

## KULUTÕHUSUSE JA RAVIKINDLUSTUSE EELARVE MÕJU HINNANG

<b>Teenuse nimetus</b>	Metastaatilise kolorektaalkasvaja kemoterapiakuur (218R)
<b>Taotluse number</b>	1246
<b>Kuupäev</b>	Juuni 2017

### 1. Lühikokkuvõtte taotlusest

#### 1.1. Ülevaade taotluse sisust

Eesti Onkoterapia Ühing taotleb EGFR-inhibiitorite (panitumumab, tsetuksimab) lisamist metsik-tüüpi RAS-proto-onkogeeni patsientide III raviliini pärast eelnevate tsütotoksiliste ravivõimaluste ammendumist kasutamiseks koos või ilma irinotekaaniga. Soovitud ravimid on näidustatud heas üldseisundis kauglearenenud kolorektaalvähki põdevatele patsientidele, kellel on metsikut tüüpi RAS-staatus kasvaja ning kelle haigus on progresseerunud läbi I-II liini standardravi, mis ei ole sisaldanud EGFR inhibiitoreid.

Praegune teenus „Metastaatilise kolorektaalkasvaja kemoterapiakuur“ (218R) sisaldab esimeses reas 5-fluorouratsiilil, irinotekaanil, oksaliplatiinil või kapetsitabiinil põhinevaid raviskeeme koos bioloogilise ravimiga. Lisaks on esimeses reas ning teises reas valida samade skeemide vahel kuid ilma bioloogilise komponendita. Bioloogilise ravi komponendi maksumus on arvestatud bevatsizumabi maksumuse põhjal. Kõigis raviridades on kasutatavad irinotekaani monoterapia, kapetsitabiini monoterapia ning 5-fluorouratsiil. Taotleja hinnangul on kohane alternatiiv parim toetav ravi, mis tähendab, et ravi oleks kohalduks patsientidele, kellel kõik muud kemoterapia võimalused on ammendunud või vastunäidustatud.

#### 1.2. Taotletav teenus

Panitumumab on müügiloa järgi näidustatud metsikut tüüpi RAS-iga, metastaseerunud kolorektaalkartsinoomiga (mKRC) täiskasvanud patsientidele: esimese rea ravina kombinatsioonis FOLFOX või FOLFIRI keemiaraviskeemidega, teise rea ravina kombinatsioonis FOLFIRI keemiaraviskeemiga patsientidele, kes on saanud fluoropürimidiin-põhist esimese rea keemiaravi (v.a irinotekaan), monoterapiana pärast fluoropürimidiini, oksaliplatiini ja irinotekaaniga sisaldavate keemiaraviskeemide ebaõnnestumist.

Tsetuksimab on näidustatud epidermaalse kasvufaktori retseptori (epidermal growth factor receptor - EGFR) ekspressiooniga, metsikut tüüpi RAS-geeni metastaatilise kolorektaalvähki raviks - kombinatsioonis irinotekaaniga sisaldava kemoterapiaga, - esmavaliku ravina kombinatsioonis FOLFOX-iga, - üksikravimina patsientidel, kellel oksaliplatiin- ja irinotekaanravi ei ole andnud tulemusi ning kes ei talu irinotekaanit.

Taotleja hinnangul parandab taotletav ravi üldelulemust 2,8 kuu (10.2 kuud; panitumumab + parim toetav ravi ning 7.4 kuud; parim toetav ravi;  $p=0,04$ ) ning progressionivaba elulemust 3,5 kuu võrra (5,3 kuud ja 1,8 kuud vastavalt panitumumabi ja toetava ravi uuringu rühmades;  $p<0.0001$ ), tuginedes posterettekandena avaldatud avatud disainiga uuringu tulemustele, kus hinnati panitumumabi kasutamise efekti parima toetava raviga metsik-tüüpi RAS ja metsik-tüüpi

BRAF patsiendipopulatsioonil<sup>1</sup>. Lisaks on taotleja esitanud ka sama uuringu publitseeritud täisteksti, mis näitab panitumumabi kasutamisel metsik-tüüp RAS populatsioonil panitumumabi lisamisest parimale toetavale ravile saadavat elulemuskasu 3,1 kuud<sup>2</sup>. Tsetuksimabi efektiivsusnäitajate osas pole analoogseid (sama populatsiooni ja sama näidustusega) andmeid leitud, kuid taotleja eeldab, et olulist erinevust nende vahel pole. Meditsiinilise tõhususe hinnangus peetakse esitatud kliinilisi uuringud asjakohasteks ning usaldusväärseteks. NCCN ravijuhend soovib KRAS/NRAS metsik-tüüp kasvajaga patsientidel kolmandas reas kasutada tsetuksimabi või panitumumabi, kui seda pole varem kasutatud. Sõltuvalt eelnenud ravist, on alternatiivina soovitatud ka regorafeniibi, trifluridiini+tipiratsiili, millele järgneks parim toetav ravi.

### 1.3. Alternatiiv

Alterantiiviks võib Eestis lugeda irinotekaani, kui patsient pole seda eelnevalt saanud. Kui haigus on progresseerunud varasema irinotekaani ravi foonil, on alternatiiviks parim toetav ravi.

## 2. Taotletava tervishoiuteenuse kulud

Taotleja on esitanud tsetuksimabi sisaldava ravikuuri eeldatavaks maksumuseks [redacted] € ning eeldanud, et panitumumabi kulu võiks olla ligikaudu samal tasemel.

Panitumumabi manustatakse infusioonina koos parima toetava raviga 6 mg/kg kohta iga 14 päeva järel kuni haiguse progresseerumise, talumatu toksilisuse või surmani. Ravimi müügiloahoidja esindaja on haigekassale teatanud, et tsetuksimabi arvamisel soovitud näidustusega teenuse koosseisu on ta valmis tagama hulгимүügiostuhinnast [redacted] konfidentsiaalset allahindlust. Viaali lõpphind raviasutusele oleks sellisel juhul [redacted] € ning 70 kg kaaluva patsiendi 2-nädalase ravikuuri (üks manustamiskord) ravimi maksumuseks kujuneks [redacted] €. Taotleja eeldab vastavalt viidatud uuringutele<sup>1,2</sup> patsientide puhul keskmiselt 80% doosiintensiivsust, mis vähendab arvestuslikku keskmist viaalide arvu ühe manustamiskorra kohta viielt neljale ning kahe nädala ravimi maksumuseks kujuneks [redacted] €. Tsetuksimabi hind raviasutusele on hetkel [redacted] €/100mg, mis kujundaks kahe nädalase ravikuuri ravimi maksumuseks (kaks manustamiskorda) [redacted] €. 80% doosiintensiivsuse puhul oleks see [redacted] €.

## 3. Kulutõhususe analüüs

### 3.1. Rahvusvahelised kulutõhususe hinnangud ja uuringud

NICE<sup>3</sup> on hinnanud tsetuksimabi, bevatsizumabi ja panitumumabi kulutõhusust koos või ilma kemoteraapiata metastaatilise kolorektaalkasvaja ravis pärast esimese rea kemoteraapiat 2012. aastal ning ei soovitanud taotletud näidustusel kasutusele võtta ühtegi neist.

Teised hindamisagentuurid pole teadaolevalt EGFR- inhibiitorite kulutõhusust metastaatilise kolorektaalkasvaja ravis pärast esimest rida hinnanud.

<sup>1</sup> [http://ascopubs.org/doi/abs/10.1200/JCO.2016.34.15\\_suppl.3536](http://ascopubs.org/doi/abs/10.1200/JCO.2016.34.15_suppl.3536)

<sup>2</sup> <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5104888/>

<sup>3</sup> <https://www.nice.org.uk/guidance/ta242/chapter/3-The-technologies>

### 3.2. Kulutõhusus Eestis

Olemasolevate andmete põhjal on võimalik anda orienteeruv lihtsustatud kulutõhususe hinnang panitumumabi kasutamisele monoteerapiiana lisaks primale toetavale ravile Eestis pärast teiste ravivõimaluste ammendumist a) metsik-tüüp RAS/BRAF metastaatilise kolorektaalkasvaja ravis ning b) metsik-tüüp RAS metastaatilise kolorektaalkasvaja ravis (vt tabel).

	Metsik-tüüp RAS/BRAF populatsioon	Metsik-tüüp RAS populatsioon
panitumuabi annus mg/kg (m2) kohta	6	6
70kg inimese ravimi annus (80% doosiintensiivsuse puhul)	336	336
viaali suurus (mg)	100	100
viaalide arv ühe manustamiskorra jaoks	4	4
manustamiskordi 2 nädala jooksul	1	1
viaalide arv kahe nädala ravis	4	4
viaali hind haiglale (€)	███	███
2-nädalase ravitsükli maksumus (€)	███	███
Ravimi kasutamise aeg (PFS; kuudes)	5,3	5,2
Alternatiivi (parim toetav ravi) PFS kuudes	1,8	1,7
2-nädalaste ravitsüklike arv	12	12
panitumumab-ravi maksumus (€)	███	███
Alternatiivi (parim toetav ravi) OS kuudes	7,4	6,9
panitumumab-ravi OS kuudes	10,2	10
OS kasu kuudes	2,8	3,1
OS kasu aastates	0,233333333	0,258333333
<b>ICER LYG (€)</b>	<b>84406,62857</b>	<b>76238,24516</b>
*QOL (panitumumab)	0,87	0,87
*QOL (parim toetav ravi)	0,75	0,75
*QOL (Post Progression)	0,69	0,69
tervisekasu QALYdes	0,2315	0,24775
<b>ICER QALY (€)</b>	<b>85075,07559</b>	<b>79494,97477</b>

\*kasutatud elukvaliteedi kordajad pärinevad NICE hinnangust<sup>4</sup>

Efektiivsusnäitajad pärinevad publikatsioonidest<sup>5</sup> ja <sup>6</sup>

Tulemuse usaldusväärsust vähendavad asjaolud:

- Aluseks võetud uuring on avatud disainiga, mis võib soodustada ravitulemuste interpreteerimist uuritavale ravimile soodsas suunas.
- Aluseks võetud uuringust ei selgu, kui paljud patsiendid olid enne panitumumabi saanud mõnd muud bioloogilist ravimit (nt bevatsizumabi) ning kas see võib mõjutada (vähendada) hilisemalt kasutatava panitumumabi efektiivsust.

<sup>4</sup> <https://www.nice.org.uk/guidance/ta242/chapter/4-evidence-and-interpretation>

<sup>5</sup> [http://ascopubs.org/doi/abs/10.1200/JCO.2016.34.15\\_suppl.3536](http://ascopubs.org/doi/abs/10.1200/JCO.2016.34.15_suppl.3536)

<sup>6</sup> <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5104888/>

- Kuigi on kinnitatud, et panitumumab monoteeraapia on mittehalvem tsetuksimabi monoteeraapiast, ei saa antud kulutõhususe arvutuse tulemust üks ühele tsetuksimabile üle kanda.
- Eesti tingimustes ei ole täpselt teada, mis on keskmine parima toetava ravi maksumus.
- Kuna tegemist oleks viimase rea aktiivse raviga, ei ole välistatud, et ravimi manustamist jätkatakse ka pärast progressiooni, kui patsient seda talub, mis võib tegeliku kulutõhususe teha ebasoodsamaks.

#### 4. Ravikindlustuse eelarve mõju prognoos

##### 4.1. Taotletava teenuse lühi- ja pikaajaline mõju ravikindlustuse eelarvele

Taotleja hindab potentsiaalseks patsientide hulgaks igal aastal ligikaudu 35-40 patsienti. Taotleja on oletanud, et pooled nendest saaks EGFR inhibiitorit irinotekaani monoteeraapia asemel ning pooled 5-FU/FA asemel ning et teenuse kasutuskordi ei lisanduks. Haigekassa peab tõenäoliseks, et kui potentsiaalsetel tsetuksimabi kasutajail lisatakse see ravim irinotekaanile, siis potentsiaalsetele panitumumabi kasutajatele on hetkel ette nähtud parim toetav ravi ning nende võrra suureneks siiski teenuse 218R kasutuskordade hulk.

Kui võtta aluseks panitumumabi kogumaksumus mediaan-PFS perioodil keskmise patsiendi lõikes 80% doosiintensiivsusega, oleks 35-40 patsiendi kulu EGFR-inhibiitorile ligikaudu 690 000 € kuni 790 000 €, millele lisanduks ravi pikenemisega kaasnevad kulud lisanduvate eriarsti vastuvõttude ja infusioonraviga kaasnevate päevaravi jm teenuste kulud.

##### 4.2. Patsiendi poolt tehtavad kulutused

Ei kohaldu.

##### 4.3. Teenuse väär- ja liigkasutamise tõenäosus ja majanduslikud mõjud

Tegemist oleks viimase rea aktiivse raviga. Seega ei ole tagatud, et ravi lõpetatakse haiguse progresseerumisel, kui patsient seda talub.

##### 4.4. Kohaldamise tingimuste vajalikkus tervishoiuteenuse ohutu ja optimaalse kasutamise tagamiseks

Kohalduvad tavapärased onkoloogilise keemiaravi tingimused.

#### 5. Kokkuvõte

Esitatakse lühikokkuvõte koos hindaja selgituste ja põhjendustega tabelkujul

	Vastus	Selgitused
<b>Teenuse nimetus</b>	Metastaatilise kolorektaalkasvaja kemoteeraapiakuur (218R)	
<b>Ettepaneku esitaja</b>	Eesti Onkoteeraapia Ühing	
<b>Teenuse alternatiivid</b>	ei	Teenus oleks kohaldatav patsientidele, kellel kõik muud aktiivravi

		võimalused oleks ammandunud.
<b>Kulutõhusus</b>		
	79 495- 85 075 €/QALY	
<b>Omaosalus</b>	jah/ei	
<b>Vajadus</b>	patsientide arv Eestis: 35-40	
	teenuse osutamise kordade arv aastas kokku: 480	
<b>Teenuse piirhind</b>	Kahe nädala ravi [REDACTED]	
<b>Kohaldamise tingimused</b>	jah	Tavapärased keemiaravi kohaldamise tingimused
<b>Muudatusest tulenev lisakulu ravikindlustuse eelarvele aastas kokku</b>	kuni 790 000 € aastas	
<b>Lühikokkuvõtte hinnatava teenuse kohta</b>	<p>Taotleja soovib EGFR-inhibiitorite (panitumumab, tsetuksimab) lisamist metsik-tüüpi RAS-proto-onkogeeniga patsientide III raviliini pärast eelnevate tsütotoksiliste ravivõimaluste ammandumist kasutamiseks koos või ilma irinotekaanita. Teadaolev kliiniline kasu on tuletatud avatud uuringust. Ei ole teada raviefekt patsientide puhul, keda on eelnevalt ravitud bevatsizumabiga. Üldelulemuse kasu on väga vähene (kuni 3,1 kuud) ning tõenäoline kulutõhusus ebasoodne. Lisakulu oleks kuni 790 000 €</p>	

## 6. Kasutatud kirjandus