



Evrysdi (risdiplam) vid spinal muskelatrofi (SMA)

NT-rådets yttrande till regionerna 2021-04-26

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med behandling med Evrysdi till dess att TLV har beslutat om läkemedlet ska omfattas av förmånerna och NT-rådet avgivit en rekommendation

Om läkemedlet

Evrysdi är avsett för behandling av 5q spinal muskelatrofi (SMA) hos patienter från 2 månaders ålder, med en klinisk diagnos av SMA typ 1, typ 2 eller typ 3 eller med en till fyra SMN2-kopior.

Motivering

NT-rådet beslutade 2021-03-24 att Evrysdi omfattas av nationell samverkan. Detta innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation till regionerna om dess användning. För att NT-rådet ska kunna göra en bedömning av behandlingens värde med hänvisning till den etiska plattformen för prioritering behövs en hälsoekonomisk värdering. Eftersom Evrysdi är ett förskrivningsläkemedel, sker detta genom att det marknadsförande företaget gör en förmånsansökan hos Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV). NT-rådet kommer att lämna sin rekommendation efter att TLV beslutat om Evrysdi ska omfattas av läkemedelsförmånerna.

Till dess att TLV beslutat om Evrysdi ska ingå i läkemedelsförmånerna och NT-rådet därmed kan göra en sammanvägd bedömning och avge en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med införande av Evrysdi för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.

Mer information

[Frågor och svar om NT-rådet och hälsoekonomi](#)