

Ilaris (kanakinumab) vid periodiska febersyndrom, Stills sjukdom och giktartrit

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

Ilaris (kanakinumab) vid juvenil artrit och kryopyrinassocierade periodiska syndrom (CAPS) har varit föremål för nationell samverkan inom Regionernas samverkansmodell för läkemedel. I november 2021 avslutade NT-rådet hanteringen av Ilaris och fortsatta ställningstaganden lämnades över till de regionala läkemedelskommittéerna.

Rekommendationen från Regional samverkansgrupp Läkemedel och RPO reumatiska sjukdomar samt RPO barns och ungdomars hälsa är:

- att av kostnadsskäl generellt avstå från behandling med Ilaris
- att Ilaris kan användas i undantagsfall och endast efter terapikonferens eller i samråd med barnreumatologiskt centrum och godkännande av ansvarig chef:
 - mycket svåra fall av autoinflammatoriska febersyndrom där ett stort behov av behandling föreligger och behandling med anakinra inte givit önskad effekt eller inte är genomförbart av annat skäl
 - svåra sjukdomsmanifestationer vid Stills sjukdom, systemisk juvenil idiopatisk artrit och gikt, som inte svarar på eller tolererar andra behandlingar.

All behandling av vuxna ska registreras i kvalitetsregistret SRQ och för barn i Barnreumaregistret.

Kostnad:

Ilaris omfattas inte av läkemedelsförmånerna och det finns ingen hälsoekonomisk värdering gjord. Ilaris har upphandlats regionalt och 150 mg/ml kostar 70 355.33 kr per injektionsflaska á 1 ml. Trots det rabatterade priset har Ilaris en mycket hög behandlingskostnad. Det gör att Ilaris endast kan övervägas för de svåraste tillstånden där det inte finns något behandlingsalternativ.

Bakgrund:

Ilaris (kanakinumab) är en human monoklonal antikropp mot humant interleukin 1-beta (IL 1-beta) av IgG1/ κ -isotyp. Det ges som subkutan injektion var åttonde vecka.