

# Medicinrådets anbefaling vedrørende brigatinib som mulig standardbehandling til uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft

## Medicinrådets anbefaling

Medicinrådet **anbefaler** brigatinib som mulig standardbehandling til patienter med ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft, som tidligere er behandlet med crizotinib.

Medicinrådet vurderer, at der er et rimeligt forhold mellem den kliniske effekt og de omkostninger, brigatinib forventes at have.

Medicinrådet anbefaler, at der ikke behandles med ALK-TKI'er i flere på hinanden følgende behandlingslinjer, medmindre der foreligger klinisk dokumentation.

## Sygdom og behandling

Hvert år bliver ca. 40 danske patienter diagnosticeret med uhelbredelig ikke-småcellet lungekræft med anaplastisk lymfom kinase (ALK)-translokation. Disse patienter kan behandles med targeteret (målrettet) behandling med specifikke tyrosinkinase-inhibitorer (TKI). Siden 30. maj 2018 har ALK-TKI'en alectinib været anbefalet som mulig standardbehandling i første linje, mens patienter inden da blev behandlet med ALK-TKI'en crizotinib. Da indikationen for brigatinib forudsætter førstelinjebehandling med crizotinib skønner fagudvalget, at 0-5 patienter i Danmark årligt er kandidater til behandling med brigatinib.

## Om lægemidlet

Brigatinib er også en ALK-TKI. Brigatinib har EMA-indikation som monoterapi til behandling af voksne patienter med fremskreden ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft, som tidligere har fået behandling med crizotinib.

## Sundhedsfaglig vurdering

Medicinrådet vurderer, at brigatinib til patienter med ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft, som tidligere er behandlet med crizotinib, giver en **ikkedokumenterbar merværdi** sammenlignet med alectinib. Evidensens kvalitet kan ikke defineres.

På trods af den ikkedokumenterbare kliniske merværdi af brigatinib, anser Medicinrådet det som et relevant behandlingstilbud til en meget lille gruppe patienter.

## Medicinrådets vurdering af den sundhedsøkonomiske analyse i forhold til klinisk merværdi

Brigatinib er ikke forbundet med meromkostninger i forhold til alectinib, hvis behandlingstiden er ens for de to lægemidler.

Medicinrådet vurderer, at der er et rimeligt forhold mellem den kliniske effekt og de omkostninger, brigatinib forventes at have.

## Overvejelser om alvorlighed/forsigtighed

Medicinrådet har ikke fundet anledning til at inddrage forhold vedrørende alvorlighed eller forsigtighed i anbefalingen.

## Relation til eksisterende behandlingsvejledning

Medicinrådet har besluttet at udarbejde en fælles regional behandlingsvejledning for andenlinjebehandling af ikke-småcellet lungekræft. I denne vil brigatinib blive indplaceret i forhold til andre lægemidler med samme indikation.

## Om Medicinrådets anbefaling

Medicinrådets anbefaling bygger på en faglig vurdering af, om ny medicin giver merværdi for patienterne i forhold til eksisterende behandling samt en vurdering af omkostningerne ved at anvende medicinen.

Regionernes indkøbsorganisation Amgro indgår aftale om en pris for medicinen med ansøgeren. På baggrund af den forhandlede pris vurderer Medicinrådet, om medicinens merværdi står mål med prisen, og om medicinen derfor kan anbefales som mulig standardbehandling.

Godkendelsesdato	25. september 2019
Ikrafttrædelsesdato	25. september 2019
Dokumentnummer	55656
Versionsnummer	1.0
Fagudvalgets sammensætning og sekretariatets arbejdsgruppe	Se Baggrund for Medicinrådets anbefaling vedr. brigatinib som mulig standardbehandling til uhelbredelig ALK-positiv ikke-småcellet lungekræft

© Medicinrådet, 2019 Publikationen kan frit refereres med tydelig kildeangivelse.

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

[www.medicinraadet.dk](http://www.medicinraadet.dk)

Sprog: dansk

Format: pdf

Udgivet af Medicinrådet, 25. september 2019