



Rada Przejrzystości

działająca przy

Prezese Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji

Opinia Rady Przejrzystości nr 171/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej haloperidol we wskazaniach pozarejestacyjnych: choroba Huntingtona

Rada Przejrzystości uważa za zasadną kontynuację refundacji leków zawierających substancję czynną haloperidol we wskazaniach pozarejestacyjnych: choroba Huntingtona.

Uzasadnienie

Haloperidol jest klasycznym, bardzo skutecznym lekiem przeciwpsychotycznym pierwszej generacji, który od dawna uznawano za korzystny w leczeniu płasawicy w chorobie Huntingtona. W latach 80. XX wieku przeprowadzone 3 badania wskazujące na zmniejszenie płasawicy u pacjentów z chorobą Huntingtona leczonych haloperidolem w dawkach od 1,5 do 80 mg na dobę.

Haloperidol ma wysokie ryzyko działań niepożądanych, takich jak późna dyskineza i parkinsonizm indukowany lekami oraz wprowadzenie nowych leków przeciwpsychotycznych drugiej generacji.

Haloperidol nie jest obecnie uważany za lek z wyboru w leczeniu płasawicy w chorobie Huntingtona, jednakże nadal jest stosowany w praktyce klinicznej. Jest to technologia bardzo tania.

Tryb wydania opinii

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy z 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 784 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w Charakterystyce Produktu Leczniczego, aneks do raportu nr: BOR.434.17.2016 „Haloperidol oraz olanzapina we wskazaniu pozarejestacyjnym: choroba Huntingtona”, data ukończenia: 12 czerwca 2018 r.

