



Stanowisko Rady Przejrzystości
nr 75/2012 z dnia 10 września 2012 r.
w sprawie zasadności finansowania
produktu leczniczego Sprycel (dazatynib) (EAN 5909990818655) we
wskazaniu: leczenie nowo rozpoznanej przewlekłej białaczki
szpikowej

Rada uznała za niezasadne finansowanie produktu leczniczego Sprycel (dazatynib) we wskazaniu: leczenie nowo rozpoznanej przewlekłej białaczki szpikowej

Uzasadnienie

Technologia nie jest opłacalna kosztowo a proponowany [REDACTED] [REDACTED] jest trudny do realizacji.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia dotyczy objęcia refundacją produktu leczniczego Sprycel (dazatynib) we wskazaniu: leczenie nowo rozpoznanej przewlekłej białaczki szpikowej. Wniosek dotyczy zamieszczenia w Wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych we wskazaniu określonym stanem klinicznym, bezpłatnie w ramach programu lekowego następujących dawek i opakowań:

- Sprycel (dazatynib), tabletki 50 mg, opakowanie 60, tabl., kod EAN 5909990621354;
- Sprycel (dazatynib), tabletki 80 mg, opakowanie 30, tabl., kod EAN 5909990818631;
- Sprycel (dazatynib), tabletki 100 mg, opakowanie, 30 tabl., kod EAN 5909990671601;
- Sprycel (dazatynib), tabletki 140 mg, opakowanie, 30 tabl., kod EAN 5909990818655.

Niniejsze stanowisko dotyczy produktu Sprycel (dazatynib), tabletki 140 mg, opakowanie, 30 tabl., kod EAN 5909990818655.

Problem zdrowotny

Jak w stanowisku nr 72/2012

Opis wnioskowanej technologii medycznej

Jak w stanowisku nr 72/2012

Alternatywne technologie medyczne

Jak w stanowisku nr 72/2012.

Skuteczność kliniczna

Jak w stanowisku nr 72/2012

Skuteczność praktyczna

Jak w stanowisku nr 72/2012



Bezpieczeństwo stosowania

Jak w stanowisku nr 72/2012

[REDACTED]

[REDACTED]

Stosunek kosztów do uzyskiwanych efektów zdrowotnych

Jak w stanowisku nr 72/2012

Wpływ na budżet płatnika publicznego

Jak w stanowisku nr 72/2012

Rozwiązania proponowane w analizie racjonalizacyjnej

Jak w stanowisku nr 72/2012

Rekomendacje innych instytucji dotyczące ocenianej technologii medycznej

Jak w stanowisku nr 72/2012

Dodatkowe uwagi Rady (opcjonalnie)

Jak w stanowisku nr 72/2012

Biorąc pod uwagę powyższe argumenty, Rada Przejrzystości przyjęła stanowisko jak na wstępie.

.....
[REDACTED]
[REDACTED]

Tryb wydania stanowiska

Stanowisko wydano na podstawie art. 35 ust. 19 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych AOTM-OT-4351-12/2012, „Wniosek o objęcie refundacją produktów leczniczych: Sprycel (dazatynib), tabletki 50 mg, opakowanie 60 tabl., kod EAN 5909990621354; Sprycel (dazatynib), tabletki 80 mg, opakowanie 30 tabl., kod EAN 5909990818631; Sprycel (dazatynib), tabletki 100 mg, opakowanie 30 tabl., kod EAN 5909990671601; Sprycel (dazatynib), tabletki 140 mg, opakowanie 30 tabl., kod EAN 5909990818655 we wskazaniu: leczenie nowo rozpoznanej przewlekłej białaczki szpikowej”, sierpień 2012 r.

Inne wykorzystane źródła danych, oprócz wskazanych w ww. raporcie: opinia eksperta przedstawiona podczas posiedzenia Rady 10.09.2012 r.