

Penicylamina (Cuprenil®) w leczeniu choroby Wilsona

Analiza ekonomiczna



Warszawa
czerwiec 2012

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

Celem analizy była ocena kosztów i efektów z perspektywy Narodowego Funduszu Zdrowia (NFZ), stosowania penicylaminy (Cuprenil®, Teva Pharmaceuticals Polska) w leczeniu choroby Wilsona (zwyrodnienia soczewkowo-wątrobowego) w ramach wykazu leków refundowanych.

Przeprowadzono przegląd systematyczny piśmiennictwa pod kątem opublikowanych modeli ekonomicznych dotyczących stosowania penicylaminy (Cuprenil®, Teva Pharmaceuticals Polska) w leczeniu choroby Wilsona (zwyrodnienia soczewkowo-wątrobowego). Nie zidentyfikowano takich opracowań. Z uwagi na:

- udowodnioną skuteczność leku,
- fundamentalne znaczenie terapeutyczne,
- powszechność stosowania,
- brak możliwości prospektywnej i kontrolowanej oceny skutków zaniechania terapii (porównania z brakiem leczenia),
- brak wiarygodnych danych dotyczących użyteczności stanów zdrowia

nie jest możliwa ocena ekonomiczna zgodna z wytycznymi oraz obliczenie kosztu dodatkowego roku życia skorygowanego o jakość (QALY).

Mając jednak na względzie niskie koszty zakupu leku oraz jego efektywność, jak i istotne kliniczne powikłania nieleczonej choroby, które mogą być związane ze znacznymi kosztami (np. konieczność przeszczepu wątroby, trwała niesprawność w wyniku powikłań neurologicznych) można przypuszczać, że stosowanie penicylaminy (Cuprenil®, Teva Pharmaceuticals Polska) w leczeniu choroby Wilsona (zwyrodnienia soczewkowo-wątrobowego) [REDACTED]

Koszty leczenia penicylamina (Cuprenil®, Teva Pharmaceuticals Polska) choroby Wilsona przedstawiono W analizie wpływu na system ochrony zdrowia [REDACTED]