

NT- rådet

Hälso- och sjukvårdsdirektörs-
nätverket

NT-rådets yttrande till landstingen gällande osimertinib (Tagrisso) för behandling av icke-småcellig lungcancer med T790M-mutation

NT-rådet rekommenderar landstingen

- Att avvakta med nyinsättning av Tagrisso fram till dess att en hälsoekonomisk värdering från TLV föreligger.

Tagrisso (osimertinib) är indicerat för behandling av vuxna patienter med lokalt avancerad eller metastaterad icke-småcellig lungcancer (NSCLC) med epidermal tillväxtfaktorreceptor (EGFR) T790M-mutation. Läkemedlet har tidigare fått en bedömning av NT-rådet till samverkansnivå 3 vilket innebär att läkemedlet förväntas införas på lokal/regional nivå, enligt varje landstings eller regions rutiner. Motiveringen för beslutet från NT-rådet var att läkemedlet förväntades hanteras via förmånsansökan hos TLV.

Nationella arbetsgruppen för cancerläkemedel (NAC) har önskat en rekommendation från NT-rådet utifrån en upplevd oklar situation rörande läkemedlets status avseende hälsoekonomisk utvärdering. För att kunna göra en bedömning med hänvisning till den etiska plattformen behöver en utvärdering av kostnadseffektiviteten göras. Tagrisso bör utvärderas inom ramen för en förmånsansökan då läkemedlet är en tablettbehandling. Först när en hälsoekonomisk värdering från TLV är tillgänglig kan NT-rådet överväga en rekommendation som kan öppna upp för användning.

I avvaktan på tillgänglig hälsoekonomisk värdering från TLV, rekommenderas därför landstingen att avvakta med nyinsättning av Tagrisso.

För NT-rådet

Stefan Back, ordförande