



WAR CG notulen fostamatinib (Tavlesse®)

fostamatinib (Tavlesse®), voor de behandeling van chronische immuun trombocytopenie (ITP)

Eerste bespreking

10 oktober 2022

FT-rapport

ZIN licht het dossier namens de beoordelaar toe en stelt de op de voorlegger geformuleerde vragen

Reactie van de WAR

De eerste referent beantwoordt alle vragen met 'ja'. Referent geeft aan dat in de eerste lijn corticosteroïde gegeven wordt, in de tweede lijn rituximab. Rituximab geeft 60% overall en 40% stabiele remissie en fostamatinib geeft 40% overall en 20% stabiele remissie. Referent vraagt of een patiënt in de derde lijn beide middelen gebruikt moet hebben, of een van de twee.

Antwoord van de beoordelaar

Eén van de twee.

Reactie van de WAR

In de samenvatting, op regel 25 en 30, staat: 'Fostamatinib is een oraal geneesmiddel geïndiceerd voor patiënten met chronische ITP die refractair zijn voor eerdere behandelingen, waaronder tweedelijnsmiddelen zoals TPO-RA's en rituximab, en de derdelijnsbehandeling splenectomie.' In de studie heeft niet iedereen splenectomie gehad.

Reactie van de beoordelaar

Het is in de richtlijn onzeker wat de derdelijnsbehandeling is.

Conclusie:

De WAR-leden kunnen zich vinden in het rapport en de concept eindconclusie waarin fostamatinib voldoet aan de stand van de wetenschap en praktijk bij deze indicatie.

BIA

De beoordelaar licht het dossier toe en stelt de op de voorligger geformuleerde vragen

Reactie van de WAR

De eerste referent kan zich vinden in de aanbevelingen en heeft de volgende opmerkingen. Er wordt duidelijk onderscheid gemaakt tussen responders en non-responders. De non-responders stoppen na 12 weken en hebben daarom minder kosten. Het stijgen van de bloedplaatjes voor een klinisch belangrijk verschil is duidelijk meetbaar maar bestaat er ook geen kans dat patiënten ondanks dat wel een effect merken en niet willen stoppen.

Reactie van de beoordelaar

De beoordelaar vraagt een klinisch WAR-lid om input. Die geeft aan dat dit in de praktijk kan voorkomen, maar kan niet aangeven hoe groot deze kans is. Het Zorginstituut zal deze vraag tijdens de consultatie voorleggen aan de beroepsgroep.

Zorginstituut Nederland