

Medicinrådets anbefaling vedrørende afamelanotid til behandling af erythropoietisk protoporfyri

MEDICINRÅDET ANBEFALER IKKE

afamelanotid til patienter med erythropoietisk protoporfyri, fordi data ikke er gode nok til, at Medicinrådet kan udtale sig sikkert om størrelsen af effekten af behandlingen. Afamelanotid ser ud til at kunne være en bedre behandling end ingen aktiv behandling, men prisen er for høj set i forhold til usikkerheden om effekten.

VÆRDI FOR PATIENTERNE

Datagrundlaget tillader ikke, at værdien af afamelanotid til erythropoietisk protoporfyri kan kategoriseres efter Medicinrådets metoder, når behandlingen sammenlignes med ingen medicinsk behandling. Data er ikke gode nok til, at Medicinrådet kan udtale sig sikkert om effekten af lægemidlet. Det tilgængelige datagrundlag indikerer, at afamelanotid kan have en effekt på patienternes mulighed for at opholde sig udendørs uden at pådrage sig smerter, men den reelle størrelsesorden kan ikke vurderes, og data skal tolkes med forbehold. Medicinrådet vurderer, at bivirkningerne ved behandlingen er håndterbare og acceptable.

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

OMKOSTNINGER FOR SUNDHEDSVÆSENET

Medicinrådet har vurderet, at det vil koste ca. 3,8 mio. kr. mere at behandle én patient i 15 år med afamelanotid end ingen medicinsk behandling.

Medicinrådet har også vurderet, at regionerne samlet vil skulle bruge 16,3 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 afamelanotid til patienter med erytropoietisk protoporfyri.

Fagudvalgets sammensætning kan ses på Medicinrådets hjemmeside.

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.0	28. april 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 28. april 2021