

NT-rådets rekommendation avseende Trodelvy vid avancerad trippelnegativ bröstcancer

NT-rådets **rekommendation** till regionerna är att Trodelvy bör användas som monoterapi vid behandling av vuxna patienter med icke-resektabel eller metastaserad, trippelnegativ bröstcancer som tidigare har fått två eller flera systemiska behandlingar, varav minst en av dem mot avancerad sjukdom.

Trodelvy (sacituzumabgovitekan) är ett antikropp-läkemedelskonjugat bestående av en kemoterapidel och en antikropp riktad mot cellytstrukturen Trop-2 med indikation för behandling av avancerad trippelnegativ bröstcancer.

Baserat på TLV:s hälsoekonomiska bedömning och förutsatt det avtalade priset har NT-rådet bedömt att behandling med Trodelvy kan betraktas som kostnadseffektiv. VGR kommer teckna det avtal om återbäring i efterhand som förhandlats fram inom regionernas samverkan om läkemedel.

Trodelvy är nominerat till regionens berednings- och beslutsprocess för ordnat införande men beslut om eventuell introduktionsfinansiering är ännu inte fattat. 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
- RCC väst – för vidaredistribution till berörda processägare
- Regionalt programområde Cancersjukdomar
- Terapigrupp Onkologi

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