

## Rekommendation från NT-rådet avseende Crysvida vid X-kromosom-bunden hypofosfatemi

**NT-rådets rekommendation till landstingen är att avvakta med användning av Crysvida till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering.**

Läkemedlet Crysvida (burosumab) är avsett för behandling av x-kromosombunden hypofosfatemi (XLH) med radiologiskt påvisad skelettsjukdom hos barn i åldern 1 år och äldre och ungdomar med växande skelett.

Berörda verksamheter i VGR uppmanas att följa rekommendationen och inte starta behandling med Crysvida.

NT-rådets rekommendationer finns samlade på [janusinfo.se](http://janusinfo.se).

Anna Lindhé  
Västra regionens representant i NT-rådet  
[anna.lindhe@vgregion.se](mailto:anna.lindhe@vgregion.se)

Jan Carlström  
ordförande Läkemedelskommittén

Peter Amundin  
Läkemedelschef  
vice ordförande Läkemedelskommittén

Nyhetsbrevet distribueras elektroniskt till:

- **Sjukhusförvaltningarnas representanter i Regionala läkemedelsgruppen - för vidaredistribution till berörda verksamheter**
- Regionalt programområde Sällsynta sjukdomar, Regionalt programområde Barn och ungdomars hälsa samt Regionalt programområde Rörelseorganen
- Terapigrupp Barn och ungdom, Terapigrupp Osteoporos

Nyhetsbrevet finns även på [www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev](http://www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev)