

NT-rådets rekommendation avseende Pluvicto vid metastaserad prostatacancer

NT-rådets [rekommendation](#) till regionerna är att inte använda Pluvicto vid metastaserad prostatacancer.

Pluvicto (lutetium (Lu-177) vipivotid tetraxetan) i kombination med androgen deprivationsterapi (ADT), med eller utan androgenreceptor (AR)-hämmare, är avsett för behandling av vuxna patienter med progressiv prostataspecifik membranantigen-positiv (PSMA-positiv) metastaserad kastrationsresistent prostatacancer (mCRPC) som har behandlats med AR-hämmare och taxanbaserad kemoterapi. Läkemedlet blev godkänt för försäljning i Europa i december 2022.

NT-rådets sammanvägda bedömning är att Pluvicto inte kan betraktas som kostnadseffektivt. En förhandling med företaget har genomförts, men den gav inte tillräckligt resultat avseende kostnadsreducering. Läs mer på NT-rådets [hemsida](#).

Berörda verksamheter i VGR uppmanas att följa rekommendationen.

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
- Samordningsråd Onkologi
- Terapigrupp Onkologi

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