

Medicinrådets anbefaling vedrørende olaparib i kombination med bevacizumab til 1. linje vedligeholdelses-behandling af avanceret high-grade kræft i æggestokkene, æggelederne eller primær kræft i bughinden med homolog rekombinationsdefekt

MEDICINRÅDET ANBEFALER IKKE

Olaparib i kombination med bevacizumab til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af kræft i æggestokkene, uagtet om patienterne har BRCA-mutation eller homolog rekombinationsdefekt (HRD-positive).

For patienter **med** BRCA-mutation har kombinationsbehandlingen samlet set ikke bedre effekt og er samtidig forbundet med flere bivirkninger end behandling med olaparib alene, som er den behandling, patienterne får i dag.

For patienter **uden** BRCA-mutation, som er HRD-positive, kan kombinationsbehandlingen forlænge perioden, før patienternes kræftsygdom forværres, men prisen er for høj.

VÆRDI FOR PATIENTERNE

For patienter med BRCA-mutation kan den samlede værdi af olaparib i kombination med bevacizumab sammenlignet med olaparib alene ikke kategoriseres. Medicinrådet vurderer, at behandlingen ikke medfører bedre effekt og er forbundet med flere bivirkninger.

For HRD-positive patienter uden BRCA-mutation er der en lille merværdi sammenlignet med henholdsvis bevacizumab alene og placebo. Det betyder, at kombinationsbehandlingen samlet set er lidt bedre end de lægemidler, man bruger i dag. Medicinrådet har lagt vægt på, at kombinationsbehandlingen *øger* den tid, der går, *førend* patienternes kræftsygdom forværres. Patienterne får flere bivirkninger af kombinationsbehandlingen, men den samlede bivirkningsprofil er acceptabel set i forhold til behandlingens effekt.

Den kliniske effekt af kombinationsbehandlingen til senere behandlingslinjer er ukendt.



Kvaliteten af de data, der er for sammenligningen af olaparib i kombination med bevacizumab med de lægemidler, 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. 304.000 kr. mere at behandle én patient med BRCA-mutation, ca. 744.000 kr. mere at behandle én HRD-positiv patient, der er kandidat til bevacizumab, og ca. 1,3 mio. kr. mere at behandle én HRD-positiv patient, der ikke er kandidat til bevacizumab med olaparib i kombination med bevacizumab, end med hhv. olaparib monoterapi, bevacizumab og ingen aktiv behandling.

Medicinrådet har vurderet, at regionerne vil skulle bruge 71,7 mio. kr. mere i det femte år efter en evt. anbefaling til alle populationerne.

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 olaparib i kombination med bevacizumab til 1. linje vedligeholdelsesbehandling af kræft i æggestokkene.

Fagudvalgets sammensætning kan ses på Medicinrådets hjemmeside.

Versionslog

Version	Dato	Ændring
1.0	23. juni 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 23. juni 2021.