



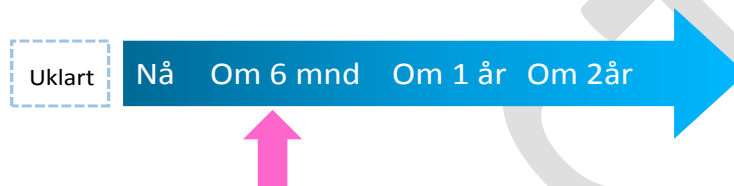
Erytrocytt innkapslet asparaginase, eryaspase til andrelinjebehandling av akutt lymfoblastisk leukemi (ALL)

Legemiddel, Spesialisthelsetjenesten, Kreft, Akutt lymfoblastisk leukemi

Eryaspase (ERYTECH Pharma)

Status for bruk og godkjenning

Tidsperspektiv:



Metoden eryaspase (Graspa) har foreløpig ikke markedsføringstillatelse (MT, men er under vurdering av Det europeiske legemiddelbyrået (EMA).

Status for dokumentasjon

Metodevurdering

Norske metodevarsler:

- Metoden er ikke tidligere vurdert i Norge.

Utenlandske metodevarsler:

- [NewDrugsOnline](#)
- [Horizon Scanning Centre](#)

Beskrivelse av den nye metoden, aktuell pasientgruppe og dagens tilbud

Forventet plassering i behandlingen

Metoden er en forbedring av eksisterende metode (asparaginase). Eryaspase er tenkt brukt i kombinasjon med kjemoterapi til behandling av ALL hos barn og voksne med tilbakefall eller er intolerante ovenfor E. coli asparaginase. Det diagnostiseres hvert år ca. 35–40 nye tilfeller av leukemi hos barn under 15 år i Norge. De fleste, 80–85 %, er akutt lymfatisk leukemi (ALL).

Det finnes en rekke legemidler og ulike behandlingsregimer til behandling av ALL i Norge i dag (1,2)

Forventet finansieringsordning

Sykehus	X
Blå resept	
Egenfinansiering	
Usikkert	

Metode for utforming av varsel og hovedkilder til informasjon

Varslet 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.helsebiblioteket.no/retningslinjer/barnekref/forord>
- 2) <http://www.helsebiblioteket.no/retningslinjer/maligne-blodsykdommer/forord>

Første varsel	31.03.2016
Siste oppdatering	01.04.2016