

Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation for medicinsk behandling af ikke-småcellet lungecancer (NSCLC) i stadium IV

Medicinerådet har godkendt lægemiddelrekommandationen den 29. marts 2017.

Medicinerådet har ikke taget stilling til det kliniske grundlag udarbejdet af RADS, men alene godkendt, at lægemiddelrekommandationen er udarbejdet på baggrund af en behandlingsvejledning, som tidligere er godkendt af RADS.

Rekommandationer udarbejdet på baggrund af RADS-behandlingsvejledninger viser en prioritering baseret alene på lægemiddelpris og ikke totalomkostninger.

| | | |
|---------------------|--------------|---|
| Gældende fra | 1. juli 2017 | Version: 1.1 Dok.nr: Offentliggjort: April 2017 |
|---------------------|--------------|---|

RADS

Rådet for Anvendelse
af Dyr Sygehusmedicin

Fagudvalg under Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin, RADS, er interne, rådgivende arbejdsgrupper, der refererer til Rådet. Fagudvalgene udarbejder forslag til baggrundsnotater og behandlingsvejledninger for anvendelse af medicin inden for specifikke behandlingsområder. Dokumenterne forelægges RADS, som træffer beslutning om indholdet af de endelige baggrundsnotater og forpligtende behandlingsvejledninger.

| | |
|----------------------|---|
| Målgruppe | Relevante afdelinger Lægemiddelkomitéer Sygehusapoteker Andre relevante interessenter |
| Udarbejdet af | Fagudvalget for medicinsk behandling af ikke-småcellet lungecancer (NSCLC) under Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin |

Behandlingsvejledning inkl. lægemiddelrekommandation er udarbejdet på basis af baggrundsnotatet for terapiområdet. Baggrundsnotatet med referencer samt denne behandlingsvejledning kan downloades fra RADS' hjemmeside, www.rads.dk

Formål

Formålet med RADS behandlingsvejledninger er at sikre national konsensus om behandling med lægemidler; herunder at definere hvilke lægemidler, der anses for ligestillede. RADS har overordnet besluttet at vurdere den medicinske 1. og 2. linjebehandling af patienter med stadium IV-sygdom, som ikke har betydende ko-morbiditet, svarende til ca. 80 % af den samlede population af patienter med stadium IV-sygdom.

Lægemidler

RADS har vurderet nedenstående lægemidler.

Platiner

carboplatin (L01XA02)
cisplatin (L01XA01)

3. generationskemoterapeutika

docetaxel (L01CD02) – godkendt som monoterapi
 gemcitabin (L01BC05) – godkendt i kombination med cisplatin
 paclitaxel (L01CD01) – godkendt i kombination med cisplatin
 pemetrexed (L01BA04) – godkendt til patienter med tumor af ikke-planocellulær histologi i kombination med cisplatin eller som monoterapi
 vinorelbine (L01CA04) - godkendt i kombination med carboplatin eller cisplatin

Angiogenesehæmmere

bevacizumab (L01XC07) – godkendt til patienter med tumor af ikke-planocellulær histologi

Tyrosinkinasehæmmere (TKI)

afatinib (L01XE13) – godkendt til patienter med EGFR-aktiverende mutationer
 crizotinib (L01XE16) – godkendt til 2.linjebehandling af patienter med ALK-translokation.
 erlotinib (L01XE03) – godkendt til patienter med og uden EGFR-aktiverende mutationer
 gefitinib (L01XE02) - godkendt til patienter med EGFR-aktiverende mutationer

Kriterier for igangsætning af behandling

Behandling sættes i værk snarest muligt efter diagnosen er stillet. De enkelte lægemidler anvendes som beskrevet i det ovenstående, men altid i henhold til SPC'ernes kontraindikationer og særlige advarsler.

Konklusion vedr. lægemidlerne

Overgangen fra faglige anbefalinger til lægemiddelrekommandation

RADS' konklusioner vedr. lægemidlerne er implementeret i lægemiddelrekommandationen efter følgende principper: Konkrete lægemidler og produkter er placeret i lægemiddelrekommandationen på baggrund af de vilkår, som sygehusapotekerne køber ind under.

1. linje ikke-planocellulær histologi

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi med EGFR-aktiverende mutationer og i ECOG performance status (PS) 0-3 anbefales:

Tarceva til progression eller uacceptabel toxicitet

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede lægemiddel.

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi uden EGFR-aktiverende mutationer, i ECOG performance status (PS) 0-1, anbefales:

cisplatin +
 Navelbine
 4 serier

Pemetrexed Fresenius Kabi til progression eller uacceptabel toxicitet

RADS vurderer, at ca. 95 % af populationen kan behandles med det anbefalede regime.

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi uden EGFR-aktiverende mutationer, i ECOG performance status (PS) 2 anbefales:

carboplatin +
Navelbine
4 serier

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede regime.

1. linje planocellulær histologi

Til patienter med tumor af planocellulær (squamous) histologi i ECOG performance status (PS) 0-2 anbefales:

carboplatin +
Navelbine
4 serier

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede regime.

2. linje ikke-planocellulær histologi

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi og behandlet med TKI i 1. linje, i ECOG performance status (PS) 0-1, anbefales:

cisplatin +
Navelbine
4 serier

Pemetrexed Fresenius Kabi til progression eller uacceptabel toxicitet

RADS vurderer, at ca. 95 % af populationen kan behandles med det anbefalede regime.

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi og behandlet med TKI i 1. linje, i ECOG performance status (PS) 2 anbefales:

carboplatin +
Navelbine
4 serier

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede regime.

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi og behandlet uden pemetrexed i 1. linje anbefales:

Pemetrexed Fresenius Kabi til progression

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede lægemiddel.

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi og behandlet med pemetrexed i 1. linje anbefales:

docetaxel til progression

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede lægemiddel.

Til patienter med tumor af ikke-planocellulær (non-squamous) histologi med ALK-translokation, uanset behandling i 1. linje anbefales:

Xalkori til progression

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede lægemiddel.

2. linje planocellulær histologi

Til patienter med tumor af planocellulær (squamous) histologi, uanset behandling i 1. linje anbefales:

docetaxel til progression

RADS vurderer, at ca. 90 % af populationen kan behandles med det anbefalede lægemiddel.

Monitorering af effekt og bivirkninger

Effekten monitoreres ved løbende billeddiagnostiske undersøgelser.
Bivirkninger vurderes løbende og ved start af hver behandlingsserie.

Kriterier for skift af behandling

Behandlingen ændres eller seponeres ved progressiv sygdom eller uacceptabel toksicitet.

Kriterier for seponering af behandling

Behandlingen ændres eller seponeres ved progressiv sygdom eller uacceptabel toksicitet.

| | |
|-----------------------------------|---|
| Fagudvalgets sammensætning | <p>Formand Marianne Knap, overlæge, ph.d Dansk Selskab for Klinisk Onkologi (DSKO)</p> <p>Næstformand Jens Benn Sørensen, overlæge, lektor, dr.med Dansk Onkologisk Lungecancer Gruppe (DOLG)</p> <p>Tine McCulloch, overlæge Region Nord</p> <p>Peter Meldgaard, overlæge, lektor, ph.d Region Midt</p> <p>Karin Holmskov Hansen, overlæge Region Syddanmark</p> <p>Nina Jeppesen, overlæge Region Sjælland</p> <p>Anders Mellemegaard, overlæge, lektor. ph.d Region Hovedstaden</p> <p>Christa Haugaard Nyhus, overlæge Dansk Lunge Cancer Gruppe (DLCCG)</p> <p>Birgit Guldhammer Skov, overlæge, lektor, dr. med Dansk Patologiselskab (DPAS)</p> <p>Nina Hannover Bjarnasson, afdelingslæge, dr. med Dansk Selskab for Klinisk Farmakologi (DSKF)</p> <p>Dorthe Søgård Pedersen, produktionsfarmaceut Dansk Selskab for Sygehusapoteksledelse (DSS)</p> <p>Uffe Christian Heitmann Bødtger, overlæge, forskningslektor, ph.d Dansk Lungemedicinsk Selskab</p> |
|-----------------------------------|---|

Ændringslog:

| Version: | Dato: | Ændring: |
|----------|------------|--|
| 1.0 | April 2015 | |
| 1.1 | April 2017 | Ny rekommandation på baggrund af nyt Amgros udbud gældende fra 1. juli 2017. |