

NT-rådet avråder från Vimizim vid mukopolysackaridos typ IVA (Morquio A-syndrom, MPS IVA)

NT-rådet rekommenderar regionerna att inte använda Vimizim för behandling av patienter med mukopolysackaridos typ IVA (Morquio A-syndrom).

Läkemedlet Vimizim (elosulfas alfa) är en enzymsättning vid MPA typ IVA (Morquio A-syndrom), som ges i syfte att förhindra inlagring av glykosaminoglykaner (GAG) i lysosomerna med påföljande organskador som följd.

NT-rådet publicerade 2015-04-22 en rekommendation som avrådde från användning av Vimizim. Med anledning av nya kliniska data har en översyn gjorts av rekommendationen med en förnyad hälsoekonomisk bedömning från TLV som grund. Resultatet är att NT-rådet även fortsatt rekommenderar regionerna att inte använda Vimizim.

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**
- RPO Barn och ungdomars hälsa, RPO Sällsynta sjukdomar
- Terapigrupp Barn och ungdom

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