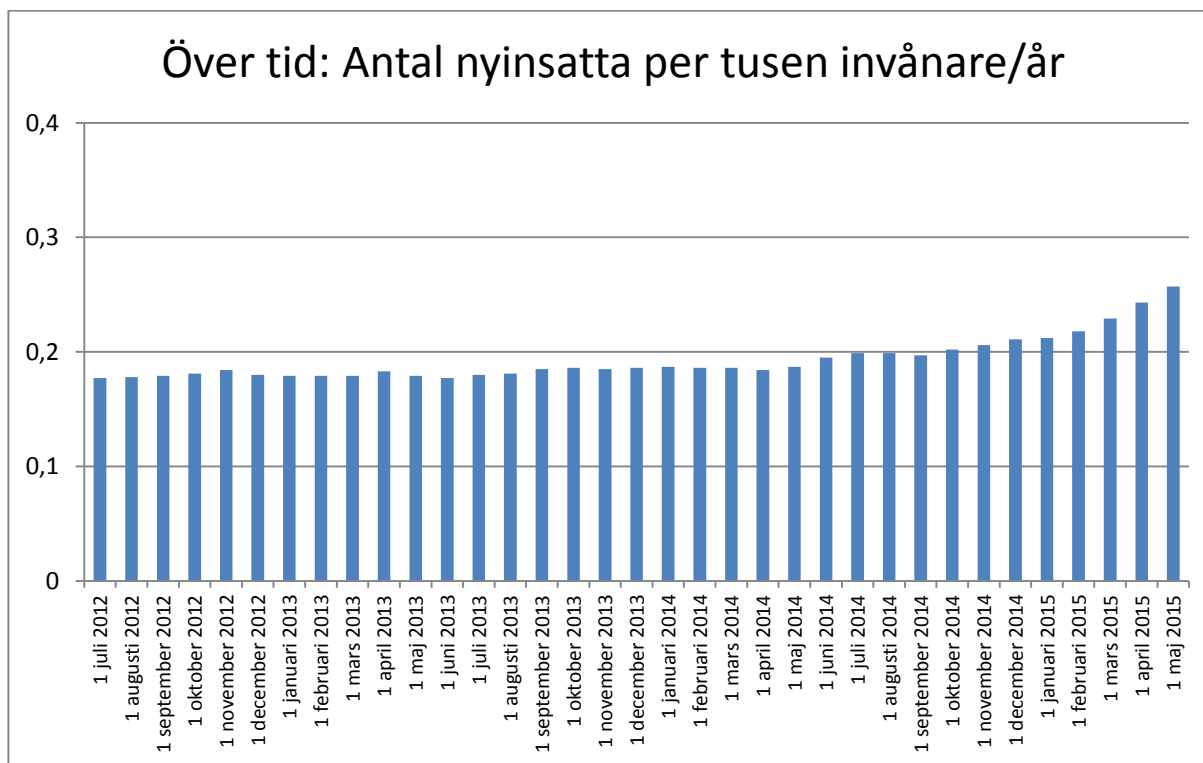
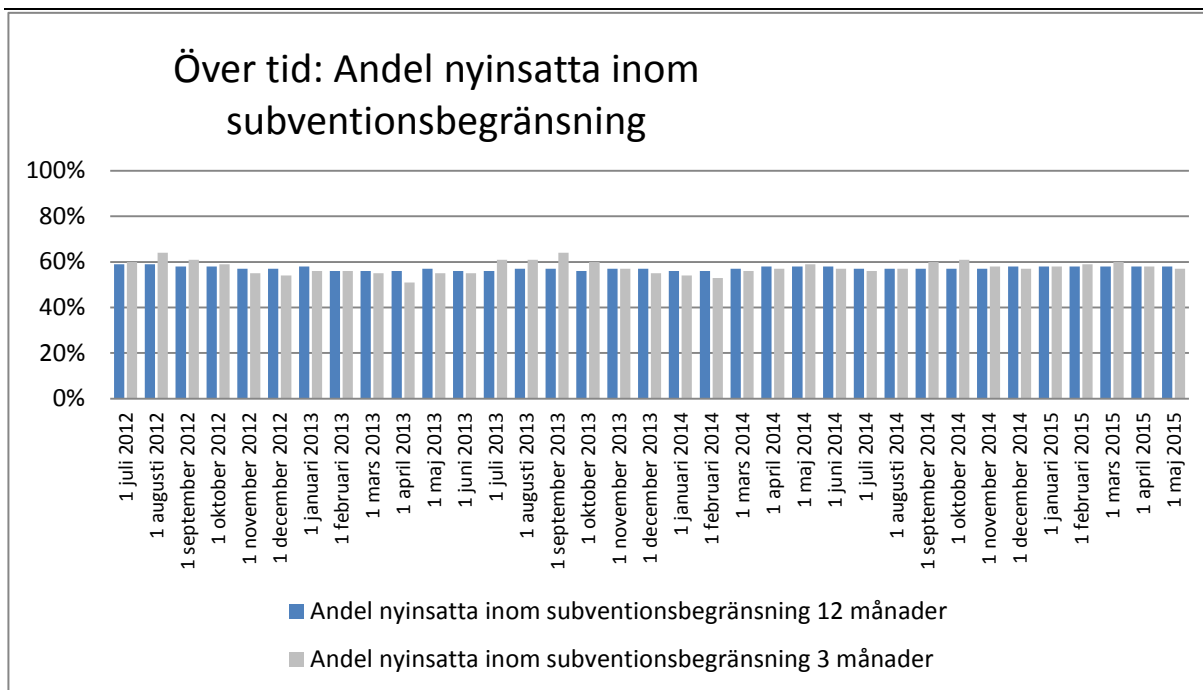
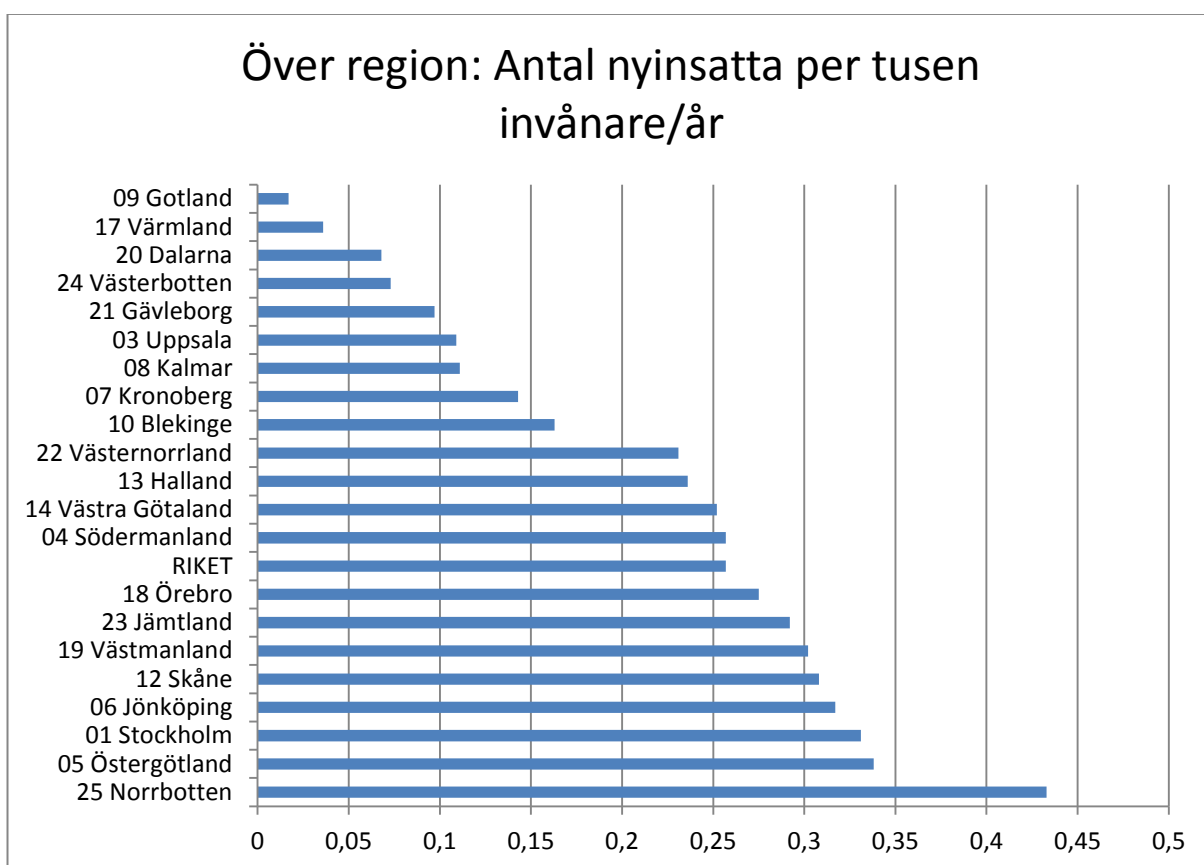
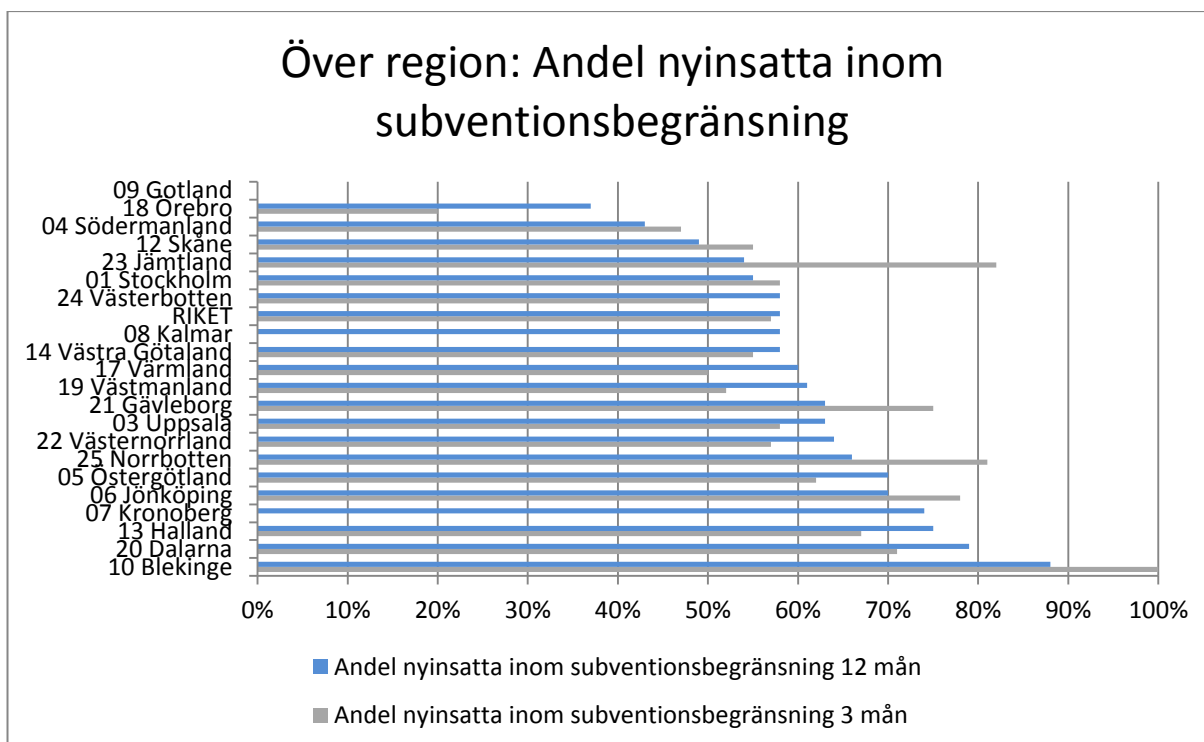


Läkemedlet subventioneras till:

- patienter med svår långvarig smärta som provat, men inte tolererat, en stark opioid och avbrutit behandlingen.





Metod

Uppföljningen av efterlevnaden till subventionsbegränsningen baseras på data från läkemedelsregistret på Socialstyrelsen. Vi har valt att granska efterlevnad vid nyinsättning då denna reflekterar aktuell praxis och är mer påverkbar. Det gör även resultaten mer tolkningsbara. Metoden har tagits fram i ett samarbete mellan TLV och landstingsföreträdare. Berörda företag har getts möjlighet att komma med synpunkter. Följande metod ligger bakom data till graferna på föregående sida. Se TLV.se/efterlevnad för en mer detaljerad metodbeskrivning.

Fråga till läkemedelsregistret

Hur många individer nyinsattes på produkten under en specifik tidsrymd? Vilka tidigare behandlingar hade de expedierats?

- Definitioner i fråga:
 - *Nyinsatt*: Individen expedieras läkemedlet på apotek och har inte expedierats läkemedlet under de föregående 36 månaderna.
 - *Tidigare behandlingar*: Opioder (NO2AA01, NO2AA03, NO2AA05 NO2AA55) men ej kodein, fenylpiperidinderivat (NO2AB), buprenorfin (NO2AE01) och ketobemidon (NO2AG02) angivna på sjuställig ATC-nivå.
 - *Tidsrymd*: Månad
 - *Geografisk uppdelning*: Landsting där individen är folkbokförd vid tillfället för nyinsättning.

Analys

TLV har endast haft tillgång till aggregerade data från registret. Data från registret analyserades avseende andel nyinsättningar som skedde inom subventionsbegränsningen. Det gjordes efter följande definition:

- Nyinsättning av läkemedlet som tidigare (12 månader) föregåtts av expedition av stark opioid (definition enligt tidigare behandlingar ovan).

Svagheter i analys

Det är möjligt att en andel av de patienter som expedieras Palexia Depot har behandlats med stark opioid inom slutenvården och därefter förskrivits Palexia Depot. Den nyinsättningen registreras då som utom subventionsbegränsning. Företaget som marknadsför produkten har också framfört att 12 månader är en för kort tid att granska tidigare behandling.

Givet denna svaghet i analysen är det viktigt att notera att det eventuellt inte är rimligt att förvänta sig en lika hög andel inom begränsningen som observeras för till exempel diabetesläkemedlen.

Konsekvenser på kostnader för samhället

Vid beräkningen av vilka merkostnader en låg efterlevnad av subventionsbegränsningen för Palexia Depot medför har oxikodon 2x20 mg per dag (5,6 kr) använts som jämförelsealternativ. Kostnaden för Palexia Depot beräknas baserat på användningen av 2x50 mg per dag (11,5 kr).

Användning av Palexia Depot istället för liknande mindre kostsamma alternativ leder till en merkostnad på cirka 5,9 kronor (AUP) per dag. Vid högre doser oxikodon blir merkostnaden högre.

Ytterligare data

Ytterligare data, till exempel landstingsspecifik utveckling över tid, finns att hämta på www.tlv.se/efterlevnad