

Til: Helse Nord RHF Fagdirektør Geir Tollåli
Helse Vest RHF Fagdirektør Baard-Christian Schem
Helse Sør-Øst RHF Fagdirektør Jan Christian Frich
Helse Midt-Norge RHF Fagdirektør Björn Gustafsson
Kopi: Gunn Fredriksen, Helse Midt-Norge RHF

Fra: Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler (LIS)

Dato: 2. februar 2021

Unntatt offentligheten, ihht. forvaltningsloven § 13, 1. ledd

ID2018_131: Avatrombopag (Doptelet) til behandling av trombocytopeni for pasienter med kronisk leversykdom som skal gjennomgå planlagt kirurgi

Bakgrunn

Vi viser til Legemiddelverkets forenklede metodevurdering av 1.2.2021, der effekt, sikkerhet og kostnader ved bruk av avatrombopag (Doptelet) i henhold til bestilling er oppsummert. Behandling med avatrombopag er sammenlignet med dagens standardbehandling som er blodplatetransfusjon.

Pristilbud

Swedish Orphan Biovitrum AB (SOBI) har 2.2.2021 bekreftet at dagens maksimalpris skal ligge til grunn for beslutning. Sykehusinnkjøp har mottatt LIS-GIP som underlag for en eventuell rammeavtale.

Varenummer	Pakning	Maks-AUP	LIS-AUP inkl. mva.
174259	Doptelet, tablett 20mg, 10 stk	7 471,70	
465133	Doptelet, tablett 20mg, 15 stk	11 189,40	

Doptelet benyttes som en tidsbegrenset kur i forbindelse med planlagt invasiv prosedyre hos voksne pasienter med kronisk leversykdom og alvorlig trombocytopeni. Kostnaden til en 5-dagers kur er hhv 7 471,70 NOK og 11 189,40 NOK avhengig av pasientens blodplattetall. Kostnaden er beregnet med dosering 40 – 60 mg daglig i 5 dager i henhold til SPC.

Kostnadseffektivitet

Vi viser til Legemiddelverkets rapport, der kostnader til behandling med Doptelet er forbundet med lavere kostnader enn dagens standardbehandling som er blodplatetransfusjon (DRG 816P, oppgitt til 12 532 NOK).

Budsjettkonsekvenser

Vi viser til Legemiddelverkets rapport, der det er anslått en budsjettbesparelse på om lag 300 000 NOK grunnet redusert bruk av blodplatetransfusjon.



Betydning for fremtidig anskaffelse

Avatrombopag vil være et alternativ til blodplattetransfusjon, en eventuell innføring av metoden til behandling av trombocytopeni for pasienter med kronisk leversykdom som skal gjennomgå planlagt kirurgi kan innføres umiddelbart. Avatrombopag er for tiden til vurdering for indikasjonsutvidelse, til behandling av kronisk immunologisk trombocytopeni (ITP) hos voksne pasienter som er refraktære overfor annen behandling.

Informasjon om refusjon av avatrombopag (Doptelet) i andre land

Danmark: metoden er under vurdering¹

England (NICE/NHS): 24.6.2020²: Avatrombopag is recommended, within its marketing authorisation, as an option for treating severe thrombocytopenia (that is, a platelet count of below 50,000 platelets per microlitre of blood) in adults with chronic liver disease having a planned invasive procedure.

Oppsummering

Vi viser til Legemiddelverkets rapport, da forutsetningene i rapporten ikke er endret. Kostnadene til behandling med avatrombopag (Doptelet) ser ut til å stå i rimelig forhold til nytten ved behandlingen. En eventuell beslutning om innføring kan tre i kraft umiddelbart.

Asbjørn Mack
Fagsjef

Anne Marthe Ringerud
Fagrådgiver

Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra Legemiddelverket	21.1.2021	
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	26.1.2021	
Fullstendige prisopplysninger fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp	2.2.2021	
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp	2.2.2021	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp	13 dager hvorav 7 dager i påvente av ytterligere prisopplysninger fra legemiddelfirma. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 6 dager.	

¹ <https://medicinraadet.dk/igangvaerende-vurderinger/laegemidler-og-indikationsudvidelser/avatrombopag-doptelet-benign-haematologi>

² <https://www.nice.org.uk/guidance/ta626/chapter/1-Recommendations>