

Medicinrådets anbefaling vedrørende larotrectinib til behandling af NTRK-fusion-positiv kræft

MEDICINRÅDET ANBEFALER IKKE

Larotrectinib til patienter med NTRK-fusion-positiv kræft.

Medicinrådet finder det sandsynligt, at larotrectinib har en effekt på overlevelsen hos børn (under 18 år) med NTRK-fusion-positiv kræft. Dog er den tilbudte pris for høj. Derfor kan Medicinrådet ikke på det nuværende grundlag anbefale larotrectinib til børn.

Medicinrådet anbefaler ikke larotrectinib til voksne med NTRK-fusion-positiv kræft, fordi datagrundlaget er meget sparsomt og ikke godt nok til, at Medicinrådet kan udtale sig sikkert om lægemidlet. På den baggrund finder Medicinrådet, at omkostningerne forbundet med at indføre larotrectinib som standardbehandling er for høje, da effekten er for usikker i forhold til prisen.

VÆRDI FOR PATIENTERNE

Effekten af larotrectinib til NTRK-fusion-positiv kræft kan ikke kategoriseres sammenlignet med placebo. Det betyder, at datagrundlaget ikke er tilstrækkeligt til, at Medicinrådet kan udtale sig sikkert om lægemidlet.

De tilgængelige studier indikerer, at larotrectinib medfører, at kræfttumorerne mindskes i godt 70 % af de behandlede voksne og 95 % af de behandlede børn. Dette ses på tværs af forskellige kræftformer. De samlede tilgængelige data indikerer endvidere, at larotrectinib er mere effektivt ved kræftformer i børn end i voksne. Behandlingen er forbundet med relativt få alvorlige bivirkninger.

Kvaliteten af de data, der er for sammenligningen af larotrectinib med ingen medicinsk behandling, er meget lav. Det betyder, at nye studier med høj sandsynlighed kan ændre konklusionen.

OMKOSTNINGER FOR SUNDHEDSVÆSENET

For voksne har Medicinrådet vurderet, at det vil koste ca. 1,7 mio. kr. mere at behandle én patient med larotrectinib end med den behandling, man bruger i dag.

Medicinrådet har også vurderet, at regionerne vil skulle bruge 28,9 mio. kr. mere i det femte år efter en evt. anbefaling.



For børn har Medicinrådet vurderet, at det vil koste ca. 2 mio. kr. mere at behandle én patient med larotrectinib end med den behandling, man bruger i dag.

Medicinrådet har også vurderet, at regionerne vil skulle bruge 12,3 mio. kr. mere i det femte år efter en evt. anbefaling.

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

De forhandlede priser er fortrolige 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 ikke at bruge larotrectinib til patienter med NTRK-fusion-positiv kræft.

Fagudvalgets sammensætning kan ses på Medicinrådets hjemmeside.

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.0	23. juni 2021	Godkendt af Medicinrådet.

Om Medicinrådets anbefaling