



Regional introduktion av ny medicinsk metod

Rekommendation från Norrländska läkemedelsrådet

2019-09-26

Version 2

Dupixent®, dupilumab

Avsett för behandling av svår atopisk dermatit som saknar andra effektiva
behandlingsalternativ

Sammanfattande ställningstagande

Norrländska läkemedelsrådets arbetsgrupp för regional introduktion av nya läkemedel (ARIL) rekommenderar landstingen i norra regionen att följa NT-rådets rekommendation, nämligen

- att använda Dupixent för vuxna patienter med svår atopisk dermatit, som saknar andra effektiva behandlingsalternativ.
- att Dupixent endast förskrivs av specialister inom dermatologi.

NT-rådets rekommendation återfinns på janusinfo.se

Kostnadskonsekvensen beräknas för norra regionen på årsbasis vid full implementering.

Uppföljning av ekonomiskt utfall mot uppskattad budgetkonsekvens genomförs av chefsamrådet och ARIL varje 6-8:e vecka



Generiskt namn och ATC-kod

Dupilumab D11AH05

Handelsnamn och tillverkare

Dupixent, Sanofi AB

Godkänd indikation

Dupixent används för att behandla vuxna med måttlig till svår atopisk dermatit, som även kallas atopiskt eksem.

Nominering och anmälan

Viginia Zazo Hernanz, HudSTD Västerbotten

Kostnader för norra regionens landsting

Läkemedelskostnaden för Dupixent (AUP) är per förpackning (2 sprutor á 300 mg). Den totala läkemedelskostnaden per patient och år är och baseras på att alla patienter administrerar läkemedlet själva i hemmet med en bolusdos på 600 mg och därefter 300 mg varannan vecka. Det kan finnas ett behov av förstärkning av omvårdnadspersonal, som brukar instruera patienterna och administrera första sprutan. Landstingen har valt att avstå från avtalsrelation med företaget, men kommer att noggrant följa med utvecklingen av försäljningen.

Uppskattad kostnadskonsekvens för norra regionens landsting

Siffrorna nedan uppger förbrukning vid full implementering. Det är oklart när patientantalet nås. Hittills har förskrivningen varit mycket begränsad (2-3 patienter per region). Dermatologkliniken i Umeå uppger c:a 10 patienter per region under 2020. Nu har ny indikation tillkommit, astma. Möjligen ökning till \approx 100 patienter år 2030.

	<u>Antal pat</u>	<u>Mkr / 12 mån</u>
JLL		
LVN		
VLL		
NLL		
<hr/>		
Total		

Ersätter annan läkemedelsbehandling

Nej, är indicerad för behandling av svår atopisk dermatit hos vuxna med otillräckligt behandlingssvar av topikal och systemisk behandling, eller när sådan behandling är olämplig

Uppföljning

Ett nationellt kvalitetsregister behöver inrättas och användningen av Dupixent, som ska anses som ett specialisläkemedel och ska vara kopplat till ett sådant register. Förskrivningen av Dupixent skall göras av specialistkompetenta dermatologer med särskild kunskap inom området atopisk dermatit.

På grund av de osäkerheter gällande patientpopulation och resursutnyttjande som identifierats under utredningen är subventionsbeslutet också förenas med uppföljningsvillkor enligt följande: företaget ska senast den 31 augusti 2019 redovisa vilka och hur många systemiska läkemedel, utöver glukokortikoider, som patienter som förskrivits Dupixent tidigare har använt mot atopisk dermatit samt att företaget ska senast den 31 december 2020 visa vilken skillnad i resursutnyttjande behandling med Dupixent ger upphov till.

Kontaktpersoner ARIL

Jörn Schneede, ordförande ARIL

Bilaga

Anmälan från Virginia Zazo Hernanz