

Medicinrådets anbefaling vedrørende brigatinib til førstelinjebehandling af uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft

MEDICINRÅDET ANBEFALER

brigatinib som mulig førstelinjebehandling af patienter med uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft, fordi Medicinrådet finder det sandsynligt, at brigatinib er lige så godt som alectinib. Det er det lægemiddel, patienterne bliver behandlet med i dag.

Medicinrådet har vurderet, at brigatinib og alectinib foreløbigt kan betragtes som ligestillede, og anbefaler regionerne at benytte det lægemiddel, der er forbundet med de laveste omkostninger.

VÆRDI FOR PATIENTERNE

Brigatinib til førstelinjebehandling af uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft har en værdi, der ikke kan kategoriseres efter Medicinrådets metoder, sammenlignet med alectinib. Begge lægemidler er andengenerations ALK-tyrosin kinase inhibitorer og er hver især sammenlignet med førstegenerations ALK-tyrosin kinase inhibitoren crizotinib i randomiserede kliniske studier. Der er forskelle på studierne, som gør, at der ikke er udført en statistisk, indirekte sammenligning. De kliniske studier viser, at begge lægemidler er markant bedre end førstegenerations ALK-tyrosin kinase inhibitoren crizotinib, hvad angår livsforlængelse og i deres effekt på sygdomsprogression i centralnervesystemet. På grund af studieforskelle er det ikke muligt at drage sikre konklusioner om en eventuel forskel mellem brigatinib og alectinib. Medicinrådet finder det dog sandsynligt på baggrund af det foreliggende datagrundlag og fagudvalgets kliniske erfaring, at de to lægemidler er lige effektive. Samtidig er der ikke grund til at formode, at der er forskel i alvorlige bivirkninger mellem de to lægemidler, som kan være af væsentlig betydning for patienterne.

Kvaliteten af de data, der er for sammenligningen af brigatinib med alectinib, er meget lav. Det betyder, at nye studier med høj sandsynlighed kan ændre konklusionen.

OMKOSTNINGER FOR SUNDHEDSVÆSENET

Medicinrådet har vurderet, at det vil koste ca. 97.000 kr. mindre at behandle én patient med brigatinib end med den behandling, man bruger i dag.

Medicinrådet har også vurderet, at regionerne vil spare ca. 1,3 mio. kr. i det femte år efter en eventuel anbefaling. På det tidspunkt forventes udgifterne til lægemidlet at være stabile.



Beløbene er baseret på de officielle listepreiser. Rådets beslutning er truffet på baggrund af priser, som Amgros har forhandlet med lægemiddelfirmaerne.

De forhandlede priser er fortlørlige efter firmaernes ønske, og derfor må Medicinrådet ikke offentliggøre hverken de reelle priser eller omkostninger.

ALVORLIGHED

Sygdommens alvorlighed er altid medtaget i Medicinrådets vurdering af et lægemiddels værdi. Det sker i forbindelse med valget af effektmål og den vægt, Medicinrådet tillægger effektestimaterne, hvilket er forskelligt alt efter typen af effektmål. Derudover har Medicinrådet formuleret et alvorlighedsprincip, som Medicinrådet kan inddrage i helt særlige situationer. Dette har ikke været nødvendigt i denne sag.

ANBEFALINGEN BETYDER

Anbefalingen betyder, at Medicinrådet råder regionerne til at bruge brigatinib til førstelinjebehandling af patienter med uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft, men ikke nødvendigvis som førstevalg til alle patienter.

Lægemidlet kommer til at fremgå af Medicinrådets lægemiddelrekommandation for førstelinjebehandling af uhelbredelig ikke-småcellet lungekræft, når den bliver opdateret. Indtil da anbefaler Medicinrådet, at regionerne bruger det lægemiddel, der medfører de laveste omkostninger.

En lægemiddelrekommandation er Medicinrådets anbefaling til regionerne om, hvilke lægemidler der er mest hensigtsmæssige til behandling af patienter. Der er i lægemiddelrekommandationen taget hensyn til både lægemidlets effekt og økonomi.

Fagudvalgets sammensætning kan ses på Medicinrådets hjemmeside.

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.0	28. april 2021	Godkendt af Medicinrådet.

Om Medicinrådets anbefaling