

Omprövning av ADHD-läkemedel

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, TLV, inleder härmed en omprövning av de läkemedel för behandling av ADHD som ingår i läkemedelsförmånerna.

Bakgrund

Nedanstående produkter är preparat i gruppen som för närvarande ingår i förmånssystemet och som kommer att ingå i denna omprövning:

ATC-kod	Substans	Produkter och företag	Antal patienter (2012)
N06BA04	Metylfenidat	Concerta (Janssen), Equasym Depot (Shire), Medikinet (Evolan), Ritalin (Novartis).	59 000
N06BA09	Atomoxetin	Strattera (Eli Lilly)	11 000

Ett av TLV:s uppdrag är att ompröva subventionering av läkemedel.

I Sverige finns i dagsläget två substanser godkända för behandling av barn med ADHD (Attention Deficit Hyperactivity Disorder), metylfenidat och atomoxetin.

Vid läkemedelsbehandling av ADHD är metylfenidat förstahandspreparat enligt Läkemedelsverkets rekommendationer. Metylfenidat är ett narkotikaklassat centralstimulerande medel. Mest används långverkande beredningar, ibland kompletterat av kortverkande. Prisskillnaderna mellan de långverkande metylfenidatpreparaten är relativt små. Prisskillnaderna mellan lång- och kortverkande preparat är däremot stora.

Atomoxetin används främst som andrahandspreparat, men kan övervägas som förstahandspreparat t ex vid risk för missbruk. Atomoxetin är inte centralstimulerande.

Behandling med såväl metylfenidat som atomoxetin är förenat med risk för bland annat hjärt-kärlbiverkningar. Vid en bedömning av nyttan med en behandling måste också biverkningsproblematiken vägas in.

På grund av ökad förskrivning har kostnaderna för ADHD-läkemedel ökat kraftigt de senaste åren. Sammanlagt omsätter dessa läkemedel stora belopp i Sverige, ca 500 miljoner kronor år 2012. Därmed kan också prisskillnader, effektskillnader eller icke-optimal användning av läkemedlen medföra stora onödiga kostnader och/eller kostnadseffektivitetsförluster. Statens

beredning för medicinsk utvärdering (SBU) konstaterade nyligen att det vetenskapliga underlaget är otillräckligt för att bedöma om ADHD-läkemedel är kostnadseffektiva.

TLV anser sammantaget att det finns anledning att pröva om den nuvarande användningen av preparaten är ändamålsenlig och kostnadseffektiv.

Ansvarig för omprövningen är den medicinska utredaren Jonas Lindblom.

Christin Andersson
Avdelningschef
Omprövningar av läkemedelssubventioner