



Stanowisko Rady Przejrzystości  
nr 10/2013 z dnia 21 stycznia 2013 r.  
w sprawie zasadności finansowania leku Levetiracetam GSK  
(lewetyracetam) (kod EAN: 5909990945405) we wskazaniu:  
leczenie padaczki w I rzucie

*Rada uważa za niezasadne finansowanie ze środków publicznych produktu leczniczego Levetiracetam GSK (lewetyracetam), tabl. powlekane; 1000 mg; 50 tab., we wskazaniu: leczenie padaczki w I rzucie.*

**Uzasadnienie**

*Skuteczność lewetyrecetamu i jakość życia są porównywalne z karbamazepiną. Koszty leczenia lewetyracetamem są wyższe niż obecnie stosowanych leków refundowanych stosowanych we wskazaniu: leczenie padaczki w I rzucie.*

**Przedmiot wniosku**

Zlecenie Ministra Zdrowia dotyczy finansowania ze środków publicznych produktu leczniczego Levetiracetam GSK we wskazaniu: leczenie padaczki w I rzucie. Wniosek dotyczy zamieszczenia w Wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych jako leków dostępnych w aptece na receptę, za odpłatnością ryczałtową we wskazaniu określonym stanem klinicznym, w ramach istniejącej grupy limitowej (166.1 Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne), następujących dawek i opakowań:

- Levetiracetam GSK (levetiracetam); tab. powlekane; 250 mg; 50 tab.; kod EAN: 5909990945139
- Levetiracetam GSK (levetiracetam); tab. powlekane; 500 mg; 50 tab.; kod EAN: 5909990945221
- Levetiracetam GSK (levetiracetam); tab. powlekane; 750 mg; 50 tab.; kod EAN: 5909990945306
- Levetiracetam GSK (levetiracetam); tab. powlekane; 1000 mg; 50 tab.; kod EAN: 5909990945405

Niniejsze stanowisko dotyczy produktu Levetiracetam GSK (levetiracetam); tab. powlekane; 1000 mg; 50 tab.; kod EAN: 5909990945405.

**Problem zdrowotny**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Opis wnioskowanej technologii medycznej**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Alternatywne technologie medyczne**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Skuteczność kliniczna**

Jak w stanowisku nr 7/2013



**Skuteczność praktyczna**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Bezpieczeństwo stosowania**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Propozycje instrumentów dzielenia ryzyka**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Stosunek kosztów do uzyskiwanych efektów zdrowotnych**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Wpływ na budżet płatnika publicznego**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Rozwiązania proponowane w analizie racjonalizacyjnej**

Jak w stanowisku nr 7/2013

**Rekomendacje innych instytucji dotyczące ocenianej technologii medycznej**

Jak w stanowisku nr 7/2013

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

.....  


**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 nr DS-4350-2/2012, „Wniosek o objęcie refundacją i ustalenie urzędowej ceny zbytu leku Levetiracetam GSK (lewetyracetam) we wskazaniu: leczenie padaczki w I rzucie”, 10 stycznia 2013 r.