

SOUHRN K 1. HODNOTÍCÍ ZPRÁVĚ

sp. zn. SUKLS304802/2020, datum: 17. 6. 2021

Hodnocený přípravek a pro jaké použití byl hodnocen

Přípravek TAVLESSE (obsahující léčivou látku fostamatinib) je určený: k léčbě chronické imunitní trombocytopenie (ITP) u dospělých pacientů, kteří jsou refrakterní k jiným způsobům léčby. ITP je charakterizována zvýšenou destrukcí krevních destiček a v některých případech nedostatečnou tvorbou krevních destiček. Mezi nejčastější klinické projevy ITP patří krvácení, purpura a únava, které korelují s počtem trombocytů.

Žadatel navrhuje stanovit úhradu přípravku TAVLESSE ve druhé linii léčby u pacientů, kteří netolerují léčbu první linie (kortikoidy, intravenózní imunoglobuliny) nebo jsou k ní refrakterní. Standardem ve druhé linii léčby chronické ITP jsou v současné době agonisté trombopoetinového receptoru (TPO-RA) – eltrombopag, romiplostim. Žadatel konstatuje, že účinnost TAVLESSE je obdobná jako u eltrombopagu (přípravek REVOLADE), a proto požaduje stanovení obdobné výše úhrady.

Vyjádření Ústavu k hodnocenému přípravku v dané indikaci

Léčivý přípravek (dále jen „přípravek“) TAVLESSE redukuje protilátkami zprostředkovanou destrukci krevních destiček, tím zvyšuje jejich počet a snižuje riziko krvácení spojené s poklesem počtu krevních destiček pod $20 \times 10^9/l$. Působí jiným mechanismem účinku než TPO-RA.

Ústav na základě odborného hodnocení došel k závěru, že klinické důkazy o srovnatelné účinnosti přípravků TAVLESSE a REVOLADE jsou nedostatečné. V předložených klinických studiích byl přípravek TAVLESSE podáván spíše ve třetí linii léčby, až při neúčinnosti TPO-RA. Závěr Ústavu byl podpořen také vyjádřením České hematologické společnosti, která uvedla, že navrhuje podání přípravku TAVLESSE až ve třetí linii léčby, protože TPO-RA mají prokázanou vyšší účinnost, zatímco u přípravku TAVLESSE je účinnost doložena pouze na stěžení úrovni. Pro použití LP TAVLESSE ve třetí linii léčby nebyly předloženy farmakoekonomické podklady.

Ústav proto vydává negativní zhodnocení a navrhuje úhradu nepřiznat.

Na základě jakých podkladů Ústav uvedené stanovisko vydává

Ústav posoudil klinické aspekty zařazení přípravku TAVLESSE do systému úhrad. Zohlednil odborné podklady z klinických studií, které předložila farmaceutická společnost uvádějící přípravek na český trh. Dále vzal Ústav v potaz aktuální zahraniční i české doporučené postupy k terapii ITP i dostupné vyjádření České hematologické společnosti ČLS JEP (ČHS).

Co to znamená pro pacienty a lékaře?

Léčivému přípravku TAVLESSE nebude v další fázi správného řízení stanovena maximální cena a výše a podmínky úhrady ze zdravotního pojištění, pokud žádný z účastníků řízení (zejména farmaceutická společnost) nepředloží zásadní nový důkaz, který by odborné posouzení změnil.

Správní řízení

Spisová značka: SUKLS304802/2020

Léčivý přípravek a žadatel

Žadatel: Instituto Grifols, S.A.

Zástupce: Grifols s.r.o.

Léčivá látka a cesta podání: fostamatinib, tablety

ATC: B02BX09

Léčivé přípravky:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku	Doplněk názvu
0238779	TAVLESSE	100MG TBL FLM 60
0238780	TAVLESSE	150MG TBL FLM 60

Držitel rozhodnutí o registraci / výrobce / dovozce: Instituto Grifols, S.A.

Posuzovaná indikace: léčba chronické imunitní trombocytopenie u dospělých pacientů, kteří jsou refrakterní k jiným způsobům léčby

Stanovisko k žádosti

Předložené klinické podklady neprokázaly srovnatelnou účinnost přípravku TAVLESSE při hodnocení nárůstu a udržení dostatečného počtu krevních destiček ve srovnání s přípravkem REVOLADE.

Přípravek tak nespĺňuje odborná kritéria navržená žadatelem pro označení jako srovnatelně účinný s léčivým přípravkem REVOLADE a zařazení do druhé linie léčby chronické ITP.

Na základě vyjádření ČHS by bylo vhodné stanovit přípravku TAVLESSE úhradu ve třetí linii léčby chronické ITP při neúčinnosti, intoleranci či toxicitě agonistů TPO-RA. Tento návrh však nebyl podložen farmakoekonomickým hodnocením, proto na něj Ústav nemohl přistoupit.

Zařazení do skupiny v zásadě terapeutických LP nebo PZLÚ

Léčivý přípravek byl posouzen jako nezaměnitelný s žádnou referenční skupinou.

K léčivému přípravku nebyla identifikována srovnatelně účinná a nákladově efektivní terapie.

Maximální cena

Není stanovena.

Obvyklá denní terapeutická dávka (ODTD)

200,0000 mg/den

Úhrada ze zdravotního pojištění

Úhrada z prostředků veřejného zdravotního pojištění není stanovena.

Podmínky úhrady

Úhrada nepřiznána.