

NT-rådets rekommendation avseende Kadcyla för adjuvant behandling av HER2-positiv bröstcancer

NT-rådets rekommendation till regionerna är att Kadcyla bör användas för behandling av vuxna patienter med HER2-positiv, tidig bröstcancer som har kvarvarande invasiv sjukdom, i bröst och/eller lymfkörtlar, efter neoadjuvant taxanbaserad och riktad HER2-behandling.

Kadcyla (trastuzumab emtansin) är ett antikropp-läkemedelskonjugat riktat mot HER2, som i slutet av 2019 godkändes för behandling av vuxna patienter med HER2-positiv, tidig bröstcancer som har kvarvarande invasiv sjukdom, i bröst och/eller lymfkörtlar, efter neoadjuvant taxanbaserad och riktad HER2-behandling. NT-rådets rekommendation till regionerna är att behandlingen bör användas eftersom effektstorleken bedöms som stor, tillförlitligheten till det kliniska underlaget som hög samt att kostnaden är rimlig i relation till nyttan.

VGR har sedan tidigare avtal som reducerar kostnaden för Kadcyla.

Beslut om introduktionsfinansiering i VGR:s berednings- och beslutsprocess för ordnat införande är planerat till hälso- och sjukvårdsstyrelsens möte den 24 juni. 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.

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 Cancersjukdomar
- Terapigrupp Onkologi

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