

# SOUHRN K 5.HODNOTÍCÍ ZPRÁVĚ

sp. zn. SUKLS128880/2023, datum: 5. 3. 2025

## Hodnocený přípravek a pro jaké použití byl hodnocen

Léčivý přípravek NUBEQA (obsahující léčivou látku darolutamid) je v kombinaci s docetaxelem a androgen deprivační terapií určen k léčbě pacientů s metastatickým velkoobjemovým nebo vysokorizikovým hormonálně senzitivním karcinomem prostaty. Pro tuto indikaci požaduje žadatel stanovit další zvýšenou úhradu.

Přípravek NUBEQA je již trvale hrazen v rámci základní úhrady v léčbě pacientů s nemetastatickým kastačně rezistentním karcinomem prostaty. Úhrada v této indikaci není tímto správním řízením dotčena.

## Vyjádření Ústavu k hodnocenému přípravku v dané indikaci

Léčivý přípravek NUBEQA v kombinaci s docetaxelem a androgen deprivační terapií (ADT) (dále jen „přípravek“) představuje přidanou hodnotu u pacientů s metastatickým velkoobjemovým nebo vysokorizikovým hormonálně senzitivním karcinomem prostaty ve srovnání s režimem docetaxel a ADT. Přípravek má potenciál významně prodloužit délku celkového přežití a oddálit dobu do rozvoje kastačně rezistentního karcinomu prostaty. Tato indikace je dle návrhu žadatele předmětem jedné další zvýšené úhrady.

Přípravek je nákladnější než dostupná hrazená léčba docetaxelem + ADT. Předložené analýzy prokázaly, že při zohlednění uzavřeného finančního ujednání jsou vyšší náklady v akceptovatelné míře vyváženy vyššími přínosy pro pacienty. Proto Ústav přípravek posoudil jako nákladově efektivní léčbu. Zařazení přípravku do systému úhrad je v souladu s veřejným zájmem na zachování stability financování systému zdravotnictví.

S ohledem na výše uvedené vydává Ústav pozitivní zhodnocení a navrhuje jednu další zvýšenou úhradu přípravku NUBEQA v posuzované indikaci léčba metastatického velkoobjemového nebo vysokorizikového hormonálně senzitivního karcinomu prostaty v kombinaci s docetaxelem a ADT přiznat.

Ve stávající hrazené indikaci, tj. léčba nemetastatického kastačně rezistentního karcinomu prostaty, která je předmětem základní úhrady, je úhrada zachována.

## Na základě jakých podkladů Ústav uvedené stanovisko vydává

Ústav posoudil klinické a ekonomické aspekty zařazení přípravku NUBEQA v indikaci léčby metastatického velkoobjemového nebo vysokorizikového hormonálně senzitivního karcinomu prostaty v kombinaci s docetaxelem a ADT 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 stanovisko odborné společnosti a aktuální doporučené postupy v terapii karcinomu prostaty.

## Co to znamená pro pacienty a lékaře?

Léčivému přípravku NUBEQA bude v indikaci léčby metastatického velkoobjemového nebo vysokorizikového hormonálně senzitivního karcinomu prostaty v kombinaci s docetaxelem a ADT v další fázi správního řízení přiznána úhrada, a léčivý přípravek bude z prostředků veřejného zdravotního pojištění v těchto indikacích 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: SUKLS128880/2023

## Léčivý přípravek a žadatel

Žadatel: **BAYER AG**

Zástupce: **BAYER, spol. s r.o.**

Léčivá látka a cesta podání: darolutamid, perorální podání

ATC: L02BB06

Léčivý přípravek: NUBEQA 300MG TBL FLM 112

Držitel rozhodnutí o registraci: BAYER AG, Spolková republika Německo

## Posuzovaná indikace

Metastatický hormonálně senzitivní karcinom prostaty.

## Stanovisko k žádosti

Účinnost a bezpečnost darolutamidu (LP NUBEQA) v kombinaci s docetaxelem a ADT byla prokázána v randomizované klinické studii fáze 3 u pacientů s metastatickým hormonálně senzitivním karcinomem prostaty oproti kombinaci docetaxelu a ADT. Léčba darolutamidem vedla k významnému prodloužení délky celkového přežití a k oddálení doby do rozvoje kastračně rezistentního karcinomu prostaty, zhoršení bolesti a vzniku kostních komplikací.

Výsledek analýzy nákladové efektivity léčivého přípravku NUBEQA v kombinaci s docetaxelem + ADT ukazuje ICER ve výši 2 783 541 Kč/QALY ve srovnání s komparátorem docetaxel + ADT. Ústav výsledky analýzy nákladové efektivity nepovažuje za relevantní, neboť náklady na následnou léčbu jsou ovlivněny finančními ujednáními. Při zohlednění nákladů na LP XTANDI v následných liniích známých Ústavu z úřední činnosti není výsledek tohoto scénáře srovnatelný s poměrem nákladů a přínosů jiných již hrazených terapeutických intervencí. Léčivý přípravek tak nelze považovat za nákladově efektivní intervenci. Při zohlednění uzavřeného finančního ujednání včetně nákladů na LP XTANDI v následných liniích známých Ústavu z úřední činnosti je možné LP NUBEQA v kombinaci s docetaxelem + ADT považovat za nákladově efektivní.

Předložená analýza dopadu na rozpočet odhaduje 70 až 125 nově léčených pacientů v 1. až 5. roce a dopad na rozpočet ve výši 58,0-309,9 mil. Kč v prvních pěti letech. Zařazení přípravku do systému úhrad je v souladu s veřejným zájmem na zachování stability financování systému zdravotnictví.

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

## Zařazení do skupiny v zásadě terapeutických LP nebo PZLÚ

Léčivý přípravek byl posouzen jako zaměnitelný se skupinou v zásadě terapeuticky zaměnitelných léčivých přípravků s obsahem inhibitorů androgenových receptorů druhé generace, perorální podání. Do předmětné skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných přípravků patří léčivé přípravky ERLEADA a NUBEQA.

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

## Maximální cena

Stanovení maximální ceny není předmětem řízení.

## Obvyklá denní terapeutická dávka (ODTD)

ODTD = 1 200,0000 mg/den

## Úhrada ze zdravotního pojištění

Úhrada z prostředků veřejného zdravotního pojištění je stanovena následovně.

Základní úhrada se odvíjí od nejnižší ceny LP ERLEADA 240MG TBL FLM 30 v EU zjištěné ve Francii.

Kód SÚKL	Název	Doplněk názvu	Návrh žadatele: JUHR (Kč)	Stanovisko Ústavu: JUHR (Kč)	UHR v SCAU (Kč)	Stávající maximální úhrada / balení (Kč)
0238887	NUBEQA	300MG TBL FLM 112	<b>53 760,46</b>	54 233,47	62 312,85	88 736,18

Jedna další zvýšená úhrada se odvíjí od nejnižší ceny LP NUBEQA 300MG TBL FLM 112 v EU zjištěné ve Švédsku.

Kód SÚKL	Název	Doplněk názvu	Návrh žadatele: JUHR (Kč)	Stanovisko Ústavu: JUHR (Kč)	UHR v SCAU (Kč)	Stávající maximální úhrada / balení (Kč)
0238887	NUBEQA	300MG TBL FLM 112	<b>62 109,71</b>	63 853,55	71 915,09	-

## Podmínky úhrady

Podmínky základní úhrady nejsou změněny a jsou stanoveny následovně:

### Pro základní úhradu:

S

P: Darolutamid je hrazen u pacientů s nemetastatickým, kastačně rezistentním karcinomem prostaty ve vysokém riziku rozvoje metastáz, s dobou do zdvojení hladiny PSA menší nebo rovno 10 měsíců. Jedná se o pacienty se stavem výkonnosti 0-1 dle ECOG, kontinuálně léčené androgen-deprivační terapií (LHRH analogy nebo po orchiektomii). Terapie je hrazena do progrese onemocnění nebo do rozvoje nepřijatelných projevů toxicity.

### Pro jednu další úhradu:

V

S

---

**P:** Darolutamid je hrazen v kombinaci s androgen deprivační terapií a docetaxelem u pacientů s metastatickým, velkoobjemovým (high volume) nebo vysokorizikovým (high risk) hormonálně senzitivním karcinomem prostaty, u kterých je indikována léčba docetaxelem, se stavem výkonnosti 0-1 dle ECOG. Léčba je hrazena do progrese onemocnění nebo do rozvoje nepřijatelných projevů toxicity.