

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

MEDICINRÅDET ANBEFALER IKKE

entrectinib til behandling af patienter med NTRK-fusion-positiv kræft, fordi udgifterne til behandlingen er for høje i forhold til den påviste effekt. 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 entrectinib som standardbehandling er for høje.

VÆRDI FOR PATIENTERNE

Entrectinib til NTRK-fusion-positiv kræft kan ikke kategoriseres sammenlignet med ingen medicinsk behandling. Det betyder, at data ikke er gode nok til, at Medicinrådet kan udtale sig sikkert om effekten af lægemidlet. De tilgængelige studier indikerer, at entrectinib medfører, at kræfttumorerne mindskes i godt 60 % af de behandlede patienter. Dette ses på tværs af forskellige kræftformer. Det er dog ikke dokumenteret, at dette i sidste ende medfører, at patienterne lever længere. Behandlingen er forbundet med relativt få alvorlige bivirkninger.

Kvaliteten af de data, der er for sammenligningen af entrectinib med ingen medicinsk behandling, 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. 789.000 DKK mere at behandle én patient med entrectinib end med den palliative behandling, man bruger i dag.

Medicinrådet har også vurderet, at regionerne vil skulle bruge 15,7 mio. DKK 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 entrectinib til behandling af patienter med NTRK-fusion-positiv kræft, der ikke har andre tilfredsstillende behandlingsmuligheder.

Der er ingen behandlingsvejledning på området.

Fagudvalgets sammensætning kan ses på Medicinrådets hjemmeside.

Versionslog

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

Medicinrådet

Dampfærgevej 27-29, 3. th.
2100 København Ø

+45 70 10 36 00
medicinraadet@medicinraadet.dk
www.medicinraadet.dk

Om Medicinrådets anbefaling

Medicinrådets anbefaling er et klinisk og økonomisk baseret råd til regionerne til brug for deres beslutning om at anvende et givet lægemiddel. Anbefalingen bygger på en vurdering af, om omkostningerne vedrørende brug af lægemidlet er rimelige, når man sammenligner dem med lægemidlets værdi for patienterne. I vurderingen af værdien for patienterne indgår både lægemidlets gavnlige effekter og bivirkninger. I nogle tilfælde spiller sygdommens alvorlighed en særlig rolle i afvejningen af forholdet mellem omkostninger og værdi.
© Medicinrådet, 2021. Publikationen kan frit refereres med tydelig kildeangivelse.
Sprog: dansk. Format: pdf. Udgivet af Medicinrådet, den 24. marts 2021