

NT-rådets rekommendation gällande Spinraza (nusinersen) vid spinal muskelatrofi av typ 5q

NT-rådet har avgett en [rekommendation](#) till landstingen avseende Spinraza (nusinersen) vid spinal muskelatrofi. Berörda verksamheter i VGR uppmanas att följa rekommendationen.

NT-rådet rekommenderar landstingen att använda Spinraza vid spinal muskelatrofi (SMA) orsakad av homozygot eller compound heterozygot mutation i SMN 1-genen i de fall i rekommendationen fastställda kriterier uppfylls. Den nationella expertgruppen för SMA som utsetts av NT-rådet beslutar tillsammans med behandlande läkare om behandling för vissa patienter. Behandlingen ska utvärderas var 6:e månad varvid beslut om behandlingen skall avbrytas eller fortsätta fattas i samråd med den nationella expertgruppen. NT-rådet rekommenderar landstingen att i övrigt avstå från generell behandling med Spinraza.

Rekommendationen gäller under förutsättning att det nationellt framtagna avtalet om prisreduktion tecknas med företaget.

Berörda verksamheter i VGR uppmanas att följa rekommendationen.

Frågan om introduktionsfinansiering i VGR planeras behandlas i regionens berednings- och beslutsprocess för ordnat införande etapp 2 2018. En användning i enlighet med NT-rådets rekommendation fram till beslut i VGR diskvalificerar inte för att ingå i regionens process. Behandlande enhet står för läkemedelskostnaden fram till beslut.

NT-rådets rekommendationer finns samlade på janusinfo.se.

Jan Carlström
Ordförande Läkemedelskommittén

Jan Kilhamn
Läkemedelschef
vice ordförande Läkemedelskommittén

Claes Jönsson
Ordförande Program- och prioriteringsrådet

Ann Söderström
Hälso- och sjukvårdsdirektör

Nyhetsbrevet distribueras elektroniskt till:

- Sjukhusförvaltningarnas representanter i Regionala läkemedelsgruppen - för vidaredistribution till berörda verksamheter
- Sektorsråd Barnsjukvård och Sektorsråd Neurosjukvård
- Terapigrupp Barn och ungdom och Terapigrupp Neurologi

Nyhetsbrevet finns även på www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev