

Beslutningsgrundlag til Medicinrådet

Dette dokument er Amgros' indstilling til Medicinrådet om vurdering af Atezolizumab (Tecentriq) til mulig standardbehandling af voksne patienter med lokalt fremskreden eller metastatisk ikke-småcellet lungekræft efter forudgående kemoterapi. Indstillingen er baseret på en vurdering af lægemidlets meromkostninger sammenholdt med den kliniske merværdi.

Dato for Medicinrådsbeslutning	15-08-2018
Firma	Roche
Lægemiddel	Atezolizumab (Tecentriq)
Indikation	Atezolizumab (Tecentriq) er som enkeltstofbehandling indiceret til behandling af voksne patienter med lokalt fremskreden eller metastatisk ikke-småcellet lungekræft efter forudgående kemoterapi. Patienter med EGFR aktiverende mutationer eller ALK-positive tumormutationer skal også have fået targeteret behandling før de får Tecentriq

Amgros' indstilling

- Det indstilles, at Atezolizumab (Tecentriq) **anbefales** som mulig standardbehandling til patienter med NSCLC stadie IIIB-IV med PD-L1 < 1% med planocellulær histologi og sygdomsprogression (**P1**) og patienter med NSCLC stadie IIIB-IV med PD-L1 < 1% med ikke-planocellulær histologi og sygdomsprogression under eller efter platinbaseret kemoterapi (**P2**) og patienter med NSCLC stadie IIIB-IV med PD-L1 ≥1% med sygdomsprogression (**P3**)

Overordnet konklusion

Medicinrådet har vurderet, at Atezolizumab (Tecentriq) til patienter med NSCLC stadie IIIB-IV med PD-L1 < 1% med planocellulær histologi og sygdomsprogression under eller efter platinbaseret kemoterapi (**P1**) har **ingen klinisk merværdi** sammenlignet med nivolumab (Opdivo).

Behandling med Atezolizumab (Tecentriq) for **P1** er forbundet med lavere omkostninger sammenlignet med nivolumab (Opdivo). Amgros vurderer at omkostningerne er rimelige sammenlignet med den kliniske merværdi.

Medicinrådet har vurderet, at Atezolizumab (Tecentriq) til patienter med NSCLC stadie IIIB-IV med PD-L1 < 1% med ikke-planocellulær histologi og sygdomsprogression under eller efter platinbaseret kemoterapi (**P2**) giver en **lille klinisk merværdi** sammenlignet med docetaxel.

Behandling med Atezolizumab (Tecentriq) for **P2** er forbundet med meromkostninger sammenlignet med Docetaxel. Amgros vurderer at omkostningerne er rimelige sammenlignet med den kliniske merværdi.

Medicinerådet vurderer, at Atezolizumab (Tecentriq) til patienter med NSCLC stadie IIIB-IV med PD-L1 $\geq 1\%$ med sygdomsprogression under eller efter platinbaseret kemoterapi (**P3**) giver **ingen klinisk merværdi** sammenlignet med pembrolizumab (Keytruda).

Behandling med Atezolizumab (Tecentriq) for **P3** er forbundet med ubetydelige meromkostninger sammenlignet med pembrolizumab (Keytruda). Amgros vurderer, at disse begrænsede meromkostninger er rimelige sammenlignet med den vurderede kliniske merværdi.

Amgros har indgået en aftale med Roche om indkøb af Atezolizumab (Tecentriq) til en aftalepris, som er lavere end AIP. Konklusionen er baseret på aftaleprisen.

Tabel 1: Merværdi, meromkostninger og Amgros' indstilling

Population	Intervention	Komparator	Merværdi	Usikkerhed for klinisk merværdi	Amgros' konklusion om forhold mellem omkostninger og klinisk merværdi	Indstilling som mulig standardbehandling
P1	Atezolizumab (Tecentriq)	Nivolumab (Opdivo)	Ingen klinisk merværdi	Meget lav evidens kvalitet	Acceptabelt	Ja
P2	Atezolizumab (Tecentriq)	Docetaxel	Lille klinisk merværdi	Lav evidens kvalitet	Acceptabelt	Ja
P3	Atezolizumab (Tecentriq)	Pembrolizumab (Keytruda)	Ingen klinisk merværdi	Meget lav evidens kvalitet	Acceptabelt	Ja

Kontraktforhold

Amgros har indgået en rammeaftale med Leverandøren om en rabat på Atezolizumab (Tecentriq).