

NT-rådets rekommendation för PD-(L)1-hämmare

Sidan uppdaterad 2022-04-28

I nedanstående översikt listas godkända indikationer för nationellt upphandlade PD-(L)1-hämmare.

Generell rekommendation

När ett läkemedel ingår i översikten vid en viss indikation rekommenderar NT-rådet att det används vid den indikationen. NT-rådets rekommendation till regionerna är att när flera PD-(L)1-hämmare är godkända vid samma indikation ska det läkemedel eller den läkemedelskombination som har lägst årskostnad övervägas i första hand. Aktuell vårdprogramgrupp beslutar om plats i terapi i förhållande till andra behandlingsinsatser i sitt ordinarie arbete med vårdprogram.

Direkt berörda personer inom regionerna informeras om avtalspriser i särskild ordning.

För fullständig indikationstext, se respektive produktresumé (www.fass.se)

Adjuvant behandling och viss kombinationsbehandling är undantaget från den generella rekommendationen. Specifika rekommendationer skrivs för dessa indikationer även fortsättningsvis och återfinns i översikten Rekommendationer samt på webbsidan för respektive läkemedel.

Läs mer: NT-rådets process för bedömning av PD-(L)1-hämmare

Kolumnerna i översikten är sorterade i bokstavsordning.

Indikationer	Bavencio (avelumab)	Imfinzi (durvalumab)	Keytruda (pembrolizumab)	Libtayo (cemiplimab)	Opdivo (nivolumab)	Tecentriq (atezolizumab)
Njurcellscancer, 2:a linjen					monoterapi	
Njurcellscancer, intermediär/hög risk, 1:a linjen	+ Inlyta		+ Inlyta		+ Yervoy eller + Cabometyx	
Njurcellscancer, låg risk, 1:a linjen	+ Inlyta		+ Inlyta		+ Cabometyx	