annat en Brutons tyrosinkinashämmare (BTK-hämmare).

Motivering

NT-rådet beslutade 2019-03-19 att Tecartus omfattas av nationell samverkan. Det innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation till regionerna om dess användning. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har beställt en sådan värdering från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV).

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

Mer information

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