



# Vabysmo (faricimab) vid åldersrelaterad makuladegeneration

NT-rådets yttrande till regionerna 2022-12-12

## Rekommendation i väntan på pågående utredning

### NT-rådets rekommendation till regionerna är:

- att avvakta med införande av Vabysmo vid åldersrelaterad makuladegeneration till dess att en kostnadsjämförelse kan göras som även inkluderar biosimilarer till Lucentis

## 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. NT-rådet gör bedömningen att en fullständig hälsoekonomisk utvärdering via TLV inte är nödvändig.

NT-rådet rekommenderar sedan tidigare regionerna att i valet mellan Beovu, bevacizumab, Eylea och Lucentis välja det mest kostnadseffektiva alternativet utifrån regionala upphandlade priser.

Biosimilarer till Lucentis (ranibizumab) väntas lanseras i början av 2023. Introduktion av biosimilarer medför vanligtvis en betydande kostnadsänkning. Regionerna rekommenderas därför att vänta med att införa Vabysmo tills en kostnadsjämförelse kan göras mellan Vabysmo och övriga läkemedel som används för behandling av nAMD och DME, inklusive biosimilarer till Lucentis.

Regionerna rekommenderas att avvakta med införande av Vabysmo av två skäl:

- för att undvika att patienter behöver byta läkemedel flera gånger under en kort period.
- för att säkerställa en kostnadseffektiv behandling av nAMD och DME i enlighet med kostnadseffektivitetsprincipen i den nationella prioriteringsplattformen.