

Beslutningsgrundlag til Medicinrådet

Dette dokument er Amgros' vurdering af dacomitinib (Vizimpro) som mulig standardbehandling til 1. linjebehandling af voksne patienter med lokalt fremskreden eller metastatisk ikke-småcellet lungekræft (NSCLC) med aktiverende epidermal vækstfaktorreceptor (EGFR)-mutationer. Vurderingen er baseret på lægemidlets gennemsnitlige inkrementelle omkostninger (baseret på SAIP) sammenholdt med Medicinrådets vurdering af den kliniske merværdi.

Dato for Medicinrådsbeslutning	23-10-2019
Firma	Pfizer (ansøger)
Lægemiddel	Dacomitinib (Vizimpro)
Indikation	Vizimpro til 1. linjebehandling af voksne patienter med lokalt fremskreden eller metastatisk ikke-småcellet lungekræft (NSCLC) med aktiverende epidermal vækstfaktorreceptor (EGFR)-mutationer

Amgros' vurdering

- Amgros **har ikke vurderet** forholdet mellem de inkrementelle omkostninger og den kliniske merværdi for dacomitinib (Vizimpro) som mulig standardbehandling til 1. linjebehandling af voksne patienter med lokalt fremskreden eller metastatisk NSCLC med EGFR-mutation

Overordnet konklusion

Medicinrådet har vurderet, at dacomitinib (Vizimpro) sammenlignet med osimertinib giver **negativ klinisk merværdi**.

På baggrund af Medicinrådets vurdering af en negativ klinisk merværdi, vurderer Amgros ikke forholdet mellem den kliniske merværdi og de inkrementelle omkostninger.

Andre overvejelser

Amgros har haft en forhandling med Pfizer (ansøger), hvor der er indgået en aftale om en pris som er lavere end AIP.

Konklusion for populationen

Tabel 1 Merværdi, meromkostninger og Amgros' vurdering (baseret på SAIP)

Population	Komparator	Merværdi	Usikkerhed for klinisk merværdi	Amgros' konklusion om forholdet mellem meromkostninger og merværdi
Voksne patienter med lokalt fremskreden eller metastatisk NSCLC med EGFR-mutation	Osimertinib	Negativ klinisk merværdi	Meget lav evidenskvalitet	Ikke vurderet