

SOUHRN K HODNOTÍCÍ ZPRÁVĚ

sp. zn. SUKLS240356/2020, datum: 15. 3. 2021

Hodnocený přípravek a pro jaké použití byl hodnocen

Přípravek OFEV (obsahující léčivou látku nintedanib) je určený k léčbě pacientů s jinými chronickými fibrotizujícími intersticiálními plicními onemocněními (ILD) s progresivním fenotypem. Jedná se o rozšíření stávající léčby o jiné fibrotizující intersticiální plicní onemocnění, než je idiopatická plicní fibróza (IPF), pro kterou je v současné době ze zdravotního pojištění již hrazen. Chronická fibrotizující ILD s progresivním fenotypem zahrnují skupinu fibrotických plicních onemocnění způsobených různými základními chorobami nebo stavy, které v patogenetických mechanismech mají obdobný klinický průběh spočívající ve zhoršování respiračních symptomů, poklesu plicních funkcí, vedoucí ke snížení kvality života pacientů a předčasnému úmrtí.

Vyjádření Ústavu k hodnocenému přípravku v dané indikaci

Léčivý přípravek OFEV představuje přidanou hodnotu u definované skupiny pacientů s jinými chronickými fibrotizujícími intersticiálními plicními onemocněními s progresivním fenotypem než idiopatická plicní fibróza (IPF) oproti stávající terapii (nejlepší podpůrná péče). Přípravek má potenciál u pacientů, kteří dále progredují navzdory stávající léčbě imunosupresivy a/nebo kortikosteroidy, zpomalit progresi onemocnění, významně snížit roční míru poklesu usilovné vitální kapacity, snížit riziko akutní exacerbace onemocnění nebo úmrtí s příznivým bezpečnostním profilem, obdobným jako u pacientů s IPF.

Přípravek je významně nákladnější než dostupná hrazená standardní léčba, kterou je nejlepší podpůrná péče (BSC). Předložené analýzy neprokázaly, že vyšší náklady jsou v akceptovatelné míře vyváženy vyššími přínosy pro pacienty. Proto Ústav přípravek nemohl posoudit jako nákladově efektivní léčbu. Zařazení přípravku do systému úhrad představuje dle shromážděných důkazů akceptovatelný finanční dopad na prostředky veřejného zdravotního pojištění.

Ústav proto vydává negativní zhodnocení a navrhuje úhradu v posuzované indikaci nepřiznat.

Ve stávající hrazené indikaci IPF, ve které byl přípravek OFEV vyhodnocený jako terapeuticky zaměnitelný s přípravkem ESBRIET, Ústav úhradu zachovává.

Na základě jakých podkladů Ústav uvedené stanovisko vydává

Ústav posoudil klinické i ekonomické aspekty žádosti o změnu indikačního omezení přípravku OFEV spočívající v rozšíření úhrady pro pacienty s jinými chronickými fibrotizujícími intersticiálními plicními onemocněními s progresivním fenotypem než IPF do systému úhrad. Zohlednil odborné podklady z klinických studií a farmakoekonomické analýzy nákladové efektivity a dopadu na rozpočet, které předložila farmaceutická společnost uvádějící přípravek na český trh. Dále vzal Ústav v potaz aktuální doporučené postupy k terapii pacientů s ILD s progresivním fenotypem.

Co to znamená pro pacienty a lékaře?

Léčivému přípravku OFEV nebude v nově posuzované indikaci jiná chronická fibrotizující intersticiální plicní onemocnění (ILD) s progresivním fenotypem v další fázi správného řízení přiznána úhrada a léčivý přípravek

nebude z prostředků veřejného zdravotního pojištění standardně hrazen, pokud žádný z účastníků řízení (farmaceutická společnost nebo zdravotní pojišťovny) nepředloží zásadní nový důkaz, který by odborné posouzení změnil.

Správní řízení

Spisová značka: **SUKLS240356/2020**

Léčivý přípravek/ potravina pro zvláštní lékařské účely a žadatel

Žadatel: Boehringer Ingelheim International GmbH

Zástupce: Boehringer Ingelheim, spol. s r.o.,

Léčivá látka a cesta podání: *nintedanib p.o.*

ATC: L01EX09

Léčivý přípravek: OFEV 150MG CPS MOL 60X1 a OFEV 100MG CPS MOL 60X1

Držitel rozhodnutí o registraci / výrobce / dovozce:

Boehringer Ingelheim International GmbH, IČ: HRB21063, Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim am Rhein,
Spolková republika Německo

Posuzovaná indikace

Chronická fibrotizujícíILD s progresivním fenotypem je onemocněním charakterizované zvětšujícím se rozsahem fibrózy na HRCT (CT s vysokým rozlišením) a poklesem plicních funkcí a má navzdory léčbě primárního onemocnění obdobný klinický průběh jako intersticiální plicní fibróza. V důsledku zhoršování respiračních symptomů, poklesu plicních funkcí, dochází ke snížení kvality života pacientů a předčasnému úmrtí.

Stanovisko k žádosti

Ústav neshledal zásadní limitace předložených klinických podkladů a klinický přínos u navržené populace pacientů považuje za prokázaný.

Základní scénář analýzy nákladové efektivity ukazuje u léčivého přípravku OFEV ve srovnání s komparátorem BSC (nejlepší podpůrná péče) ICER ve výši 1,36 milionů Kč/QALY. Léčivý přípravek tak nelze považovat za nákladově efektivní intervenci.

Analýza dopadu na rozpočet ve srovnání s komparátorem BSC ukazuje výsledek ve výši 255,9 až 426,1 milionů Kč v prvních pěti letech. Výsledný dopad na rozpočet lze považovat na základě shromážděných podkladů za akceptovatelný.

Ústavu nebyla předložena informace, že účastníci řízení uzavřeli ujednání o limitaci nákladů.

Zařazení do skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných LP nebo PZLÚ

Léčivý přípravek byl posouzen jako zaměnitelný s léčivými přípravky s obsahem léčivé látky pirfenidon (přípravek ESBRIET).

Maximální cena

Není posuzována.

Obvyklá denní terapeutická dávka (ODTD)

300 mg/den

Úhrada ze zdravotního pojištění

Úhrada z prostředků veřejného zdravotního pojištění je stanovena trvalá následovně.

Základní úhrada se odvíjí od nejnižší ceny v EU zjištěné v ceně výrobce v přepočtu na ODTD referenčního přípravku OFEV 100MG CPS MOL 60X1 zjištěné v Rumunsku. Úhrada za balení posuzovaných přípravků je následně ponížena na návrh žadatele.

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku	Doplněk názvu	Návrh žadatele: jádrová úhrada / balení (Kč)	Stanovisko Ústavu: jádrová úhrada / balení (Kč)	Úhrada pro konečného spotřebitele / balení (Kč)	Stávající maximální úhrada / balení (Kč)
0210303	OFEV	100MG CPS MOL 60X1	25 916,60	26 640,74	30 022,23	30 022,23
0210305	OFEV	150MG CPS MOL 60X1	38 874,89	39 961,10	45 033,33	45 033,33

Podmínky úhrady

Nejsou změněny.