



Maria Ehlin Kolk

Hon vill också bli Sylfs ledare

Den 25 mars blev det klart att valberedningen föreslår Shadi Ghorbani som ny ordförande när Sylf har sitt fullmäktigemöte. Nu får hon konkurrens om ordförandeposten av Maria Ehlin Kolk.

Maria Ehlin Kolk är ST-läkare inom anesthesi och intensivvård i Falun. Under sin AT-tjänstgöring satt hon i styrelsen för Sveriges yngre läkares förening, Sylf, med ansvar för utbildningsfrågor, och senare var hon vice ordförande.

Ett uppdrag som avbröts efter knappt ett år när hon blev politiskt sakkunnig på utbildningsdepartementet 2019. I takt med pandemins intåg gick Maria Ehlin Kolk tillbaka till sitt kliniska arbete och engagemanget i Sylf.

– Jag har engagerat mig många år i Sylf och i Läkarförbundet. Och att få leda Sylf – om man skulle få medlemmarnas förtroende – är bland de finaste uppdragen man kan få, säger Maria Ehlin Kolk till Läkartidningen.

Bianca Sporrang 070-161 58 27
bianca.sporrang@dagensmedicin.se

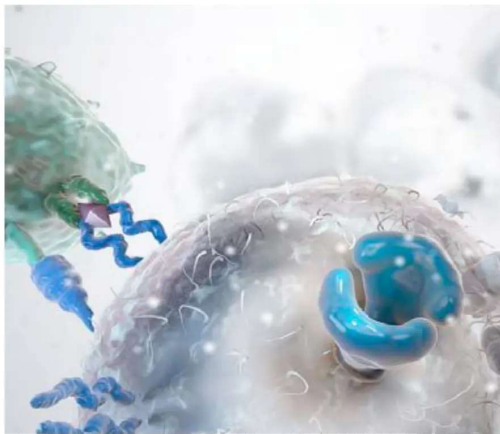
EMA öppnar för ytterligare en car T-cellsterapi vid myelom

En andra car T-cellsterapi, Carvykti, rekommenderas ett godkännande för svåra former av multipelt myelom.

Bakom rekommendationen står den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA. Nyheten tas emot med öppna armar av Markus Hansson som är professor och överläkare vid Sahlgrenska universitetssjukhuset i Göteborg samt ordförande för nationella vårdprogramgruppen för myelom.

– Det är ett oerhört spännande läkemedel som blir ett viktigt tillskott för tungt behandlade patienter som i nuläget saknar andra alternativ. Resultaten från de kliniska prövningarna är imponerande, säger han och påpekar att patienter vid Skånes universitetssjukhus i Lund deltagit i studier med läkemedlet.

I fokus står alltså car T-cellsterapi Carvykti (ciltacabtagene autoleucel). Behandlingen är tänkt att användas för vuxna som fått återfall eller som inte längre svarar på de tre vanligaste läkemedelsklasserna för cancerformen, och vars sjukdomsbild har förvärrats sedan senaste behandlingsinsatsen.



BEHANDLING. En illustration av car T-celler som attackerar en cancercell.

Vid multipelt myelom omvandlas plasmacellerna i benmärgen till tumörceller. Car T-celler är en cellbaserad genterapi som revolutionerar cancer vården, och enkelt förklarar modifieras patientens egna T-celler för att bekämpa tumörceller mer effektivt.

I Sverige skulle till en början

minst 20 till 50 myelompatienter om året kunna bli aktuella för Carvykti, uppskattar Markus Hansson.

Den första car T-cellsterapi vid multipelt myelom, Abecma (idecabtagen vicleucel), fick ett rekommenderat godkännande av EMA förra året. Läkemedlet genomgår en häl-

soekonomisk bedömning hos Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, TLV, och har ännu inte nått svenska patienter.

– Jag hoppas att någon utav car T-cellsterapierna snart blir tillgängliga för våra patienter med multipelt myelom. Det är många som frågar efter dessa behandlingar, säger Markus Hansson.

För att den nya rekommendationen från EMA ska resultera i ett marknadsstillstånd måste den officiellt klubbas igenom av Europakommissionen.

Rekommendationen grundas på resultat från en studie som omfattar 113 patienter med svårbehandlade former av multipelt myelom. Den publicerades i tidskriften Lancet under förra året.

Behandlingsprincipen med car T-celler är även godkänd för lymfom hos vuxna samt för akut lymfatisk leukemi hos barn och unga, vilket Dagens Medicin tidigare skrivit om.

I Sverige pågår en randomiserad studie där Carvykti utvärderas som primärbehandling vid multipelt myelom, och där flera svenska sjukhus deltar.

Maria Gustavsson 073-558 65 98
maria.gustavsson@dagensmedicin.se

INTE BEHANDLAR DU VÄL ALLA DINA FLIMMERPATIENTER LIKA? Vi är alla olika, välj LIXIANA® – för dina äldre patienter

- ✓ Enkel dosering – en tablett om dagen¹ Med eller utan mat
- ✓ Inga signifikanta läkemedelsinteraktioner med CYP450-enzym¹ <10 % metaboliseras via CYP3A4/5
- ✓ Dokumenterad effekt- och säkerhetsprofil^{1,2} 40 % av patienterna i ENGAGE-TIMI 48 var ≥75 år*

ENDA FAKTOR XA-HÄMMAREN I EN DOS MED FÄRRE ALLVARLIGA BLÖDNINGAR JÄMFÖRT MED WARFARIN^{1,2}**

ORGANON®

organon.com/sweden

Daiichi-Sankyo

Product under license of Daiichi Sankyo Europe GmbH
Copyright © 2022 Daiichi Sankyo.

Lixiana®
edoxaban



LIXIANA® (edoxaban) filmdragerade tablett 15 mg, 30 mg, 60 mg. Övriga antitrombotiska medel. Rx, Subventionerad, SPC 03/2021.

INDIKATIONER: Profylax av stroke och systemisk emboli hos vuxna patienter med icke-valvulär förmaksflimmer (NVAf) med en eller flera riskfaktorer, såsom kronisk hjärtsvikt, hypertoni, ålder ≥75 år, diabetes mellitus, tidigare stroke eller transitorisk ischemisk attack (TIA). Behandling av djup ventrombos (DVT) och lungemboli (LE), samt profylax av recidiverande DVT och LE hos vuxna.

KONTRAINDIKATIONER: Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne

- Kliniskt signifikant, aktivt blödning.
- Leversjukdom förknippad med koagulopati och kliniskt relevant blödningsrisk.
- Organskada eller tillstånd som önses utgåra en ökad risk för större blödning. Detta kan omfatta pågående eller nyligen inträffade ulcerationer i mag-tarmkanalen, förekomst av maligna tumörer med hög blödningsrisk, nyligen inträffade hjärn-, rygrads- eller ryggrads- eller ögonkirurgi, nyligen inträffad intrakraniell blödning, kända eller misstänkta esofagusvaricer, arteriovenösa missbildningar, vaskulära aneurysm eller större intraspinala eller intracerebrala vaskulära missbildningar.
- Okontrollerad svår hypertoni
- Samtidig behandling med andra antikoagulantia, t.ex. ofraktionerat heparin (UFH), lågmolekylärt heparin (enoxaparin, dalteparin etc.), heparinderivat (fondaparinux etc.), orala antikoagulantia (warfarin, dabigatranetexilat, rivaroxaban, apixaban etc.), förutom vid byte av oral antikoagulationsbehandling under speciella omständigheter eller när UFH ges i doser som krävs för att hålla en central ven- eller artärkateter öppen.

GRAVIDITET OCH AMNING: Säkerhet och effekt för edoxaban har inte fastställts hos gravida eller ammande kvinnor. Lixiana är kontraindicerat under graviditet och amning.

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHET: Patienter med NVAf med ökad kreatininclearance. Vid förskrivning av Lixiana se mer information på fass.se

Organon Sweden AB Office # 06B117, WeWork, Regeringsgatan 29, 111 53, Stockholm, Sverige. Tel: +46 8 502 597 00. Organon.com/Sweden © 2022 Organon group of companies. All rights reserved

FÖR FULLSTÄNDIG INFORMATION, PRISER OCH FÖRPACKNINGAR, SE www.fass.se

SE-OCP-110023 01/2022

Allvarliga blödningar: Definition av International Society of Thrombosis and Haemostasis.³ *n=21 105. N-tal inkluderar patienter som behandlades med warfarin och Lixiana i lågdos. Lixiana i lågdos (15 mg) är inte godkänt för behandling. **p=0,0009.

Referenser: 1. SPC Lixiana 03/2021. 2. Kato et al. J Am Heart Assoc. 2016;5(5): e003432. 3. Schulman S et al. J Thromb Haemost. 2005;3(4):692-694.