



Kimmtrak (tebentafusp) vid uvealt melanom

NT-rådets yttrande till regionerna 2022-07-01

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Kimmtrak till dess att NT-rådet har genomfört en sammanvägd bedömning av behandlingens värde utifrån den etiska plattformen för prioritering

Om läkemedlet

Kimmtrak (tebentafusp) är avsett som monoterapi för behandling av humant leukocytantigen (HLA)-A*02:01-positiva vuxna patienter med inoperabelt eller metastaserat uvealt melanom.

Motivering

NT-rådet beslutade 2022-01-26 att Kimmtrak omfattas av nationell samverkan. Det innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. NT-rådet har beställt en sådan värdering från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV).

Till dess att NT-rådet kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Kimmtrak för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.