

NT-rådets rekommendation avseende Ultomiris vid paroxysmal nokturn hemoglobinuri (PNH)

NT-rådets rekommendation till regionerna är att inte använda Ultomiris.

Ultomiris (ravulizumab) är avsett för behandling av vuxna patienter med paroxysmal nokturn hemoglobinuri (PNH) hos patienter med hemolys med kliniska symtom som tyder på hög sjukdomsaktivitet samt hos patienter som är kliniskt stabila efter att ha behandlats med Soliris (eculizumab) under minst de senaste 6 månaderna.

NT-rådet bedömer att behandling med Ultomiris inte är kostnadseffektiv mot bakgrund av det höga priset i kombination med att effekt och säkerhet visats vara likvärdig Soliris. [NT-rådet avråder sedan tidigare från generell användning av Soliris](#). Soliris rekommenderas endast användas i de fall där behandling bedöms som oundgänglig av det nationella behandlingsrådet. Ett annat viktigt skäl till NT-rådets avrådan avseende Ultomiris är patentutgång för Soliris 2020, vilket väntas kunna leda till en betydligt lägre kostnad när patienter enligt behandlingsrådets bedömning behöver behandlingen.

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**
- Regionalt programområde för Njursjukdomar och Regionalt programområde för Sällsynta sjukdomar
- Terapigrupp Blod
- Nyhetsbrevet finns även på www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev