La eficiencia (coste-efectividad) de palivizumab como profilaxis para la infección por virus respiratorio sincitial en prematuros de 32-35 semanas en España

P. Lázaro y de Mercado^a, J. Figueras Aloy^b, E. Doménech Martínez^c, I. Echániz Urcelay^d, R. Closa Monasterolo^e, M.A. Wood Wood^f y K. Fitch Warner^a

^aTécnicas Avanzadas de Investigación en Servicios de Salud (TAISS). Madrid. ^bServicio de Neonatología. Institut Clínic de Ginecología, Obstetrícia i Neonatología. Agrupació Sanitària Hospital Clínic-Hospital Sant Joan de Déu. Universitat de Barcelona. ^cSección de Neonatología. Departamento de Pediatría. Hospital Universitario de Canarias. Universidad de La Laguna. Tenerife. ^dHospital de Basurto. Bilbao. ^cHospital Universitario Joan XXIII (Universidad Rovira i Virgili). Tarragona. ^fServicio de Farmacia. Hospital Universitario Materno-Infantil de Canarias. Las Palmas. España.

Objetivos

Evaluar la eficiencia (coste-efectividad) de palivizumab para prevenir la infección grave por virus respiratorio sincitial (VRS) en prematuros de edad gestacional de 32 a 35 semanas (EG 32-35) y dos o más factores de riesgo (FR) en España.

Métodos

Diseño: modelo de decisión alimentado con datos de la literatura científica y de los estudios FLIP I y FLIP II (cohorte de 326 niños con EG 32-35 y dos o más FR que recibieron palivizumab) promovidos por la Sociedad Española de Neonatología. Medida de efectividad principal: años de vida ajustados por calidad (AVAC) ganados. Perspectivas: la del Sistema Nacional de Salud (SNS), que incluye los costes directos (administración de palivizumab e ingresos hospitalarios), y la perspectiva social, que incluye además los costes indirectos (futura productividad perdida del niño). Descuento: 3 % anual para la efectividad y costes indirectos. Análisis de sensibilidad: construcción de 37 escenarios modificando variables relacionadas con la efectividad y los costes.

Resultados

La profilaxis con palivizumab en prematuros de EG 32-35 y dos o más FR produce una relación de coste-efectividad incremental (CEI) de 13.849 €/AVAC con la perspec-

tiva del SNS, y de 4.605 €/AVAC con la perspectiva social. En el análisis de sensibilidad, con la perspectiva del SNS, el CEI osciló de 5.351 €/AVAC (escenario más favorable) a 23.276 €/AVAC (escenario menos favorable).

Conclusiones

Palivizumab es una terapia coste-efectiva como profilaxis frente a VRS en niños de EG 32-35 y dos o más FR. Su uso es eficiente desde la perspectiva del SNS, al conseguir un AVAC, incluso en los escenarios menos favorables, por debajo del umbral de 30.000 €/AVAC, considerado en España como socialmente aceptable.

Palabras clave:

Infección por VRS. Prematuros. Coste-efectividad. Palivizumab.

THE EFFICIENCY (COST-EFFECTIVENESS)
OF PALIVIZUMAB AS PROPHYLAXIS
AGAINST RESPIRATORY SYNCYTIAL VIRUS
INFECTION IN PREMATURE INFANTS WITH
A GESTATIONAL AGE OF 32-35 WEEKS IN SPAIN

Objectives

To evaluate the efficiency (cost-effectiveness) of palivizumab in preventing severe respiratory syncytial virus

Estudio promovido por la Sociedad Española de Neonatología y patrocinado por Abbott Laboratorios sin restricciones. Los autores que han participado son responsables independientes de la exactitud de los datos e integridad del análisis, así como de los juicios y opiniones expresados libremente en el manuscrito.

Correspondencia: Dr. P. Lázaro y de Mercado.

Técnicas Avanzadas de Investigación en Servicios de Salud. Cambrils, 41-2. 28034 Madrid. España. Correo electrónico: plazaro@taiss.com

Recibido en julio de 2006. Aceptado para su publicación en julio de 2006. (RSV) infection in premature infants with a gestational age of 32-35 weeks (GA 32-35) and two or more risk factors (RF) in Spain.

Methods

Design: decision tree model using data from the scientific literature and the FLIP I and FLIP II studies (cohort of 326 infants with GA 32-35 and two or more RF who received palivizumab) sponsored by the Spanish Society of Neonatology. Main effectiveness measure: quality-adjusted life years (QALY) gained. Perspectives: the national health service (NHS), which includes direct costs (administration of palivizumab and hospital admissions), and the societal perspective, which also includes indirect costs (the child's future lost productivity). Discount: 3% annually for effectiveness and indirect costs. Sensitivity analysis: construction of 37 scenarios modifying variables related to effectiveness and costs.

Results

Prophylaxis with palivizumab in premature infants with GA 32-35 and two or more RF produced an incremental cost-effectiveness ratio (ICER) of 13,849 €/QALY from the NHS perspective, and an ICER of 4,605 €/QALY from the societal perspective. In the sensitivity analysis, from the NHS perspective the ICER ranged from 5,351 €/QALY (most favorable scenario) to 23,276 €/QALY (least favorable scenario).

Conclusions

Palivizumab is a cost-effective therapy as prophylaxis against RSV in infants with GA 32-35 and two or more RF. Its use is efficient from the NHS perspective, since the cost of a QALY, even in the least favorable scenarios, is lower than the threshold of 30,000 €/QALY considered socially acceptable in Spain.

Key words:

RSV infection. Premature infants. Cost-effectiveness. Palivizumab.

Introducción

El virus respiratorio sincitial (VRS) es la primera causa de infecciones del tracto respiratorio inferior en niños menores de 2 años de edad¹. Casi todos los niños contraen la infección antes de esa edad y entre el 0,5 y 2% serán hospitalizados². En los grupos considerados de alto riesgo—prematuros, niños con enfermedad pulmonar crónica (EPC) o cardiopatía congénita— las tasas de hospitalización son mayores, hasta el 20% en Estados Unidos³ y el 13% en España⁴.

La infección por VRS en niños de riesgo produce un alto consumo de recursos asistenciales⁵. Por ejemplo, la probabilidad de reingreso por afectación respiratoria durante los 2 años siguientes a un ingreso por VRS es hasta ocho veces mayor que en niños no hospitalizados por VRS⁶. En España, el 20 % de los prematuros de edad gestacional (EG) 33-35 hospitalizados por VRS, requieren ingreso en la unidad de cuidados intensivos (UCI)⁷. Además, la neumonía o bronquiolitis asociada con el VRS en la infancia se considera un factor de riesgo para el desarrollo de sibilancias re-

currentes^{8,9*} que pueden contribuir a disminuir la calidad de vida en épocas posteriores de la vida del niño^{10,11}.

La prevención de la infección se basa en medidas higiénicas y en la inmunoprofilaxis pasiva, para la cual existen dos productos: la inmunoglobulina intravenosa frente al VRS (ya no se comercializa) y palivizumab, un anticuerpo monoclonal IgG1 humanizado administrado mediante inyección intramuscular. Según su ficha técnica, palivizumab está indicado para la prevención de las enfermedades graves del tracto respiratorio inferior, que requieren hospitalización, producidas por el VRS en niños con alto riesgo de enfermedad por VRS: niños nacidos con EG < 35 semanas y de menos de 6 meses de edad al inicio de la estación VRS; niños menores de 2 años que requieran tratamiento para la displasia broncopulmonar durante los últimos 6 meses, y niños de menos de 2 años con cardiopatía congénita hemodinámicamente significativa¹². En el grupo de EG 32¹-35⁰, las recomendaciones de la Sociedad Española de Neonatología (SEN) son más restrictivas, al exigir también la presencia de al menos dos de los siguientes factores de riesgo (FR): edad cronológica inferior a 10 semanas al inicio de la estación, sin lactancia materna o de duración de menos de 2 meses (por indicación médica), al menos un hermano en edad escolar (< 14 años), asistencia a guardería, antecedentes familiares de sibilancias, condiciones de hacinamiento en el hogar (cuatro o más personas adultas) y malformación de la vía aérea o enfermedad neuromuscular¹³.

Sobre la eficacia de palivizumab, el estudio IMpact, único ensayo clínico aleatorizado y controlado, señaló una reducción del 78% en el riesgo relativo de hospitalización por VRS en los prematuros que recibieron palivizumab (1,8%) frente a los que no tuvieron profilaxis (8,1%)¹⁴. El metaanálisis de Simoes¹⁵, basado en 5 estudios (2.829 niños con EG de 32-35 semanas), muestra que ingresan el 1,5% de los niños inmunizados con palivizumab, y el 9,8% de los niños no inmunizados, una reducción relativa del riesgo del 85%.

El efecto de la inmunoprofilaxis del VRS sobre la mortalidad no está tan definido. En el estudio de Sampalis, la tasa global de mortalidad tras 2 años de seguimiento en niños con EG de 32-35 semanas, fue del 8,11% en la cohorte VRS frente a 1,58% en la cohorte de control, es decir, una mortalidad atribuible la infección por VRS del 6,53% en 2 años⁶. En el estudio IMpact se encontró una tasa de mortalidad del 1% para placebo y del 0,4% para palivizumab¹⁴, aunque las diferencias no son estadísticamente significativas, dado que IMpact no fue diseñado para detectar diferencias en mortalidad. En otros estudios se han estimado tasas de mortalidad en niños de alto riesgo ingresados por VRS, con o sin profilaxis, del 1,2%¹⁶, del 1% o del 3,5% (esta última tasa en niños con EPC)¹⁷.

*En este artículo utilizaremos el término "sibilancias recurrentes" por considerarlo, en este contexto, más apropiado que "asma", independientemente del término usado por los autores de los artículos citados

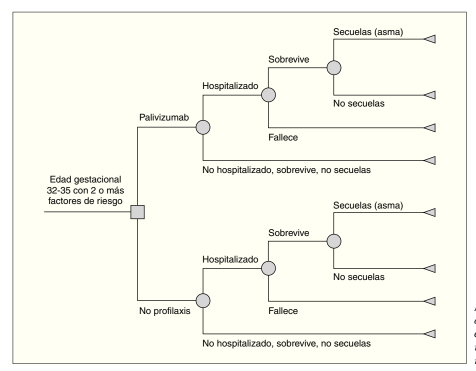


Figura 1. Modelo del árbol de decisión para prematuros con edad de gestación de 32-35 semanas: profilaxis con palivizumab frente a no profilaxis.

Parece claro que la inmunoprofilaxis con palivizumab es efectiva, pero su elevado precio ha motivado diversos estudios de evaluación económica. La mayoría de esos estudios definen el resultado principal de efectividad como ingresos hospitalarios evitados 16,18,19, aunque algunos citan los episodios de infección evitados²⁰, días de hospitalización ahorrados²¹, costes hospitalarios evitados²² o años de vida ganados¹⁶. Ninguno de esos estudios tiene en cuenta como medida de la efectividad los años de vida ajustados por calidad (AVAC) ganados, ni han utilizado datos representativos de España. Por otra parte, una revisión sistemática sobre la evaluación económica de la inmunoprofilaxis concluye que existe una amplia variabilidad en los estudios publicados, que oscilan desde ahorros hasta importantes costes incrementales por ingreso evitado, y que estos resultados tan divergentes se pueden explicar por las diferentes metodologías y asunciones utilizadas, y por la pobre calidad de algunos de los análisis económicos. Esta revisión recomienda mejorar la metodología y que los futuros estudios tengan en cuenta los pesos de los niños y las dosis que reciben²³.

En nuestro medio, la SEN publicó en 2005 una actualización de las recomendaciones para la prevención de la infección por VRS en las que se incluía un nuevo grupo de prematuros con EG 32-35, menores de 6 meses al comienzo de la estación, y con dos o más FR. En esta actualización, la recomendación para este grupo de prematuros depende de los recursos económicos disponibles y debe revisarse a medida que se conozcan resultados de estudios farmacoeconómicos ¹³. Por este motivo, se ha promovido la evaluación de la eficiencia de palivizumab y el desarrollo de un modelo de evaluación económica

que permita obtener datos sobre la relación coste-efectividad de la profilaxis en estos niños.

En consecuencia, el propósito del presente estudio es estimar la relación coste-efectividad incremental de palivizumab frente a ninguna profilaxis en una cohorte hipotética de niños con EG 32¹-35⁰ y dos o más factores de riesgo en España.

MÉTODOS

Diseño del modelo

Se diseñó un árbol de decisión que compara los costes y consecuencias de la profilaxis con palivizumab frente a no profilaxis en niños con EG 321-350 que presentan dos o más de los FR descritos en las recomendaciones de la SEN (fig. 1). El nodo de entrada es un nodo de decisión (cuadrado), representa la decisión de administrar profilaxis con palivizumab o no. Los demás nodos son de azar (círculos) y representan las distintas trayectorias (probabilidades) de que los niños ingresen o no en el hospital, sobrevivan o fallezcan, y si sobreviven tengan o no secuelas. El ámbito del modelo es el de la atención sanitaria en España. El análisis se realiza desde dos perspectivas: la del financiador, el Sistema Nacional de Salud (SNS) que considera sólo los costes directos, y la perspectiva social, que incluye costes directos e indirectos. Como es preferible disponer de resultados clínicos sobre efectividad a largo plazo²⁴, el horizonte temporal de análisis es un seguimiento de toda la vida. La estimación de la reducción de las infecciones por VRS debida a profilaxis se limita a un solo período estacional de VRS.

La medida principal de coste-efectividad es el coste por AVAC ganado. Una medida de coste-efectividad secundaria es el coste por año de vida ganado (AVG). También se calculó el número necesario que tratar (NNT) para evitar un ingreso hospitalario.

Cálculo de la efectividad

Para calcular los AVG, se asume que la esperanza de vida después de sobrevivir un episodio de VRS es la de la población española (al nacer 78,87 años)²⁵ menos la edad en el momento del episodio, estimada, en promedio, en un año. Los AVG en cada grupo (palivizumab y no profilaxis) son sus años de esperanza de vida multiplicados por la probabilidad de sobrevivir (1-probabilidad de morir). La probabilidad de morir se basa en el estudio de Sampalis⁶ (único con potencia estadística suficiente para detectar diferencias significativas en mortalidad). En este estudio, tras un promedio de 2,1 años de seguimiento de 2.415 niños que ingresaron con EG de 32-35 semanas, la mortalidad en la cohorte de VRS fue del 8,11%, frente al 1,58% en los niños del grupo control (mortalidad atribuible al VRS: 6,53%). Como la tasa de mortalidad se refiere a niños ingresados, el modelo asume que toda la mortalidad ocurre en el hospital, y por tanto, la probabilidad de morir esté en función de la probabilidad de ingresar en el hospital. Según esta asunción, la tasa de mortalidad aplicada en el modelo para el caso basal es de 0,53% (6,53 8,1%*) en el grupo sin profilaxis, y de 0,12% (6,53% 1,8%*) en el grupo con palivizumab. El modelo también asume que la profilaxis con palivizumab sólo afecta a la probabilidad de ocurrencia y no a la gravedad de la infección por VRS, en un intento conservador de no sobreestimar la reducción de mortalidad con palivizumab.

Para transformar los AVG en AVAC se asumió que la única secuela que disminuye la calidad de vida del niño que sobrevive son las sibilancias recurrentes. La probabilidad de padecer sibilancias recurrentes se obtuvo de una cohorte de niños con y sin infección por VRS seguidos hasta los 13 años de edad^{9,26,27}. A los niños que padecían sibilancias recurrentes se les asignó la escala de calidad de vida relacionada con la salud del dominio respiratorio del cuestionario TNO AZL Child Quality of Life (TAPQOL), obtenida en niños con sibilancias recurrentes después de una infección por VRS sin EPC, ni cardiopatía, ni inmunodeficiencia.

El NNT para evitar un ingreso hospitalario se calculó como el inverso de la reducción absoluta del riesgo de ingresar con profilaxis y sin profilaxis, a partir de los hallazgos del estudio IMpact en niños prematuros¹⁴ y del metaanálisis de Simoes¹⁵.

Cálculo de los costes directos

Los costes directos son los costes en los que incurre el hospital, de los cuales se han incluido el coste del palivizumab, su coste de administración, y coste del ingreso hospitalario.

Para calcular el coste de palivizumab, se ha multiplicado el precio de un miligramo del fármaco (8,93 €) por la dosis (15 mg/kg de peso) que se administra a cada niño. El precio de 1 mg de palivizumab se ha calculado como la media ponderada según la proporción de viales de 50 y 100 mg que se usan habitualmente en la profilaxis en los hospitales, estimada en un 5% de viales de 50 mg y un 95% de 100 mg, teniendo en cuenta el precio de venta de laboratorio de los viales de 50 y 100 mg (511,66 € y 849,64 €, respectivamente para el año 2006²⁸) más el 4% de IVA. Para conocer el peso y el número de dosis de cada niño, se ha utilizado la base de datos del estudio FLIP II (estudio de la SEN, realizado durante la estación VRS 2005/2006, de seguimiento de pacientes con EG 321-350 y dos o más FR en 37 hospitales españoles con unidad de Neonatología). Esta base de datos contiene 326 niños que recibieron, en promedio 3,88 (intervalo de confianza del 95% [IC 95%]: 4,03-3,73) dosis de palivizumab, y con un peso medio en el período de seguimiento de 4,356 kg (IC 95 %: 4,438-4,274). Los hospitales españoles organizan la administración de la dosis citando a varios niños a la vez para que no se desperdicie el fármaco sobrante en los viales. Por tanto, la pérdida de palivizumab en España es despreciable. Sin embargo, se asumió que en el caso basal se pierde un 5%. El coste de administración de la inyección se estima en 20 min del tiempo de una enfermera (5,33 €), cuyo salario medio, antigüedad, y costes sociales proceden de fuentes oficiales²⁹. No se consideran costes de efectos adversos, dado que el estudio IMpact no encontró diferencias significativas entre el grupo tratado con palivizumab y el placebo.

Los costes de ingresos hospitalarios fueron calculados como la probabilidad de ingresar de cada niño multiplicada por los días de estancia en planta más los días de ingreso en la UCI, cada una de ellas multiplicadas por su coste. La probabilidad de ingresar aplicada en el caso basal es la del ensayo clínico IMpact en niños prematuros sin EPC: 1,8% con palivizumab y 8,1% con placebo (p < 0,001)¹⁴. Los días de estancia aplicados en el modelo, en planta (7,88) y en UCI (1,48), proceden de los datos del estudio FLIP I⁷ en ex prematuros de 33-35 semanas ingresados por infección VRS. En este estudio, ingresaron en UCI el 20,5% de los niños hospitalizados, con una estancia media en la UCI de 7,1 días, siendo la estancia media total de 9,36 días**. Las estancias se aplican a cada niño que ingresa, independientemente de que haya recibido o

^{*}Tasas de ingreso hospitalario en prematuros, según IMpact. En este estudio, la EG no fue un predictor independiente de la hospitalización, por lo que en la EG 32¹-35⁰, la reducción relativa del riesgo de ser hospitalizado es la misma que la de los prematuros.

^{**}En el estudio publicado⁷, el estimador de centralización para la estancia es la mediana. Para los propósitos de este estudio fue necesario calcular la media para asignar costes. Los cálculos se realizaron a partir de la base de datos de FLIP I (Factores Ligados a la Infección por VRS en Prematuros), analizada por los autores de este trabajo que fueron autores del estudio FLIP I.

no profilaxis previa. El coste de un día de estancia en planta (495 €) y en UCI (871 €) fue la media de los costes de 3 hospitales españoles de los autores de este estudio.

Cálculo de los costes indirectos

Para estimar los costes indirectos (pérdidas de productividad laboral del niño cuando llegue a la edad laboral) se asumió que la proporción de los niños que estén activos, inactivos, trabajando y en paro será similar a la actual en España. En consecuencia, el modelo asume que la contribución media de una persona a la riqueza nacional es de 19.600 € (Producto Interior Bruto per cápita en el año 2004) y, por tanto, se asigna ese valor a cada año de vida perdido. Los años de vida laboral perdidos se contabilizan entre la edad de 17 y 65 años.

Descuento

Los costes directos, como ocurren en el primer año, no se han descontado. En el caso basal, los costes indirectos y la efectividad se descuentan a un 3% anual, que es la tasa actualmente recomendada para España³⁰.

Todas las variables que configuran el escenario basal se muestran en la tabla 1.

Análisis de sensibilidad

Para explorar el efecto de la incertidumbre que subyace en el modelo se realizó un análisis de sensibilidad modificando las variables del caso basal que pueden influir en los costes o en la efectividad: probabilidad de ingreso, mortalidad, estancia hospitalaria (en planta y en UCI), peso del niño, dosis recibidas, proporción de fármaco perdido y diversas tasas de descuento para los costes y la efectividad.

Para la probabilidad de ingreso, se construyeron escenarios utilizando los límites superior e inferior del IC 95% del estudio IMpact¹⁴, la tasa de ingreso del estudio de Simoes¹⁵, PREVENT³¹, IRIS (Infección Respiratoria Infantil por Sincitial)^{4,32} y del estudio de Joffe¹⁶. Para tratar la incertidumbre asociada con la mortalidad por VRS, el análisis de sensibilidad se ha realizado utilizando la mortalidad total del estudio de Sampalis⁶ y de Joffe¹⁶ (ambas corregidas por la probabilidad de ingreso) y la del IMpact¹⁴. Para la estancia hospitalaria se ha construido otro escenario con las estancias en planta y UCI del estudio de Wegner³³. Para el peso de los niños y las dosis que reciben en la estación VRS, se han utilizado los límites superior e inferior de los IC 95% de la base de datos del FLIP II. Con la proporción de fármaco perdido se han construido dos escenarios adicionales: asumiendo que no se pierde nada y que se pierde el 10%. Finalmente, se han construido escenarios adicionales con una tasa de descuento del 0 y del 6% en la efectividad, y del 6% en los costes indirectos.

Como análisis de sensibilidad probabilístico, se construyó la curva de aceptabilidad de coste-efectividad (fig. 2), considerando sólo los costes directos (perspectiva del SNS), basada en las asunciones del caso basal y en los IC 95% de la probabilidad de ingreso del estudio IMpact y con descuento de la efectividad del 3% anual.

TABLA 1. Datos de entrada en el modelo para el caso basal en niños prematuros españoles de 32-35 semanas de gestación con profilaxis con palivizumab y sin profilaxis

Variable	Palivizumab	Sin profilaxis	Fuente
Tasa de hospitalización por VRS	1,8%	8,1 %	Ensayo IMpact ¹⁴
Tasa de mortalidad	0,12%	0,53%	Sampalis ⁶ atribuible al VRS y ajustada por tasa de hospitalización*
Estancia en sala pediátrica (días)	7,88	7,88	Base de datos del Estudio FLIP-I ^{7*}
Estancia en UCI (días)	1,48	1,48	Base de datos del Estudio FLIP-I ^{7*}
Esperanza de vida al nacer, ambos sexos España 2002 (años)	79,67	79,67	INE ²⁵
Peso promedio de los niños en las fechas en que reciben sus dosis (g)	4.356	-	Base de datos del Estudio FLIP-II*
Número medio de dosis por niño	3,88	_	Base de datos del Estudio FLIP-II*
Precio de palivizumab: media ponderada por consumo de viales de 100 y 50 mg (euros/mg)	8,93	-	Real Decreto 2402/2004. BOE número 315 ^{28*}
Coste de administración por dosis (euros)	5,33	-	Salarios de enfermería ²⁹
Pérdida de palivizumab	5%	_	Juicio de expertos*
Tasa de descuento anual para costes indirectos y efectividad	3%	3%	Pinto-Prades ³⁰
Coste por día de estancia en sala (euros)	495	495	Promedio de tres hospitales españoles (2005)*
Coste por día de estancia en UCI (euros)	871	871	Promedio de tres hospitales españoles (2005)*
Valor monetario de un año de vida perdido entre los 17 y los 65 años de edad (euros)	19.600	19.600	INE

^{*}Véase metodología

VRS: virus respiratorio sincitial; UCI: unidad de cuidados intensivos

RESULTADOS

Aplicando los costes españoles a la cohorte hipotética de niños del estudio FLIP II con EG 32¹-35⁰, y bajo las asunciones del caso basal, el uso de palivizumab produce un coste sanitario adicional de 2.068 €, que se reduce a 688 € si además se toman en cuenta los costes indirectos (futuras pérdidas de productividad del niño) (tabla 2). Con el uso de palivizumab frente a no profilaxis, se pierden 0,33 años de vida menos, sin descontar la efectividad, y 0,12 años menos después de descontar la efectividad. La inclusión de la calidad de vida produce una ganancia de 0,35 AVAC sin descuento y 0,15 AVAC con descuento de la efectividad.

Basado en la reducción absoluta del riesgo de hospitalización observada en el estudio IMpact 14 (8,1% con placebo – 1,8% con palivizumab = 6,3%), habría que tratar a 15,8 niños (NNT = 1/0,063) para evitar una hospitalización por VRS. Si se utilizan los datos del metaanálisis de Simoes 15 , el NNT es 12 (1/[0,098-0,015]).

Los resultados sobre el análisis de coste-efectividad incremental (CEI) se presentan en la tabla 3, en la que se observa que para el caso basal considerando sólo los costes directos (perspectiva del SNS), el uso de palivizumab

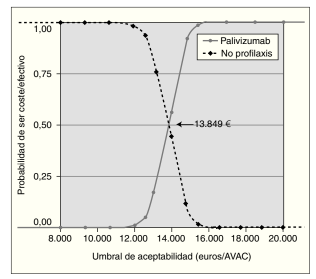


Figura 2. Curva de aceptabilidad. Coste-efectividad incremental de profilaxis con palivizumab frente a no profilaxis, considerando sólo los costes directos, la efectividad según el estudio IMpact, y los costes, dosis, pesos y estancias de niños españoles, con una tasa de descuento en la efectividad del 3 %.

TABLA 2. Costes y resultados medios por niño de 32-35 semanas de gestación con y sin profilaxis de palivizumab para el caso basal, con el horizonte temporal de su esperanza de vida en España

Concepto	Palivizumab	Sin profilaxis	Diferencia
Costes por niño			
Costes médicos directos (euros)	2.489	421	2.068
Costes indirectos (euros)	387	1.768	-1.381
Costes médicos directos + costes indirectos (euros)	2.877	2.189	688
Resultados			
Sin descontar la efectividad			
Años de vida perdidos	0,09	0,42	-0,33
AVAC ganados	78,74	78,38	0,35
Descontando la efectividad (3% anual)			
Años de vida perdidos	0,03	0,16	-0,12
AVAC ganados	30,33	30,18	0,15
NNT para evitar una hospitalización			
IMpact ¹⁴	15,8		

AVAC: años de vida ajustados por calidad; NNT: número necesario que tratar.

TABLA 3. Coste-efectividad incremental de la profilaxis con palivizumab con respecto a la no profilaxis en niños de 32-35 semanas de gestación, para el caso basal, con el horizonte temporal de su esperanza de vida en España

Tipo de costes considerados	Diferencia en costes	Diferencia	Diferencia	Coste-efectividad incremental		
	(euros)	en AVG	en AVAC	Coste/AVG (euros)	Coste/AVAC (euros)	
Sólo costes directos						
Sin descontar la efectividad	2.068	0,33	0,35	6.350	5.829	
Descontando la efectividad*	2.068	0,12	0,15	16.609	13.849	
Costes directos e indirectos						
Sin descontar la efectividad	688	0,33	0,35	2.112	1.938	
Descontando la efectividad*	688	0,12	0,15	5.524	4.605	

*Tasa de descuento: 3,0% anual.

AVG: años de vida ganados; AVAC: años de vida ajustados por calidad.

produce un CEI de 5.829 €/AVAC y de 6.350 €/AVG sin descontar la efectividad, y de 13.849 €/AVAC y 16.609 €/AVG descontando la efectividad. La inclusión de costes indirectos (perspectiva social) produce un CEI de 1.938 y 4.605 €/AVAC antes y después de descontar la efectividad, respectivamente.

En el análisis de sensibilidad, considerando sólo los costes directos (tabla 4), en los 17 escenarios construidos modificando las variables relevantes, se obtienen indicadores de CEI que oscilan entre 5.351 €/AVAC en el caso más favorable (probabilidad de ingreso, según Joffe¹6) y 23.276 €/AVAC en el caso más desfavorable (probabilidad de ingreso según el límite inferior (LI) del IC de IMpact¹⁴). En ninguno de los escenarios se supera una relación CEI de 30.000 €/AVAC, que es la cifra considerada como el umbral de eficiencia para las intervenciones sanitarias en Europa y en España³⁴,35.

Considerando los costes directos e indirectos (tabla 4), en los 18 escenarios construidos con el análisis de sensibilidad, el cociente CEI oscila entre unos ahorros de 3.917 €/AVAC ganado en el caso más favorable (probabilidad de ingreso, según Joffe¹⁶) a 14.037 €/AVAC en el caso más desfavorable (probabilidad de ingreso, según el LI IC 95% del IMpact¹⁴).

Según la curva de aceptabilidad (fig. 2), si el SNS está dispuesto a pagar más de 13.849 €/AVAC, la probabilidad de que su decisión sea coste-efectiva es mayor que la probabilidad de que no lo sea. Si está dispuesto a pagar 15.245 €, la probabilidad de que su decisión sea coste-efectiva es del 90 %, y por encima de 18.080 €, es del 100 %.

Discusión

En este estudio se ha utilizado un modelo de decisión analítico para evaluar la eficiencia, en términos de coste-efectividad, de administrar palivizumab en niños prematuros de EG 32¹-35⁰ en España. Cuando se utiliza la perspectiva del SNS, que incluye el coste de la profilaxis

TABLA 4. Análisis de sensibilidad para los índices de coste-efectividad incremental de la profilaxis con palivizumab con respecto a la no profilaxis, en niños de 32-35 semanas de gestación, con el horizonte temporal de su esperanza de vida en España, considerando: sólo costes directos (efectividad descontada en un 3 % anual), o costes directos e indirectos (efectividad y costes indirectos descontados en un 3 % anual)

Variable	Palivizumab	No profilaxis	Costes directos		Costes directos e indirectos	
			Coste/AVG (euros)	Coste/AVAC (euros)	Coste/AVG (euros)	Coste/AVAC (euros)
Caso basal			16.609	13.849	5.524	4.605
Probabilidad de ingreso(%)						
IMpact (LS IC 95%) ¹⁴	2,9	11,6	11.407	9.516	322	268
IMpact (LI IC 95%) ¹⁴	0,6	4,6	27.929	23.276	16.843	14.037
Simoes ¹⁵	1,5	9,8	12.066	10.062	980	817
PREVENT ³¹	2,9	13,5	8.970	7.484	-2.115	-1.765
Joffe ¹⁶	11,1	24,6	6.401	5.351	-4.685	-3.917
Mortalidad (%)						
Sampalis total ⁶ *	0,14	0,66	13.373	11.507	2.288	1.968
IMpact ¹⁴	0,40	1,00	11.462	10.055	376	330
Joffe ¹⁶ *	0,13	0,30	34.833	17.050	23.747	11.624
Estancia hospitalaria (días)						
Wegner (sala pediátrica) ³³	3,06	3,06	18.089	15.082	7.003	5.839
Wegner (UCI) ³³	0,88	0,88				
Peso del niño (g)						
FLIP II (LS IC 95%)	4.438	-	16.969	14.148	5.883	4.905
FLIP II (LI IC 95%)	4.274	-	16.250	13.549	5.164	4.306
Número de dosis						
FLIP II (LS IC 95%)	4,03	-	17.370	14.483	6.284	5.240
FLIP II (LI IC 95%)	3,73	-	15.849	13.214	4.763	3.971
Pérdida de Palivizumab (%)						
	0	-	15.701	13.091	4.615	3.848
	10	-	17.518	14.606	6.432	5.363
Tasa de descuento en la efectividad (%)						
	6	6	30.281	23.016	10.070	7.654
	0	0	6.350	5.829	2.112	1.938
Tasa de descuento en costes indirectos (%)	6	6	_	_	12.066	10.060

^{*}Mortalidad ajustada por la tasa de hospitalización.

AVG: años de vida ganados; AVAC: años de vida ajustados por calidad; LS IC 95%: límite superior del intervalo de confianza del 95%; LI IC 95%: límite inferior del intervalo de confianza del 95%; UCI: unidad de cuidados intensivos.

y de la hospitalización para las infecciones por VRS, el uso de palivizumab produce un CEI de 13.849 €/AVAC después de descontar la efectividad en un 3,0% anual. El análisis de sensibilidad confirma la robustez del modelo dado que, en 11 de los 18 escenarios construidos, la profilaxis con palivizumab es aún más coste-efectiva que en el caso basal. Los escenarios construidos en el análisis de sensibilidad intentan explorar el rango verosímil en el que puede oscilar el índice de CEI. Estos escenarios se han construido modificando las variables según hipótesis favorables y desfavorables en el rango de sus IC 95%, cuando se disponía de ellos (p. ej., peso de los niños, probabilidad de ingresar) o de asunciones explícitas cuando no se dispone (p. ej., porcentaje de pérdida de palivizumab). El escenario más favorable (5.351 €/AVAC) se produce cuando se asume la mayor diferencia publicada16 en la probabilidad de ingresar entre el grupo tratado con palivizumab y el grupo no tratado. El escenario más desfavorable (23.276 €/AVAC), se produce cuando se asume la menor diferencia en la probabilidad de ingresar entre el grupo tratado con palivizumab y el grupo no tratado, que en nuestro análisis la ofrece el LI IC 95% del estudio IMpact¹⁴. En ninguno de los escenarios, se superan los 30.000 €/AVAC que es el umbral de eficiencia recomendado en Europa³⁴ y en España³⁵.

Para ayudar a comprender el riesgo de las decisiones en escenarios de incertidumbre para el financiador, se ha construido la curva de aceptabilidad (fig. 2). Según esta curva, si el SNS acepta pagar más de 13.849 €/AVAC, es más probable que la decisión de financiar la inmunoprofilaxis sea rentable que la no financiación. Si acepta pagar 15.245 €/AVAC, la probabilidad de que su decisión sea coste-efectiva es del 90 %, y del 100 % por encima de 18.080 €/AVAC.

Es posible que el modelo infraestime la reducción de costes con palivizumab, dado que no se consideran los costes extrahospitalarios de los niños afectados de VRS, como visitas ambulatorias o los costes derivados de las sibilancias recurrentes, por no existir datos fidedignos sobre los costes de estas secuelas. A este hecho se añade que el coste en el que incurriese el SNS no se produciría por inmunizar a todos los niños con EG 32¹-35⁰, sino sólo a aquellos que tienen dos o más FR, estimados entre un 30 y un 50%.

Cuando se utiliza la perspectiva social, que incluye los costes directos e indirectos (pérdida de productividad futura del niño), se produce un CEI de 4.605 €/AVAC después de descontar la efectividad y de 1.938 €/AVAC sin descontar la efectividad. El análisis de sensibilidad demuestra que incluso, en algunos escenarios, los costes en que incurre el SNS son menores que el beneficio social que produce (costes indirectos evitados) y, por tanto, hay un ahorro social neto. Esto ocurre si se produjese una probabilidad de ingreso como las de los estudios de Joffe¹6 o PREVENT³¹, en los que el cociente CEI es nega-

tivo. Sin embargo, si se produjesen los ingresos estimados según el límite inferior del IC 95% del ensayo IMpact, el CEI sería de 14.037 €/AVAC. Esto quiere decir que el modelo, para la perspectiva social, es muy sensible a cambios en las asunciones sobre la probabilidad de ingresar, que, con los estudios disponibles, oscilan en rangos amplios de incertidumbre.

Una limitación de este estudio es que no siempre existen datos españoles para alimentar el modelo. Por eso, se han buscado estimadores de variabilidad con los que se ha elaborado un análisis de sensibilidad para conocer el rango en que verosímilmente podría estar situada la realidad española. A su vez, una de las fortalezas del estudio es que ha utilizado una muestra real de 326 prematuros españoles con EG 321-350, sin EPC, ni cardiopatía, ni problemas inmunológicos, de los que se conoce su peso y el número de dosis que recibe cada uno en una estación de VRS (estudio FLIP II). Esto ha permitido estimar los costes y efectividad de la profilaxis en función del peso y de las dosis que ha recibido cada niño en España. Además, con los intervalos de confianza, se ha podido hacer un análisis de sensibilidad teniendo en cuenta la variabilidad en el peso y en las dosis de los niños. Este hecho resulta clave para mejorar nuestro conocimiento sobre la razón coste-efectividad de palivizumab, dado que hasta ahora apenas se había tenido en cuenta en los análisis. Finalmente, para este análisis económico, se han obtenido los días de estancia en planta y en UCI de una muestra española (estudio FLIP I) y se han utilizado costes españoles.

Aunque el diseño idóneo para este tipo de análisis sería un estudio de cohortes prospectivo con largo período de seguimiento y con evaluación económica, es poco probable que pueda ser realizado. Entre otras razones por motivos éticos, ya que existe la indicación de profilaxis y hay evidencia de beneficio en los pacientes. A falta de este tipo de diseño, el modelo analítico de decisión utilizado en este estudio ha permitido extrapolar los costes y consecuencias más allá de la duración de los ensayos clínicos existentes, y con una población real española.

Puede concluirse que, desde la perspectiva del financiador (el SNS), palivizumab es una alternativa coste-efectiva para la profilaxis de VRS en España en niños prematuros con EG de 32¹-35⁰ semanas y dos o más FR, lo cual avala, desde un punto de vista farmacoeconómico, el uso de palivizumab en este grupo de niños tal y como la SEN recomienda.

BIBLIOGRAFÍA

- **1.** Levy B, Graber M. Respiratory syncytial virus infection in infants and young children. J Fam Prac. 1997;45:473-81.
- Meissner H, Welliver R, Chartrand S, Law B, Weisman L, Dorkin H,et al. Immunoprophylaxis with palivizumab, a humanized respiratory syncytial virus monoclonal antibody, for preven-

- tion of respiratory syncytial virus infection in high risk infants: a consensus opinion. Pediatr Infect Dis J. 1999;18:223-31.
- Groothuis JR, Simoes EA, Levin MJ, Hall CB, Long CE, Rodríguez WJ, et al. Prophylactic administration of respiratory syncytial virus immune globulin to high-risk infants and young children. The Respiratory Syncytial Virus Immune Globulin Study Group. N Engl J Med. 1993;329: 1524-30.
- 4. Carbonell-Estrany X, Quero J, and the IRIS Study Group. Tasas de hospitalización por infección por virus respiratorio sincitial en prematuros nacidos en dos estaciones consecutivas. Pediatr Infect Dis J. 2001;20:874-9.
- Greenough A, Cox S, Alexander J, Lenneyb W, Turnbullb F, Burgesset S, al. Health care utilisation of infants with chronic lung disease, related to hospitalisation for RSV Infection. Arch Dis Child. 2001;85:463-68.
- Sampalis JS. Morbidity and mortality after RSV-associated hospitalizations among premature Canadian infants. J Pediatr. 2003;143 Suppl 5:150-6.
- 7. Figueras-Aloy J, Carbonell-Estrany X, Quero J for the IRIS Study Group. Case-control study of the risk factors linked to respiratory syncytial virus infection requiring hospitalization in premature infants born at a gestational age of 33-35 weeks in Spain. Pediatr Infect Dis J. 2004;23:815-20.
- **8.** Piedimonte G. The association between respiratory syncytial virus infection and reactive airway disease. Respir Med. 2002; 96 Suppl B:25-9.
- Sigurs N, Gustafsson PM, Bjarnason R, Lundberg F, Schmidt S, Sigurbergsson F, et al. Severe respiratory syncytial virus bronchiolitis in infancy and asthma and allergy at age 13. Am J Respir Crit Care Med. 2005;171:137-41.
- 10. Bont L, Steijn M, Van Aalderen WMC, Kimpen JLLl. Impact of whezzing after respiratory syncytial virus infection on healthrelated quality of life. Pediatr Infect Dis J. 2004;23:414-7.
- 11. Greenough A, Alexander J, Burgess S, Bytham J, Chetcuti PA, Hagan J, et al. Health care utilisation of prematurely born, preschool children related to hospitalisation for RSV infection. Arch Dis Child. 2004;89: 673-8.
- 12. Synagis, ficha técnica. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Disponible en: http://www.agemed.es/(Consultado 8 de marzo de 2006).
- 13. Figueras Aloy J, Quero J, y Comité de Estándares de la Sociedad Española de Neonatología. Recomendaciones para la prevención de la infección respiratoria por virus respiratorio sincitial. An Pediatr (Barc). 2005:63:357-62.
- **14.** The IMpact Study Group. Palivizumab, a humanised respiratory syncytial virus monoclonal antibody, reduces hospitalisation from respiratory syncytial virus infection in high risk infants. Pediatrics. 1998;102:531-17.
- **15.** Simoes EAF. Immunoprophylaxis of respiratorty syncytial virus: global experience. Respir Res. 2002;3 Suppl 1:26-33.
- Joffe S, Ray GT, Escobar GJ, Black SB, Lieu TA. Cost-effectiveness of respiratory syncytial virus prophylaxis among preterm infants. Pediatrics. 1999;104:419-27.
- 17. Navas L, Wang E, De Carvalho V, Robinson J. Pediatric Investigators Collaborative Network on Infections in Canada. Improved outcome of respiratory syncytial virus infection in a high-risk hospitalized population of Canadian children. J Pediatr. 1992;121:348-54.
- **18.** Roeckl-Wiedmann I, Liese JG, Grill E, Fischer B, Carr D; Belohradsky BH, et al. Economic evaluation of possible prevention of RSV-related hospitalizations in premature infants in Germany. Eur J Pediatr. 2003;162:237-44.

- 19. Stevens TP, Sinkin RA, Hall CB, Maniscalco WM, McConnachie KM. Respiratory syncytial virus and premature infants born at 32 weeks' gestation or earlier: Hospitalization and economic implications of prophylaxis. Arch Pediatr Adolesc Med. 2000; 154:55-61.
- 20. Lofland JH, Touch SM, O'Connor JP, Chatterton ML, Moxey ED, Paddock LE, et al. Palivizumab for respiratory syncytial virus prophylaxis in high-risk infants: A cost-effectiveness analysis. Clin Ther. 2000;22:1357-69.
- **21.** Numa A. Outcome of respiratory syncytial virus infection and a cost-benefit analysis of prophylaxis. J Pediatr Child Health. 2000;36:422-7.
- 22. Raya Ortega L, Márquez Calderón S, Navarro Caballero JA, Villegas Portero R. Coste-efectividad de palivizumab en la prevención de la hospitalización por virus respiratorio sincitial en prematuros de 32 a 35 semanas de gestación: Revisión sistemática de la literatura [Internet]. Sevilla: Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, 2006. Informe 5/2006. Disponible en: http://www.juntadeandalucia.es/salud/AET-SA.
- 23. Kamal-Bahl S, Doshi J, Campbell J. Economic analyses of of respiratory syncytial virus immnoprophylaxis in high-risk infants. Arch Pediatr Adolesc Med. 2002;156:1034-41.
- 24. NICE guidelines. NHS National Institute for Clinical Excellence (NICE). Guidance for Manufacturers and Sponsors. Disponible en: http://www.nice.org.uk. 2004. (Consultado en septiembre de 2005).
- Instituto Nacional de Estadística (INE). Anuario Estadístico de España, 2006.
- 26. Sigurs N, Bjarnason R, Sigurbergsson F, Kjellman B, Bjorksten B. Asthma and immunoglobulin E antibodies after respiratory syncytial virus bronchiolitis: A prospective cohort study with matched controls. Pediatrics. 1995;95:500-5.
- 27. Sigurs N, Bjarnason R, Sigurbergsson F, Kjellman B. Respiratory syncytial virus bronchiolitis in infancy is an important risk factor for asthma and allergy at age 7. Am J Respir Crit Care Med. 2000;161:1501-7.
- **28.** Real Decreto 2402/2004. BOE número 315, Viernes 31 de Diciembre de 2004; p. 42.875.
- Retribuciones del personal sanitario. Generalitat de Valencia. Disponible en http://dva.gva.es (Consultado en agosto de 2005).
- Pinto-Prades JL, Ortún-Rubio V, Puig-Junoy J. El análisis coste-efectividad en sanidad. Aten Primaria. 2001;27:275-8.
- 31. The PREVENT Study Group. Reduction of RSV hospitalisation among premature infants and infants with bronchopulmonary dysplasia using respiratory syncytial virus immune globulin prophylaxis. Pediatrics. 1997;99:93-9.
- 32. Pedraz C, Carbonell-Estrany X, Figueras-Aloy J, Quero J, and the IRIS Study Group. Effect of palivizumab prophylaxis in decreasing respiratory syncytial virus hospitalizations in premature infants. Pediatr Infect Dis J. 2003;22:823-7.
- **33.** Wegner S, Vann JJ, Liu G, Byrns P, Cypra C, Campbell W, et al. Direct cost analyses of palivizumab treatment in a cohort of at-risk children: Evidence from the North Carolina Medicaid Program. Pediatrics. 2004;114:1612-9.
- 34. Devlin N, Towse A (eds). Cost effectiveness thresholds: economic and ethical issues. London: King's Fund/Office of Health Economics; 2002.
- Sacristán JA, Oliva J, Del Llano J, Prieto L, Pinto JL. ¿Qué es una tecnología sanitaria eficiente en España? Gac Sanit. 2002; 16:334-43.