

Lartruvo (olaratumab) i kombination med doxorubicin vid behandling av avancerat mjukdelssarkom

NT-rådets yttrande till regionerna 2019-02-08

Rekommendation

NT-rådets rekommendation till regionerna är att

- avstå från nyinsättning av Lartruvo vid avancerat mjukdelssarkom

Skäl till rekommendationen

NT-rådet lämnade en 2017-09-29 rekommendation till regionerna att använda Lartruvo (olaratumab) vid mjukdelssarkom mot bakgrund av en hälsoekonomisk värdering från TLV².

EMA har 2018-01-23 kommunicerat att preliminära resultat från en fas III-studie av Lartruvo inte visat någon effekt av Lartruvo i kombination med doxorubicin jämfört med enbart doxorubicin, med avseende på det primära effektmåttet förlängd överlevnad hos patienter med mjukdelssarkom. Inte heller sågs någon effekt på det sekundära effektmåttet progressionsfri överlevnad. EMA rekommenderar med anledning av detta att inte inleda behandling med Lartruvo i nya patienter³.

Resultat från en tidigare öppen fas II-studie visade en positiv effekt av Lartruvo med avseende på progressionsfri överlevnad. Denna studie låg till grund för EMA:s beslut om villkorat marknadsgodkännande och den hälsoekonomiska värdering som utgjorde underlag till NT-rådets tidigare rekommendation.

Om läkemedlet

Lartruvo (olaratumab) är en monoklonal antikropp som blockerar trombocytrelaterad tillväxtfaktorreceptor- α (PDGFR- α), som uttrycks på tumör- och stromaceller vilket kan hämma tumörens tillväxt.

Lartruvo är indicerat i kombination med doxorubicin för behandling av vuxna patienter med avancerat mjukdelssarkom där kurativ behandling inte är möjlig med operation eller strålbehandling och som inte tidigare har behandlats med doxorubicin.

Läkemedlet fick ett villkorat godkännande 2016-09-11 och företaget är ålagda att redovisa data från den aktuella pågående fas III studien vilka årligen granskas av EMA.

Lartruvo är ett rekvisitionsläkemedel.

Referenser

[TLV:s hälsoekonomiska bedömning av Lartruvo](#)

[Pressmeddelande EMA angående att inga nya patienter ska påbörja behandling med Lartruvo](#)

Närvarande vid beslut

Gerd Lärfars, ordförande NT-rådet; Anna Lindhé, Västra regionen; Maria Landgren, Södra regionen; Mårten Lindström, Sydöstra sjukvårdsregionen; Anders Bergström, Norra sjukvårdsregionen.

Ingen ledamot deklarerade någon intressekonflikt för det aktuella ärendet.