

Ordnat införande av Olumiant (baricitinib) och Xeljanz (tofacitinib) för behandling av reumatoid artrit

NT-rådet rekommenderar landstingen att i valet mellan Olumiant, Xeljanz och TNF-hämmare, i första hand använda den mest kostnadseffektiva TNF-hämmaren vid behandling av vuxna patienter med måttlig till svår reumatoid artrit när ett eller flera sjukdomsmodifierande antireumatika (DMARDs) inte haft tillräcklig effekt eller givit biverkningar. I valet mellan Olumiant och Xeljanz rekommenderar NT-rådet landstingen att i första hand välja Olumiant som är det mest kostnadseffektiva alternativet av JAK-hämmarna.

JAK (JanusKinas)-hämmarna Olumiant (baricitinib) och Xeljanz (tofacitinib) är avsedda för behandling av måttlig till svår aktiv reumatoid artrit hos vuxna patienter med otillräckligt behandlingssvar på eller intolerans mot ett eller flera sjukdomsmodifierande antireumatiska läkemedel (DMARDs). Efter nya förmånsbeslut och avtal om återbäring har NT-rådet uppdaterat rekommendationen till landstingen.

JAK-hämmare för behandling av reumatoid artrit ingår i regionalt ordnat införande med introduktionsfinansiering enligt [beslut om ordnat införande etapp 2 2017](#). Introduktionsfinansiering kan avropas vid användning av läkemedlen i enlighet med NT-rådets rekommendation.

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
- Sektorsrådet reumatologi
- Terapigrupp reumatologi
- Nyhetsbrevet finns även på www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev