



## Rada Przejrzystości

działająca przy

Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji

Stanowisko Rady Przejrzystości  
nr 144/2015 z dnia 16 listopada 2015 roku  
w sprawie oceny leku Adenuric (febuxostat), kod EAN  
5909990761562, w leczeniu i zapobieganiu przewlekłej hiperurykემii  
u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu  
nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem  
wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. Tumor Lysis Syndrome – TLS)

*Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją produktu leczniczego Adenuric (febuxostat), 120 mg, tabletki powlekane, 28 szt. kod EAN 5909990761562, we wskazaniu: zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. Tumor Lysis Syndrome – TLS), jako leku dostępnego w aptece na receptę z odpłatnością ryczałtową, w ramach istniejącej grupy limitowej 145.0 (leki stosowane w leczeniu dny).*

### Uzasadnienie

*Na podstawie dostępnych wyników badań naukowych nie wykazano przewagi terapeutycznej leku Adenuric (febuxostat) we wnioskowanym wskazaniu w porównaniu z allopurinolem, przy jednoczesnym braku efektywności kosztowej wnioskowanej technologii w porównaniu z komparatorem.*

.....  
Przewodniczący Rady Przejrzystości  
prof. Tomasz Pasiński

### Tryb wydania stanowiska

Stanowisko wydano na podstawie art. 35 ust. 1 pkt. 2 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 345), z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji nr AOTMiT-OT-4350-24/2015 „Wniosek o objęcie refundacją leku ADENURIC (febuxostat) we wskazaniach: leczenie przewlekłej hiperurykემii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczianowych (w tym guzki dnawe i (lub) zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie); zapobieganie i leczenie przewlekłej



hiperurykemii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. Tumor Lysis Syndrome – TLS)”. Data ukończenia: 6 listopada 2015 r.