



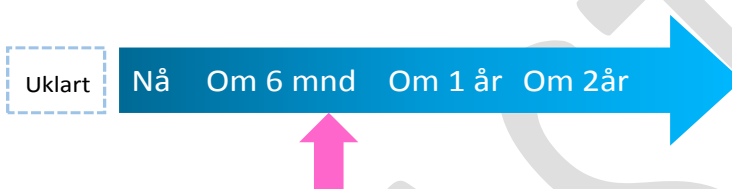
Dasabuvir, ombitasvir, paritaprevir og ritonavir til behandling av kronisk hepatitt C.

Legemiddel, Spesialisthelsetjenesten, Hepatitt C

Dasabuvir, ombitasvir, paritaprevir og ritonavir (AbbVie Ltd.)

Status for bruk og godkjenning

Tidsperspektiv:



Metoden dasabuvir, ombitasvir, paritaprevir og ritonavir (Dasabuvir Sodium, Ombitasvir, Paritaprevir, Ritonavir) har foreløpig ikke markedsføringstillatelse (MT), men er under vurdering av Det europeiske legemiddelbyrået (EMA). Metoden er sendt til US Food and Drug Administration (FDA).

Status for dokumentasjon

Metodevurdering

Norske metodevurderinger:

- Metoden har vært vurdert tidligere som løs kombinasjon av legemidlene [Exviera](#) og [Viekirax](#)

Utenlandske metodevarsler:

- [NewDrugsOnline \(1\)](#)

Beskrivelse av aktuell pasientgruppe og dagens tilbud

Forventet plassering i behandlingen

Metoden er en fast tablettkombinasjon av legemidlene Exviera (dasabuvir) og Viekirax (ombitasvir, paritaprevir, ritonavir) til behandling av kronisk hepatitt C genotype 1. Foreslått dosering for metoden er tre tabletter en gang daglig.

Forventet finansieringsordning

Sykehus	X
Blå resept	
Egenfinansiering	
Usikkert	X

Kostnader

Den nye metoden vil erstatte løs kombinasjon av legemidlene Exviera og Viekirax, som i dag doseres som tre tabletter morgen og en tablett om kvelden. De totale legemiddelkostnadene per behandling avhenger av behandlingsvarighet, men varierer mellom ca. 375 000 til ca. 750 000 NOK.

Metode for utforming av varsel og hovedkilder til informasjon

Varselet er basert på et begrenset utvalg kilder og søk beskrevet under [Prosedyrer MedNytt](#). Omtaler av legemidler er utformet i samarbeid med Statens legemiddelverk. Vi har ikke gjennomført et systematisk litteratursøk etter primærstudier. Vi har ikke vurdert kvaliteten av dokumentasjonen gitt av referansene.

Hovedkilder for metodevarselet er:

1. <http://www.ukmi.nhs.uk>

Første varsel	12.04.2016
Siste oppdatering	12.04.2016