

# SOUHRN KE 4. HODNOTÍCÍ ZPRÁVĚ

sp. zn. SUKLS274326/2022, datum: 19. 1. 2024

## Hodnocený přípravek a pro jaké použití byl hodnocen

Přípravek SARCLISA (obsahující léčivou látku isatuximab) je určený k léčbě pacientů s relabujícím a refrakterním mnohočetným myelomem (zhoubným nádorem vycházejícím z plazmatických buněk; dále též „RRMM“), kteří absolvovali alespoň jednu předchozí terapii (dle návrhu žadatele se jedná o terapii *režimem obsahujícím bortezomib a lenalidomid*).

## Vyjádření Ústavu k hodnocenému přípravku v dané indikaci

Léčivý přípravek SARCLISA (dále jen „přípravek“) představuje v kombinačním režimu isatuximab + karfilzomib + dexamethason přidanou hodnotu u pacientů s RRMM oproti dostupné terapii dvojkombinací karfilzomib + dexamethason. Přípravek má potenciál významně zvýšit naději pacientů na přežití bez progresu onemocnění i prodloužit celkové přežití pacientů.

Přípravek splňuje odborná kritéria navržená žadatelem pro označení jako vysoce inovativní léčivý přípravek (VILP), jelikož je určený k léčbě vysoce závažného onemocnění a (u pacientů bez refrakterity na anti-CD38 terapii) zvyšuje naději na přežití bez progresu alespoň o 30 %.

Ústav proto vydává pozitivní zhodnocení a navrhuje úhradu přiznat.

Pro podskupinu pacientů refrakterních na anti-CD38 terapii (např. daratumumab) použitou v předchozí léčbě (tj. léčených daratumumabem do progresu onemocnění) nebylo pro posuzovaný režim s léčivým přípravkem SARCLISA doloženo splnění žadatelem požadovaného kritéria vysoké inovativnosti, neboť tito pacienti nebyli zařazeni do registrační studie. Proto Ústav navrhuje pro pacienty refrakterní na anti-CD38 terapii (např. daratumumab) úhradu nepřiznat.

## Na základě jakých podkladů Ústav uvedené stanovisko vydává

Ústav posoudil klinické i ekonomické aspekty zařazení přípravku SARCLISA 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 mnohočetného myelomu.

## Co to znamená pro pacienty a lékaře?

Léčivému přípravku SARCLISA bude v další fázi správního řízení přiznána dočasná úhrada na 3 roky, pokud žádný z účastníků řízení (farmaceutická společnost nebo zdravotní pojišťovny) nepředloží zásadní nový důkaz, který by odborné posouzení změnil.

Léčivému přípravku SARCLISA nebude v další fázi správního řízení přiznána úhrada pro pacienty refrakterní na daratumumab (anti-CD38 terapii) a léčivý přípravek nebude z prostředků veřejného zdravotního pojištění těmto pacientům 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: SUKLS274326/2022

### Léčivý přípravek a žadatel

Žadatel: **Sanofi Winthrop Industrie**

Zástupce: **sanofi-aventis s.r.o.**

Léčivá látka a cesta podání: isatuximab, k intravenóznímu podání (nitrožilní infúzí)

ATC: L01FC02

Léčivý přípravek:

SARCLISA 20MG/ML INF CNC SOL 1X5ML

SARCLISA 20MG/ML INF CNC SOL 1X25ML

Držitel rozhodnutí o registraci: **Sanofi Winthrop Industrie**

### Posuzovaná indikace

Mnohočetný myelom (MM) je zhoubným onemocněním z plazmatických buněk, je druhým nejčastějším krevním zhoubným nádorem. I přes významná zlepšení přežívání pacientů, ke kterému došlo v posledních 20 letech, má pouze 10 %-15 % pacientů očekávanou dobu přežití srovnatelnou s očekávanou dobou přežití běžné populace.

### Stanovisko k žádosti

Přínos trojkombinační terapie s isatuximabem (isatuximab + karfilzomib + dexamethason) oproti samotné dvojkombinaci (karfilzomib + dexamethason) pro přežití bez progresu i celkové přežití pacientů s RRRM byl dostatečně prokázán poměrně robustní randomizovanou kontrolovanou studií 3. fáze. Přípravek SARCLISA (s obsahem isatuximabu) splňuje odborná kritéria navržená žadatelem pro označení jako vysoce inovativní léčivý přípravek (VILP), jelikož je určený k léčbě vysoce závažného onemocnění a zvyšuje naději na přežití bez progresu alespoň o 30 %.

Přínos trojkombinační terapie s isatuximabem pro podskupinu pacientů refrakterních na anti-CD38 terapii (např. daratumumab) prokázán nebyl. Proto nebylo ani dostatečně prokázáno žadatelem navrhované kritérium pro přiznání statutu VILP pro tuto podskupinu pacientů.

Výsledek analýzy nákladové efektivity léčivého přípravku SARCLISA (isatuximab + karfilzomib + dexamethason; režim IsaKd) ve srovnání s komparátorem karfilzomib + dexamethason (režim Kd), ukazuje ICER (poměr nákladů a přínosů) ve výši 10,7 mil. Kč/QALY. Výsledek analýzy nákladové efektivity není zcela relevantní, neboť náklady na komparátor a následnou léčbu jsou ovlivněny cenovými ujednáními. I při jejich zohlednění i zohlednění nově uzavřených cenových ujednání nelze léčivý přípravek považovat za nákladově efektivní intervenci.

Ústav doplňuje, že pro přiznání dočasné úhrady není průkaz nákladové efektivity nezbytný.

Analýza dopadu na rozpočet odhaduje 34 až 36 pacientů ročně zahajujících léčbu režimem IsaKd a ukazuje výsledek ve výši 77,7 až 294,3 milionů Kč v prvních pěti letech. Tento výsledek není zcela relevantní, jelikož náklady na komparátor jsou ovlivněny cenovým ujednáním. Při zohlednění nově uzavřených cenových ujednání u hodnocené intervence by byl výsledek příznivější. S ohledem na tato cenová ujednání i vyjádření zdravotních pojišťoven lze dopad na rozpočet považovat za akceptovatelný.

Ústavu byly předloženy smlouvy uzavřené mezi držiteli rozhodnutí o registraci a zdravotními pojišťovnami zajišťující limitaci nákladů.

## Zařazení do skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných LP nebo PZLÚ

Léčivý přípravek byl posouzen jako nezaměnitelný s žádnou referenční skupinou.

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

## Maximální cena

Maximální cena není předmětem řízení.

## Obvyklá denní terapeutická dávka (ODTD)

53,5714 mg/den

## Úhrada ze zdravotního pojištění

Úhrada z prostředků veřejného zdravotního pojištění je stanovena dočasná úhrada na 3 roky následovně:

Základní úhrada se odvíjí od průměru druhé a třetí ceny referenčního přípravku SARCLISA 20MG/ML INF CNC SOL 1X25ML v EU zjištěné v Nizozemsku a Polsku.

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)
0249551	SARCLISA	20MG/ML INF CNC SOL 1X5ML	11 597,30	<b>8 568,32</b>	9 980,64
0249553	SARCLISA	20MG/ML INF CNC SOL 1X25ML	57 986,51	<b>42 841,59</b>	49 903,19

## Podmínky úhrady

Jsou stanoveny následovně:

### S

**P:** Isatuximab je v kombinaci s karfilzomibem a dexametazonem hrazen v léčbě dospělých pacientů s relabujícím a/nebo refrakterním mnohočetným myelomem, kteří absolvovali alespoň jednu předchozí léčbu režimem obsahujícím bortezomib a lenalidomid, která byla ukončena z důvodu progresse onemocnění nebo intolerance léčby, se stavem výkonnosti ECOG 0-1 (stav výkonnosti ECOG 2-3 je přípustný, pouze pokud je prokazatelně způsoben pouze relapsem mnohočetného myelomu, např. v případech náhle vzniklé kompresivní zlomeniny obratle). Pokud předchozí léčba zahrnovala anti-CD38 terapii (např. daratumumab) nesmělo dojít k progresi na této terapii (tj. léčba musela být ukončena z jiného důvodu než progresse, např. pro intoleranci pacientem). Léčba je hrazena do progresse onemocnění dle platných kritérií IMWG (Mezinárodní pracovní skupiny pro myelom) nebo do projevů nepřijatelné toxicity.