

NT-rådets rekommendation avseende Tecentriq (atezolizumab) i kombination med bevacizumab och kemoterapi vid första linjens behandling av ickesmåcellig lungcancer av icke-skivepiteltyp

NT-rådets rekommendation till regionerna är att inte använda kombinationen Tecentriq, bevacizumab, paklitaxel och karboplatin vid första linjens behandling av icke-småcellig lungcancer (NSCLC) av icke-skivepiteltyp.

Tecentriq (atezolizumab) tillhör läkemedelsgruppen PD-L1-hämmare, immunterapi vid cancer. Den aktuella indikationen blev godkänd av den europeiska läkemedelsmyndigheten i mars 2019. Hälsoekonomisk värdering saknas dock för totalpopulationen med NSCLC av icke-skivepiteltyp och NT-rådet bedömer att behandlingen inte är kostnadseffektiv för den av TLV utvärderade subpopulationen.

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
- RCC väst – för vidaredistribution till berörda processägare
- Regionalt programområde för cancersjukdomar
- Terapigrupp Onkologi

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