



Vabysmo (faricimab) vid åldersrelaterad makuladegeneration

NT-rådets yttrande till regionerna 2022-11-24

Rekommendation i väntan på pågående utredning

NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med upphandling och införande av Vabysmo till dess att NT-rådet har genomfört en bedömning av läkemedlets värde

Om läkemedlet

Vabysmo (faricimab) är avsett för behandling av vuxna patienter med neovaskulär (våt) åldersrelaterad makuladegeneration (nAMD) och för behandling av vuxna patienter med synnedsättning orsakad av diabetiskt makulaödem (DME).

Vabysmo har i två nAMD-studier visat likvärdig effekt (non-inferiority) som aflibercept. Det potentiella värdet av Vabysmo är utglesning av injektionsintervallen. Läkemedlet fick marknadsgodkännande i Europa den 15 september 2022.

Motivering

NT-rådet beslutade 2022-10-26 att Vabysmo omfattas av nationell samverkan. Det innebär att NT-rådet kommer att avge en rekommendation om dess användning till regionerna. NT-rådet gör bedömningen att en fullständig hälsoekonomisk utvärdering via TLV inte är nödvändig, utan kommer i stället att basera rekommendationen på en kostnadsjämförelse mellan Vabysmo och andra läkemedel som används för behandling av nAMD och DME. I rekommendationen kommer NT-rådet också att ta hänsyn till att biosimilarer till Lucentis (ranibizumab) väntas lanseras i början av 2023.

Till dess att NT-rådet har gjort en bedömning och avgivit en rekommendation, rekommenderas regionerna att avvakta med upphandling och införande av Vabysmo för att undvika införande på osäkra grunder och en ojämlig hantering i landet.