

Regional medicinsk riktlinje

Waldenströms Makroglobulinemi Regional tillämpning av Nationellt vårdprogram

Innehållsförteckning

Waldenströms Makroglobulinemi	1
Regional tillämpning av Nationellt vårdprogram	1
Syfte	2
Vårdnivå och samverkan	2
Bakgrund.....	2
Processmål	2
Förändringar sedan föregående version	2
Regional tillämpning av det nationella vårdprogrammet	3
Utredning	3
Behandling	3
Rehabilitering.....	3
Komplikationer	3
Klinisk uppföljning	4
Remissrutiner	4
Kvalitetsuppföljning	4
Patientmedverkan och kommunikation.....	4
För vårdgivare.....	4
Referenser	4

Syfte

Målet med det nationella vårdprogrammet är att definiera standardbehandling och övrigt omhändertagande av vuxna patienter med Waldenströms Makroglobulinemi (WM). Syftet är att bidra till en nationellt likvärdig handläggning av dessa patienter, och att successivt förbättra deras behandlingsresultat och livskvalitet. Den regionala medicinska riktlinjen beskriver hur det nationella vårdprogrammet för WM ska tillämpas i Västra Götalandsregionen (VGR) och innehåller länkar till aktuella avsnitt i det nationella vårdprogrammet och andra kunskapsstöd som är relevanta för patientgruppen.

Vårdnivå och samverkan

[Bilaga 1 Flödesschema Waldenströms makroglobulinemi](#)

[Underlag för nivåstrukturering](#)

Bakgrund

[Bakgrund och orsaker](#)

[Primär prevention](#)

Processmål

[Kvalitetsindikatorer och målnivåer](#)

Förändringar sedan föregående version

I aktuell version har inga stora förändringar genomförts. De viktigaste är;

- Vid val av behandling bör fortfarande behandlingen individualiseras beroende på till exempel ålder, samsjuklighet och typ av symtom eller sjukdomspresentation. Rekommendationerna är uppdaterade med de senaste studierna med tydligare rekommendationer när de olika regimerna bör användas.
- Ibrutinib är godkänt för behandling av återfall av WM, eller som primärbehandling hos patienter som är olämpliga för immunokemoterapi. 2021 gjorde NT-rådet bedömningen att det inte behövs någon kostnadseffektivitets-beräkning då Ibrutinib numera är en väletablerad behandling till denna förhållandevis begränsade patientgrupp. Preparatet

har visat god klinisk effekt och kan därför rekommenderas av vårdprogramgruppen, men kan inte generellt rekommenderas då läkemedelssubvention saknas för dessa indikationer.

- Utredning och behandling av Bing Neels syndrom är uppdaterad. Vårdprogramgruppen föreslår Ibrutinib som ett av förstahandsvalen vid behandlingen.
- Ett kapitel om nuvarande kunskapsläge om ev. kommande behandlingar är tillagt.
- Vaccinationsrekommendationer.
- Plasmaferes som behandlingsalternativ vid svårbehandlad hemolys och kryoglobulinemi.
- Fludarabin är nedprioriterat som behandlingsalternativ och ska bara användas i speciella situationer.

Regional tillämpning av det nationella vårdprogrammet

Det nationella vårdprogrammet tillämpas i VGR utan undantag.

Utredning

[Symtom och tidig utredning](#)

[Diagnostik och utredning enligt standardiserat vårdförlopp](#)

[Standardiserat vårdförlopp](#)

Behandling

[Primär behandling](#) och [behandling vid återfall](#).

Rehabilitering

[Omvårdnad och rehabilitering](#)

Se även [Regional medicinsk riktlinje för cancerrehabilitering på vårdgivarwebben](#)

Komplikationer

[Understödjande vård](#)

Klinisk uppföljning

[Uppföljningen](#) av en patient med WM sker på samma sätt som med övriga indolenta lymfom.

Remissrutiner

Se [Regional medicinsk riktlinje - Remiss inom hälso- och sjukvård](#)

Kvalitetsuppföljning

Sedan 2000 finns ett nationellt kvalitetsregister för lymfom, [Svenska lymfomregistret](#). Sedan år 2007 sker registreringen inom INCA-plattformen.

Patientmedverkan och kommunikation

Patientinformation;

[Patientförening Blodcancerförbundet](#)

För vårdgivare

[Regimbiblioteket för vuxna](#)

Referenser

[Nationellt vårdprogram Waldenströms makroglobulinemi](#)

Information om handlingen

Handlingstyp: Regional medicinsk riktlinje, RMR

Gäller för: Västra Götalandsregionen

Innehållsansvar: Catharina Leverin, (catle1), Universitetssjukhusö

Godkänd av: Karin Looström Muth, (karlo2), Direktör

Dokument-ID: SSN11800-2140136717-534

Version: 1.0

Giltig från: 2023-11-27

Giltig till: 2025-11-27