



Vitrakvi (larotrektrinib) vid solida tumörer

NT-rådets yttrande till regionerna 19-11-11

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

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

Om läkemedlet

Vitrakvi (larotrektrinib) som monoterapi är avsett för behandling av vuxna och barn med solida tumörer med en fusion i Neurotrophic Tyrosine Receptor Kinase (NTRK)-genen, som har en sjukdom som är lokalt avancerad, metastaserad eller där kirurgisk resektion sannolikt skulle leda till svår morbiditet, och som saknar tillfredsställande behandlingsalternativ.

Motivering

NT-rådet beslutade 2019-06-11 att Vitrakvi omfattas av nationell samverkan. Detta 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. Eftersom Vitrakvi är ett förskrivningsläkemedel, sker detta genom att det marknadsförande företaget ansöker hos Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) om att Vitrakvi ska omfattas av läkemedelsförmånerna.

När TLV:s fattat sitt förmånsbeslut kommer NT-rådet att avge en rekommendation. Till dess rekommenderas regionerna att avvakta med behandling med Vitrakvi.

För närvarande finns möjlighet att inkludera patienter i kliniska studier av Vitrakvi. NT-rådet konstaterar att det är viktigt att frågan om tillgång till och finansiering av behandling efter studieavslut är hanterad i avtalet om klinisk prövning mellan region och företag. Detta behöver också tydligt beskrivas i patientinformationen.

Mer information

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