



**Stanowisko Rady Przejrzystości  
nr 74/2012 z dnia 10 września 2012 r.  
w sprawie zasadności finansowania  
produktu leczniczego Sprycel (dazatynib) (EAN 5909990671601) 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 100 mg, opakowanie, 30 tabl., kod EAN 5909990671601.

**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.