

Medicinrådets anbefaling vedrørende cemiplimab til behandling af basalcellekarcinom

MEDICINRÅDET ANBEFALER

cemiplimab som mulig andenlinjebehandling til patienter med hudkræfttypen lokalt fremskreden eller metastatisk basalcellekarcinom. Det er en sygdom, der er kendetegnet ved generende sår, som typisk er lokaliseret i hoved- og halsregionen.

Medicinrådet finder det sandsynligt, at behandling med cemiplimab er en bedre behandling end understøttende behandling, fordi cemiplimab ser ud til at reducere eller forhindre yderligere forværring af sygdommen hos størstedelen af patienterne. På den baggrund vurderer Medicinrådet, at omkostningerne til behandlingen er rimelige i forhold til den forventede effekt.

VÆRDI FOR PATIENTERNE

Datagrundlaget er ikke tilstrækkeligt til at kategorisere den samlede værdi af cemiplimab sammenlignet med ingen behandling (understøttende behandling) til andenlinjebehandling af patienter med avanceret basalcellekarcinom efter Medicinrådets metoder.

Medicinrådet finder det dog sandsynligt, at cemiplimab kan være et bedre behandlingsalternativ end understøttende behandling. I vurderingen lægger Medicinrådet vægt på, at der på trods af et spinkelt datagrundlag er observeret, at 29 % af patienterne opnåede respons ved behandlingen, og at yderligere 46 % fik stabil sygdom. Medicinrådet bemærker, at næsten alle patienter, der udelukkende modtager understøttende behandling efter behandling med en hedgehog-hæmmer, vurderes at ville opleve sygdomsprogression.

Bivirkningsprofilen er velkendt for anti-PD1-behandling, og patientpopulationen vurderes at være villig til at acceptere bivirkninger til gengæld for en potentiel effektiv behandling, da cemiplimab vil repræsentere et behandlingstilbud til en gruppe af patienter, som for nuværende ikke har et behandlingsalternativ.

Kvaliteten af de data, der er for sammenligningen af cemiplimab med det lægemiddel eller den behandling, man bruger i dag, 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. 678.000 kr. mere at behandle én patient med cemiplimab end med den behandling, man bruger i dag.

Medicinrådet har også vurderet, at regionerne vil skulle bruge 10 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 at bruge cemiplimab til andenlinjebehandling af patienter med lokalt fremskreden eller metastatisk basalcellecarcinom.

Fagudvalgets sammensætning kan ses på Medicinrådets hjemmeside.

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.0	23. marts 2022	Godkendt af Medicinrådet.

Om Medicinrådets anbefaling