

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 Henrik Sandbu
Kopi: Sekretariat Bestillerforum v/ Gunn Fredriksen, Helse Midt-Norge RHF

Fra: Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler (LIS)

Dato: 13.01.2022

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

ID2021_053: Abrocitinib (Cibinqo) til behandling av moderat til alvorlig atopisk eksem hos voksne som er aktuelle for systemisk behandling

Bakgrunn

Vi viser til forenklet metodevurdering datert 07.01.2022, der Legemiddelverket har vurdert effekt og sikkerhet ved behandling med abrocitinib i henhold til bestilling ID2021_053 og godkjent preparatomtale.

Det er for tiden to andre legemidler til metodevurdering til samme indikasjon. Vi viser til bestilling ID2021_005 (tralokinumab, voksne) og ID2021_085 (upadacitinib, voksne og ungdom ≥ 12 år).

Pristilbud

Pfizer har bekreftet at anbudsprisen i LIS2206b skal ligge til grunn for beslutning:

Varenummer	Pakning	Maks-AUP ^	LIS-AUP inkl. mva.
425343	Tablett, 50 mg (28)		
522606	Tablett, 100 mg (28)		
159872	Tablett, 200 mg (28)		

^ Maksimalpris foreløpig ikke fastsatt

Dette tilsvarer en månedskostnad på [REDACTED] NOK med tilbudt LIS-AUP. Månedskostnaden er beregnet med dosering 200 mg en gang daglig i henhold til SPC. Årskostnaden for Cibinqo er om lag [REDACTED] NOK LIS-AUP.

Kostnadseffektivitet

Den innsendte dokumentasjonen gir ikke grunnlag for å konkludere at det foreligger eventuelle fordeler ved behandling med abrocitinib som kan rettfærdiggjøre at abrocitinib kan ha en høyere pris enn andre godkjente behandlingsalternativer til bruk ved til behandling av atopisk dermatitt.

LIS TNF/BIO anbudet

Det ble mottatt tilbud på Cibinqo i forbindelse med anbudskonkurransen LIS2206b. Med bakgrunn i forenklet metodevurdering fra Legemiddelverket, kan Cibinqo ikke ha vesentlig høyere kostnader



enn øvrige innførte legemidler til samme indikasjon. I tabellen under er behandlingstkostnader ved bruk av Cibinqo sammenlignet med legemidler basert på anbudspris i LIS 2206b TNF BIO gjeldende fra 01.02.2022- 31.01.2023. Kostnadene er oppgitt i LIS-AUP oppdatert med grossistavanse gjeldende fra 01.01.2022.

Legemiddelkostnad for Cibinqo (abrocitinib) basert på anbudspris i LIS 2206b

Preparat	Totalkostnad 2 år
Abrocitinib Cibinqo	

Legemiddelkostnad for alvorlig atopisk dermatitt hos voksne ≥ 18 (basert på anbudspriser i LIS 2206b)

Preparat	Totalkostnad 2 år
Baricitinib Olumiant*	
Dupilumab Dupixent# (200mg)	
Dupilumab Dupixent# (300 mg)	

*kun innført til voksne pasienter ≥ 18 . #innført til voksne og pasienter ≥ 6 år

Budsjettkonsekvenser

Det forventes at Cibinqo erstatter andre legemidler i etablert pasientgruppe ved atopisk dermatitt. Bruken vil være avhengig av plassering i LIS-anbefalingene.

Betydning for fremtidig anskaffelse

Dersom Cibinqo blir besluttet innført av Beslutningsforum 14.02.2022, kan legemiddelet tas i bruk fra 15.03.2022 forutsatt at Cibinqo blir markedsført innen 01.03.2022.

Informasjon om refusjon av abrocitinib (Cibinqo) i andre land

Danmark: [Metodevurdering pågår](#)

Skottland: [Metodevurdering pågår](#)

England: [Metodevurdering pauset](#), innlemmet i en [fullstendig metodevurdering](#) som inkluderer upadacitinib og tralokinumab. Forventet publisering 17.10.2022.

Oppsummering

Legemiddelverket har vurdert effekt og sikkerhet ved behandling med abrocitinib. [REDACTED]

[REDACTED] Dersom Beslutningsforum beslutter å ta i bruk Cibinqo til alvorlig atopisk eksem 14.02.2022 kan legemiddelet tas i bruk tidligst fra 15.03.2022.

Asbjørn Mack
Fagsjef

Christina Sivertsen
Fagrådgiver



Prosess		
Sykehusinnkjøp mottatt underlag til forhandlingene fra Legemiddelverket	17.12.2021	Endelig rapport mottatt 10.01.2022
Henvendelse til leverandør om prisopplysninger	20.12.2021	
Fullstendige prisopplysninger fra leverandør mottatt hos Sykehusinnkjøp	20.12.2021	
Prisnotat ferdigstilt av Sykehusinnkjøp	13.01.2022	
Saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp	28 dager hvorav 1 dager i påvente av ytterligere prisopplysninger fra legemiddelfirma, og hvorav 22 dager i påvente av endelig metodevurderingsrapport. Dette innebærer en reell saksbehandlingstid hos Sykehusinnkjøp på 6 dager.	