

Avvakta med införandet av Zolgensma vid spinal muskelatrofi (SMA)

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

Zolgensma (onasemnogen-abeparvovek) är ett genterapiläkemedel för behandling av spinal muskelatrofi som fick marknadsgodkännande i maj 2020.

NT-rådet har uppdragit åt TLV att göra en hälsoekonomisk bedömning läkemedlet. I väntan på detta underlag och till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Zolgensma.

Berörda verksamheter i VGR uppmanas att följa rekommendationen.

NT-rådets rekommendationer finns samlade på janusinfo.se.

Anna Lindhé
Västra sjukvårdsregionens representant i NT-rådet
anna.lindhe@vgregion.se

Jan Carlström
ordförande Läkemedelskommittén

Peter Amundin
Läkemedelschef
vice ordförande Läkemedelskommittén

Nyhetsbrevet distribueras till:

- **Sjukhusförvaltningarnas representanter i Regionala läkemedelsgruppen - för vidaredistribution till berörda verksamheter**
- RPO Barn och ungdomars hälsa, RPO Nervsystemets sjukdomar, RPO Sällsynta sjukdomar
- Samordningsråd Neurologi
- Terapigrupp Barn och ungdom, Terapigrupp Neurologi

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