

**Til:** Bestillerforum RHF/Beslutningsforum  
**Fra:** Sykehusinnkjøp HF, divisjon legemidler (LIS)  
**Dato:** 07. august 2019  
Unntatt offentligheten, ihht. Forvaltningsloven § 13 1. ledd.

## Gemtuzumab ozogamicin (Mylotarg) i kombinasjon med kjemoterapi ved akutt myelogen leukemi (AML)

Det vises til ID2017\_087, metodevurdering fra Legemiddelverket. Legemiddelverket har vurdert klinisk effekt, sikkerhet og kostnadseffektivitet ved bruk av Mylotarg i henhold til bestilling ID2017\_087 og godkjent preparatomtale.

### Alvorlighet og helsetap:

Legemiddelverket har beregnet at AML for denne populasjonen behandlet med standard kjemoterapibehandling med cytarabin og daunorubicin har et absolutt prognosetap (APT) på ca. 9-10 QALY.

### Kostnadseffektivitet

I analysen Legemiddelverket mener er mest sannsynlig, med dagens legemiddelpriser (basert på maks. AUP ekskl.mva for Mylotarg og gjeldende priser for andre legemidler i analysen, både maks AUP og LIS priser ekskl.mva)) er merkostnad for gemtuzumab ozogamicin (GO/Mylotarg) i kombinasjon med daunorubicin (DNR) og cytarabine (AraC) sammenlignet med DNR og AraC alene:

485 792 NOK per vunnet kvalitetsjusterte leveår (QALY)

355 438 NOK per vunnet leveår.

### Prisforhandling

Sykehusinnkjøp anser at legemidlet trolig kan innføres til listepriis men har likevel kontaktet leverandøren for å undersøke muligheter for avtale om lavere pris. Leverandøren har gitt tilbakemelding om at de ikke ønsker å tilby lavere pris.

### Betydning for fremtidig anskaffelse

En eventuell innføring av gemtuzumab ozogamicin (Mylotarg) vil komme i tillegg til eksisterende standardbehandling (som add-on) og ikke påvirke pågående pågående onkologianbud.



Mvh

Asbjørn Mack (e.f.)  
Fagsjef

Anne Marthe Ringerud  
Rådgiver