

Yttrande från NT-rådet gällande Imbruvica (ibrutinib) vid mantelcellslymfom

NT-rådet rekommenderar landstingen att använda Imbruvica (ibrutinib) vid mantelcellslymfom som överbryggade behandling inför kurativ allogen stamcellstransplantation.

Imbruvica (ibrutinib) som monoterapi är indicerat för behandling av vuxna patienter med recidiverande eller refraktärt mantelcellslymfom. NT-rådet rekommenderar landstingen att använda Imbruvica (ibrutinib) vid mantelcellslymfom som överbryggade behandling inför kurativ allogen stamcellstransplantation men att i övrigt avstå från att använda Imbruvica vid mantelcellslymfom.

Frågan om ordnat införande och introduktionsfinansiering i VGR är ännu inte behandlad i regionens berednings- och beslutsprocess för ordnat införande. Nästa möjlighet att nominera är till etapp 2 2018. En användning i enlighet med NT-rådets rekommendation fram till beslut i VGR diskvalificerar inte för att ingå i regionens process. Förskrivande enhet står för läkemedelskostnaden fram till beslut.

Imbruvica är även godkänt för behandling av kronisk lymfatisk leukemi (KLL) och ingår i läkemedelsförmånen med begränsning. Indikationen KLL är behandlad i VGR:s process för ordnat införande.

NT-rådets rekommendationer finns samlade på janusinfo.se.

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

Jan Carlström
ordförande Läkemedelskommittén

Jan Kilhamn
Läkemedelschef
vice ordförande Läkemedelskommittén

Nyhetsbrevet distribueras elektroniskt till:

- **Sjukhusförvaltningarnas representanter i Regionala läkemedelsgruppen - för vidaredistribution till berörda verksamheter**
- RCC väst – för vidaredistribution till berörda processägare
- Terapigrupp Onkologi
- Nyhetsbrevet finns även på www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev