

Medicinrådets anbefaling vedrørende pemigatinib til behandling af lokalavanceret eller metastatisk cholangiokarcinom

MEDICINRÅDET ANBEFALER IKKE

pemigatinib som mulig 2. linjebehandling af patienter med intrahepatisk cholangiokarcinom og en FGFR2-fusion eller andet rearrangement.

Medicinrådet finder det sandsynligt, at behandling med pemigatinib for nogle patienter medfører, at deres kræfttumorer mindskes, og at der vil gå længere tid, før sygdommen forværres. Datagrundlaget er dog for usikkert til at vurdere, i hvor høj grad behandling med pemigatinib betyder, at patienterne lever længere. Medicinrådet vurderer derfor, at omkostningerne til lægemidlet er for høje sammenholdt med usikkerheden om effekten.

VÆRDI FOR PATIENTERNE

Pemigatinib til behandling af patienter med cholangiokarcinom har en værdi, der ikke kan kategoriseres sammenlignet med komparator pga. et utilstrækkeligt datagrundlag.

Medicinrådet finder dog, at pemigatinib kan være et bedre behandlingsalternativ end nuværende understøttende behandling til patienter med performance status 0 og 1. Data indikerer, at behandling med pemigatinib kan medføre, at patienternes kræfttumorer mindskes, og at der vil gå længere tid, før deres kræftsygdom forværres. Samtidig forventes det, at de symptomer, patienterne oplever under nuværende behandling med BSC pga. deres underliggende sygdom, udskydes ved respons på pemigatinib.

Kvaliteten af de data, der er for sammenligningen af pemigatinib med det lægemiddel eller den behandling, man bruger i dag, er dog meget lav, da effekten af pemigatinib kun er undersøgt i ét mindre ikke-kontrolleret studie. Det betyder, at nye studier med høj sandsynlighed kan ændre konklusionen.

OMKOSTNINGER FOR SUNDHEDSVÆSENET

Medicinrådet har vurderet, at det vil koste ca. 984.000 kr. mere at behandle én patient med pemigatinib end med den behandling, man bruger i dag.



Medicinrådet har også vurderet, at regionerne vil skulle bruge 5,9 mio. kr. mere i det femte år efter en eventuel 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 pemigatinib til 2. linjebehandling af patienter med cholangiokarcinom.

Fagudvalgets sammensætning kan ses på Medicinrådets hjemmeside.

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.0	24. november 2021	Godkendt af Medicinrådet.

Om Medicinrådets anbefaling