

NT-rådets rekommendation avseende Keytruda och Opdivo som adjuvant behandling av melanom stadium IIB och IIC

NT-rådets rekommendation till regionerna är att inte använda [Keytruda](#) eller [Opdivo](#) som adjuvant behandling av melanom stadium IIB eller IIC efter total resektion.

Keytruda (pembrolizumab) och Opdivo (nivolumab) är immunterapi vid cancer, PD1-hämmare.

Rekommendationen i det här fallet är att avstå från användning vid ovanstående indikationer eftersom den kliniska nyttan av behandlingen anses osäker. Vid framtagandet av rekommendationerna har NT-rådet rådgjort med Nationella arbetsgruppen för cancerläkemedel (NAC) och nationella vårdprogramgruppen för melanom.

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

Maria Carlson Brühl
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