

REKOMMENDATION

Regional samverkansgrupp läkemedel
Sydöstra Sjukvårdsregionen

2024-11-29

Omvoh (mirikizumab) för behandling av vuxna patienter med måttlig till svår aktiv ulcerös kolit när behandling med TNF-hämmare gett otillräcklig effekt eller inte är lämpligt och behandling med JAK-hämmare inte är lämplig.

Denna rekommendation gäller Sydöstra sjukvårdsregionen (Region Jönköpings län, Region Kalmar län och Region Östergötland).

Regional samverkansgrupp läkemedel tillstyrker användning av Omvoh enligt TLVs subventionsbegränsning; patienter med måttlig till svår ulcerös kolit när behandling med TNF-hämmare gett otillräcklig effekt eller inte är lämpligt och behandling med JAK-hämmare inte är lämplig. Preparatet ska förskrivas inom specialistvård som behandlar IBD.

Rekommendationen kan komma att uppdateras

RAG Ordnat införande av läkemedel har haft kontakt med RPO Mag- och tarmsjukdomar via gruppens processtöd. RPO förmedlade de tre regionernas gemensamma hållning.

Uppskattat antal patienter

Regionerna uppskattar antalet patienter till

- Region Jönköpings Län – 10 st per år
- Region Kalmar län – 10 st per år
- Region Östergötland – 20 st per år

Kostnad

Dosering: Underhållsdosen är 200 mg subkutan injektion var fjärde vecka (efter induktionsdos). Patienter som inte svarat tillfredsställande under induktionsdoseringen v 12 kan fortsätta med intravenös infusion 300 mg var fjärde vecka till och med v 20, för att vid terapeutisk nytta påbörja subkutan behandling v 24.

Kostnad underhållsbehandling: 2x1 förfylld injektionspenna 100 mg kostar 11 559 kr vilket ger en årskostnad på 138 708 kr. Priset är det samma för koncentrat till infusionsvätska 300 mg.

Hälsoekonomisk bedömning från TLV finns och Omvoh ingår i högkostnadsskyddet med begränsad subvention.

Prisavtal saknas.

Bakgrund

Mirikizumab är en humaniserad monoklonal IgG4-antikropp mot interleukin-23 som selektivt binder till p19-subenheten.

RPO kommenterar: Det kommer att komma flera läkemedel med samma verkningsmekanism (antikropp riktad mot p19-subenheten i IL-23). För Ustekinumab (antikropp riktad mot p40-subenheten i IL23 och IL-12) har patentet gått ut i år och biosimilarer leder till pressad prisbild på det läkemedlet. Prisskillnaden mellan IL-23-hämmare kommer att påverka valet av läkemedel.