

NT-rådets rekommendation avseende Cablivi vid förvärvad trombotisk trombocytopen purpura

NT-rådets rekommendation till regionerna är att Cablivi bör användas som tillägg till plasmabyte och immunsuppressiv behandling vid förvärvad trombotisk trombocytopen purpura.

Cablivi (kaplacizumab) har indikation för behandling av vuxna och ungdomar 12 år och äldre som väger minst 40 kg med en episod av förvärvad trombotisk trombocytopen purpura (aTTP), tillsammans med plasmabyte och immunosuppressiv behandling.

En sammanvägd bedömning, utifrån den etiska plattformen för prioriteringar, gör att behandling med Cablivi kan betraktas som kostnadseffektiv. Rekommendationen är att Cablivi bör användas eftersom svårighetsgraden för aTTP är mycket hög och effekten av Cablivi är kliniskt relevant. Jämlik behandling i landet är angeläget.

Nationella förhandlingar har genomförts med företaget vilket har resulterat i avtal om återbäring av en del av kostnaden för Cablivi. VGR har tecknat det aktuella avtalet.

Frågan om ordnat införande och eventuell introduktionsfinansiering i VGR är ännu inte behandlad i regionens berednings- och beslutsprocess. En användning i enlighet med NT-rådets rekommendation fram till beslut i VGR diskvalificerar inte för att ingå i regionens process. Behandlande enhet står för läkemedelskostnaden fram till beslut.

NT-rådets rekommendationer finns samlade på [NT-rådets hemsida](#).

Anna Lindhé, Västra sjukvårdsregionens representant i NT-rådet

anna.lindhe@vgregion.se

Johan Sandelin
ordförande Läkemedelskommittén

Peter Amundin
läkemedelschef
vice ordförande Läkemedelskommittén

Nyhetsbrevet distribueras till:

- Sjukhusförvaltningarnas representanter i Regionala läkemedelsgruppen - för vidaredistribution till berörda verksamheter
- Terapigrupp Blod

Nyhetsbrevet finns även på www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev