



Protokół nr 43/2014
z posiedzenia Rady Przejrzystości
w dniu 8 grudnia 2014 roku
w siedzibie Agencji Oceny Technologii Medycznych

Członkowie Rady Przejrzystości (Rada) obecni na posiedzeniu:

1. Marzanna Bieńkowska
2. Anna Cieślik
3. Paweł Grieb
4. Marlena Jankowiak
5. Tomasz Pasierski – udział w posiedzenie od pkt. 5 porządku obrad
6. Jakub Pawlikowski
7. Rafał Suwiński
8. Zbigniew Szawarski
9. Piotr Szymański
10. Marek Wroński

Porządek obrad:

1. Otwarcie posiedzenia.
2. Omówienie i zatwierdzenie porządku obrad.
3. Omówienie konfliktów interesów członków Rady.
4. Przygotowanie stanowisk w sprawie oceny leków VELETRI 0,5, VELETRI 1,5 (epoprostenol), we wskazaniu: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TN) epoprostenolem (ICD-10: I27, I27.0) – program lekowy.
5. Przygotowanie opinii na temat zasadności finansowania ze środków publicznych leku Evoltra (clofarabinum), we wskazaniach:
 - 1) C92.0 ostra białaczka szpikowa u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których zdiagnozowano pierwotnie oporną ostrą białaczkę szpikową lub jej pierwszą wznowę oporną na leczenie II linii oraz dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których stwierdzono drugą wznowę ostrej białaczki szpikowej;
 - 2) D76.0 histiocytoza z komórek Langerhansa niesklasyfikowana gdzie indziej w trzeciej linii leczenia
– w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
6. Przygotowanie opinii w sprawie projektu programu zdrowotnego jednostki samorządu terytorialnego: „Zwiększenie efektywności rehabilitacji narządu ruchu u dzieci z Mózgowym Porażeniem Dziecięcym przy użyciu zrobotyzowanej orczy do rehabilitacji chodu Lokomat”.



Handwritten signature

7. Przygotowanie stanowisk w sprawie oceny leku FOSTEX Nexthaler (beklometazon + formoterol), we wskazaniu określonym stanem klinicznym: astma.
8. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancję czynną leuprorelinum, we wskazaniach zakwalifikowanych do kodów ICD-10: C48.0 nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej; C49.4 nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha; C49.5 nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy – w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
9. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancję czynną anagrelidum, we wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: D46.7 inne podzespoły mielodysplastyczne – w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
10. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancję czynną carboplatinum, we wskazaniach zakwalifikowanych do kodów ICD-10: C15.1 piersiowa część przełyku; C15.2 brzuszna część przełyku; C15.4 środkowa część przełyku; C15.5 dolna trzecia część przełyku – w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
11. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancję czynną cytarabinum, we wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: C71 nowotwór złośliwy mózgu– w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
12. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancje czynne:
 - 1) mitomycinum,
 - 2) epirubicini hydrochloridumwe wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: C31.9 nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona – w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii;
 - 3) idarubicinum we wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: C31.0 nowotwór złośliwy zatoki szczękowej– w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
13. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancję czynną temozolomidum, we wskazaniu zakwalifikowanym do kodów ICD-10: od C16 do C20 – w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
14. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancję czynną bortezomibum, we wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: C91.0 ostra białaczka limfoblastyczną – w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
15. Przygotowanie opinii na temat zasadności objęcia refundacją we wskazaniach odmiennych niż określone w ChPL leków zawierających substancję czynną sirolimusum, we wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: C80 nowotwór złośliwy, bez określenia jego umiejscowienia– w katalogu substancji stosowanych w ramach chemioterapii.
16. Zamknięcie posiedzenia.

Ad.1. Posiedzenie o godzinie 9:36 otworzył Wiceprzewodniczący Rady Rafał Suwiński.

Ad.2. Rada przyjęła jednogłośnie propozycję porządku obrad przedstawioną przez Rafała Suwińskiego.



Prowadzący posiedzenie przedstawił zebranym pana Marka Kellera, powołanego przez Ministra Zdrowia w skład Rady, przedstawiciela Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ad.3. Rada ustosunkowała się do zgłoszonych konfliktów interesów.

Ad.4. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Analiz weryfikacyjnych:

- 1) Nr: AOTM-OT-4351-31/2014 „Wniosek o objęcie refundacją leku Veletri (epoprostenol) 0,5 mg w ramach programu lekowego „Leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) epoprostenolem (ICD-10 I27, I27.0)”;
- 2) Nr: AOTM-OT-4351-32/2014 „Wniosek o objęcie refundacją leku Veletri (epoprostenol) 1,5 mg w ramach programu lekowego „Leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) epoprostenolem (ICD-10 I27, I27.0)”.

W trakcie prezentacji przybyli na posiedzenie Marlena Jankowiak oraz Jakub Pawlikowski.

Następnie projekt stanowiska przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada przyjęła uchwały będące jej stanowiskami, które stanowią załączniki do protokołu:

- 1) Veletri (epoprostenol) 0,5 mg - w wyniku głosowania 9 głosów za projektem stanowiska Rady, 0 głosów przeciw projektowi stanowiska Rady;
- 2) Veletri (epoprostenol) 1,5 mg - w wyniku głosowania 9 głosów za projektem stanowiska Rady, 0 głosów przeciw projektowi stanowiska Rady.

Ad.5. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Raportu Nr: AOTM-RK-434-6/2014 „Evoltra (clofarabinum), we wskazaniach: D76.0 Histiocytoza z komórek Langerhansa niesklasyfikowana gdzie indziej w III linii leczenia; C92.0 Ostra białaczka szpikowa u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których zdiagnozowano pierwotnie oporną ostrą białaczkę szpikową lub jej pierwszą wznowę oporną na leczenie II linii oraz u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których stwierdzono drugą wznowę ostrej białaczki szpikowej”.

Następnie projekty opinii przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W tym miejscu na posiedzenie przybył Tomasz Pasierski.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada przyjęła uchwały będące jej opiniami, które stanowią załączniki do protokołu:

- 1) Evoltra (clofarabinum) we wskazaniu C92.0 - w wyniku głosowania 5 głosów za projektem opinii Rady (w tym głos prowadzącego posiedzenie), 5 głosów przeciw projektowi opinii Rady;
- 2) Evoltra (clofarabinum) we wskazaniu D76.0 - w wyniku głosowania 10 głosów za projektem opinii Rady, 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady.

Ad.6. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Raportu nr: AOTM-OT-441-173/2014 „Zwiększenie efektywności rehabilitacji narządu ruchu u dzieci z mózgowym porażeniem dziecięcym przy użyciu zrobotyzowanej ortezy do rehabilitacji chodu Lokomat”.

Następnie projekt opinii przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 10 głosami za projektem opinii Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.7. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Analizy weryfikacyjnej Nr: AOTM-OT-4350-40/2014 „Wniosek o objęcie refundacją leku Fostex Nexthaler (beklometazon i formoterol) we wskazaniu: astma”.

Następnie projekt stanowiska przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 10 głosami za projektem stanowiska Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi stanowiska Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.8. Pracownicy Agencji przedstawili najistotniejsze informacje z Opracowań:

- 1) AOTM-OT-434-30/2014 „Lucrin Depot (leuprorelina) we wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: C48.0 (nowotwory złośliwe zlokalizowane w przestrzeni zaotrzewnowej)”;
- 2) AOTM-OT-434-24/2014 „Lucrin Depot (leuprorelina) we wskazaniach zakwalifikowanych do kodów ICD-10: C49.4 (nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha) i C49.5 (nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy)”.

Następnie projekt opinii przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

Decyzją prowadzącego posiedzenie głosowanie w tej sprawie przełożono na później.

Ad.9. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Opracowania: AOTM-OT-434-21/2014 „Thromboreductin (anagrelidum) we wskazaniu ICD-10: D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne”.

Projekt opinii na temat zasadności finansowania ze środków publicznych leków zawierających substancję czynną anagrelidum, o których mowa w piśmie Ministra Zdrowia z dnia 26.11.2014 r. nr MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14, we wskazaniach innych niż ujęte w ChPL – przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 10 głosami za projektem opinii Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

cd.Ad.8. W wyniku przeprowadzonej dyskusji na temat oceny leku Lucrin Depot (leuprorelina) Rada, 10 głosami za projektem stanowiska Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi stanowiska Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.10. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Raportu Nr: AOTM-RK-434-7/2014 „Karboplatyna w wybranych wskazaniach pozarejestrycyjnych opisanych kodami ICD-10: C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku”.

Projekt opinii na temat zasadności finansowania ze środków publicznych leków zawierających substancję czynną carboplatinum, o których mowa w piśmie Ministra Zdrowia z dnia 26.11.2014 r. nr MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14, we wskazaniach innych niż ujęte w ChPL – przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 10 głosami za projektem opinii Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.11. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Raportu nr: AOTM-OT-434-22/2014 „DepoCyte, cytarabina liposomalna we wskazaniu innym niż ujęte w Charakterystyce Produktu Leczniczego tj. ICD-10 C71: Nowotwór złośliwy mózgu”.

Następnie projekt opinii przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 10 głosami za projektem opinii Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.12. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Raportu nr: AOTM-OT-434-23/2014 „Epirubicyna i Mitomycin C Kyowa we wskazaniu C31.9 (nowotwory złośliwe zatoki przynosowej) oraz idarubicyna we wskazaniu C31.0 (nowotwory złośliwe zatoki szczękowej)”.

Projekt opinii na temat zasadności finansowania ze środków publicznych leków zawierających substancje czynne: mitomycynin, epirubicyni hydrochloridum oraz idarubicynin, o których mowa w piśmie Ministra Zdrowia z dnia 26.11.2014 r. nr MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14, we wskazaniach innych niż ujęte w ChPL – przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada przyjęła uchwały będące jej opiniami, które stanowią załączniki do protokołu:

- 1) mitomycynin we wskazaniu C31.9 - w wyniku głosowania 10 głosów za projektem opinii Rady, 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady;
- 2) epirubicyni hydrochloridum we wskazaniu C31.9 - w wyniku głosowania 10 głosów za projektem opinii Rady, 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady;
- 3) idarubicynin we wskazaniu C31.0 - w wyniku głosowania 10 głosów za projektem opinii Rady, 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady.

Ad.13. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Raportu Nr: AOTM-OT-434-26/2014 „Temozolomidum we wskazaniach: nowotwór złośliwy żołądka (C16), nowotwór złośliwy jelita cienkiego (C17), nowotwór złośliwy jelita grubego (C18), nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego (C19), nowotwór złośliwy odbytnicy (C20)”.

Projekt opinii na temat zasadności finansowania ze środków publicznych leków zawierających substancję czynną temozolomidum, o której mowa w piśmie Ministra Zdrowia z dnia 26.11.2014 r. nr MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14, we wskazaniach innych niż ujęte w ChPL – przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W tym miejscu posiedzenia jeden z członków Rady zgłosił konflikt interesów i złożył wniosek o wyłączenie go z głosowania w tej sprawie. Rada większością głosów wyłączyła go z głosowania.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 9 głosami za projektem opinii Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.14. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Opracowania: AOTM-OT-434-27/2014 „Velcade (bortezomib) we wskazaniu ostra białaczka limfoblastyczna (C91.0)”.

Następnie projekt opinii przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 10 głosami za projektem opinii Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.15. Pracownik Agencji przedstawił najistotniejsze informacje z Raportu nr: AOTM-OT-434-25/2014 „Rapamune (sirolimus) we wskazaniu: nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia (ICD-10: C80)”.

Następnie projekt opinii przedstawił wyznaczony przez prowadzącego posiedzenie członek Rady.

W wyniku przeprowadzonej dyskusji Rada, 10 głosami za projektem opinii Rady, przy 0 głosów przeciw projektowi opinii Rady, przyjęła uchwałę, która stanowi załącznik do protokołu.

Ad.16. Prowadzący posiedzenie Rafał Suwiński zakończył posiedzenie Rady o godzinie 14:23.

Protokół sporządził prowadzący posiedzenie:



Rafał Suwiński

Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości



Stanowisko Rady Przejrzystości
nr 353/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie oceny leku Veletri (epoprostenol) (EAN: 5909991089085)
stosowany w ramach programu lekowego „Leczenie tętniczego
nadciśnienia płucnego (TNP) epoprostenolem (ICD-10 I27, I27.0)”

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją produktu leczniczego Veletri (epoprostenol), 0,5 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1 fiol., kod EAN 5909991089085, we wskazaniu: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TN) epoprostenolem (ICD-10: I27, I27.0) – w ramach wnioskowanego, odrębnego programu lekowego leczenia tętniczego nadciśnienia płucnego epoprostenolem.

Jednocześnie Rada Przejrzystości uważa za zasadne objęcie refundacją produktu leczniczego Veletri (epoprostenol), 0,5 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1 fiol., kod EAN 5909991089085, we wskazaniu: leczenie 2. rzutu u chorych w III klasie czynnościowej wg klasyfikacji WHO oraz 1. i 2. rzutu w IV klasie czynnościowej wg klasyfikacji WHO, w ramach istniejącego programu leczenia nadciśnienia płucnego, w ramach wspólnej grupy limitowej z treprostinilem i wydawanie go pacjentom bezpłatnie.

Rada nie akceptuje przedstawionego schematu podziału ryzyka i wskazuje na konieczność dalszego obniżenia ceny, tak aby wprowadzenie leku do terapii nie powodowało dodatkowego obciążenia dla płatnika, w porównaniu z aktualnie stosowanym komparatorem.

Uzasadnienie

Słabej/umiarkowanej jakości dowody naukowe wskazują na skuteczność epoprostenolu w poprawie przeżywalności i stanu klinicznego chorych z tętnicznym nadciśnieniem płucnym, zwłaszcza w zaawansowanych stadiach choroby. W porównaniach pośrednich skuteczność kliniczna epoprostenolu jest co najmniej nie gorsza do komparatora. Lek jest rekomendowany w standardach postępowania towarzystw naukowych do leczenia 1. i 2. rzutu u chorych w III i IV klasie czynnościowej wg klasyfikacji WHO u chorych z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. W analizach farmakoekonomicznych zwraca uwagę wysoki koszt terapii oraz wysoki iloraz kosztu do efektu, możliwy do zaakceptowania wyłącznie ze względu na sierocy charakter choroby. Lek nie jest refundowany w żadnym z krajów europejskich o PKB porównywalnym z Polską. W analizach własnych Agencji, z uwzględnieniem skorygowanego



kosztu komparatora wykazano, że w perspektywie średnioterminowej realizacja programu będzie generowała istotne dodatkowe koszty dla płatnika.

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

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. 2011 r., Nr 122, poz. 696 z późn. zm.), z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych nr AOTM-OT-4351-31/2014, „Wniosek o objęcie refundacją leku Veletri (epoprostenol) 0,5 mg w ramach programu lekowego „Leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) epoprostenolem (ICD-10 I27, I27.0)”, Data ukończenia: listopad 2014 r.



Stanowisko Rady Przejrzystości
nr 354/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie oceny leku Veletri (epoprostenol) (EAN: 5909991089092)
stosowany w ramach programu lekowego „Leczenie tętniczego
nadciśnienia płucnego (TNP) epoprostenolem (ICD-10 I27, I27.0)”

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją produktu leczniczego Veletri (epoprostenol), 1,5 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1 fiol., kod EAN 5909991089092, we wskazaniu: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TN) epoprostenolem (ICD-10: I27, I27.0) – w ramach wnioskowanego, odrębnego programu lekowego leczenia tętniczego nadciśnienia płucnego epoprostenolem.

Jednocześnie Rada Przejrzystości uważa za zasadne objęcie refundacją produktu leczniczego Veletri (epoprostenol), 1,5 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1 fiol., kod EAN 5909991089092, we wskazaniu: leczenie 2. rzutu u chorych w III klasie czynnościowej wg klasyfikacji WHO oraz 1. i 2. rzutu w IV klasie czynnościowej wg klasyfikacji WHO, w ramach istniejącego programu leczenia nadciśnienia płucnego, w ramach wspólnej grupy limitowej z treprostinilem i wydawanie go pacjentom bezpłatnie.

Rada nie akceptuje przedstawionego schematu podziału ryzyka i wskazuje na konieczność dalszego obniżenia ceny, tak aby wprowadzenie leku do terapii nie powodowało dodatkowego obciążenia dla płatnika, w porównaniu z aktualnie stosowanym komparatorem.

Uzasadnienie

Słabej/umiarkowanej jakości dowody naukowe wskazują na skuteczność epoprostenolu w poprawie przeżywalności i stanu klinicznego chorych z tętnicznym nadciśnieniem płucnym, zwłaszcza w zaawansowanych stadiach choroby. W porównaniach pośrednich skuteczność kliniczna epoprostenolu jest co najmniej nie gorsza do komparatora. Lek jest rekomendowany w standardach postępowania towarzystw naukowych do leczenia 1. i 2. rzutu u chorych w III i IV klasie czynnościowej wg klasyfikacji WHO u chorych z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. W analizach farmakoekonomicznych zwraca uwagę wysoki koszt terapii oraz wysoki iloraz kosztu do efektu, możliwy do zaakceptowania wyłącznie ze względu na sierocy charakter choroby. Lek nie jest refundowany w żadnym z krajów europejskich o PKB porównywalnym z Polską. W analizach własnych Agencji, z uwzględnieniem skorygowanego



kosztu komparatora wykazano, że w perspektywie średnioterminowej realizacja programu będzie generowała istotne dodatkowe koszty dla płatnika.

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

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. 2011 r., Nr 122, poz. 696 z późn. zm.), z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych nr AOTM-OT-4351-32/2014, „Wniosek o objęcie refundacją leku Veletri (epoprostenol) 1,5 mg w ramach programu lekowego „Leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) epoprostenolem (ICD-10 I27, I27.0)”, Data ukończenia: listopad 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 355/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leku Evoltra (clofarabinum)
w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania,
lub sposobu podawania odmiennych niż określone
w Charakterystyce Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją leku Evoltra, clofarabinum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml, 1 fiol. a 20 ml, EAN 5909990710997, we wskazaniu: C92.0 Ostra białaczka szpikowa u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których zdiagnozowano pierwotnie oporną ostrą białaczkę szpikową lub jej pierwszą wznowę oporną na leczenie II linii oraz u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których stwierdzono drugą wznowę ostrej białaczki szpikowej – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Uzasadnienie

Klofarabina (Evoltra) jest lekiem nukleozydowym strukturalnie zbliżonym do kladrybiny. Nie ma danych wskazujących, że klofarabina, jako monoterapia, bądź składnik schematów wielolekowych w ostrej białaczce szpikowej (C 92.0), u pacjentów pediatrycznych, jest bardziej skuteczna od kladrybiny (Robak T., Wierzbowska A. Leukemia Research 2014;38:425-427), która na rynku polskim jest znacznie tańsza.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-335(2)/DJ/14 z dnia 20.11.2014 r., zmodyfikowane pismem MZ-PLA-4610-335(3)/DJ/14 z dnia 25.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.



Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestryjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Clofarabinum	Evoltra, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml, 1 fiol. a 20 ml, EAN 5909990710997	C92.0 Ostra białaczka szpikowa u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których zdiagnozowano pierwotnie oporną ostrą białaczkę szpikową lub jej pierwszą wznowę oporną na leczenie II linii oraz u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których stwierdzono drugą wznowę ostrej białaczki szpikowej

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości

prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-RK-434-6/2014 „Evoltra (clofarabinum), we wskazaniach: D76.0 Histiocytoza z komórek Langerhansa niesklasyfikowana gdzie indziej w III linii leczenia; C92.0 Ostra białaczka szpikowa u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których zdiagnozowano pierwotnie oporną ostrą białaczkę szpikową lub jej pierwszą wznowę oporną na leczenie II linii oraz u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których stwierdzono drugą wznowę ostrej białaczki szpikowej”, Warszawa, grudzień 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 356/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leku Evoltra (clofarabinum)
w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu
podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu
Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za zasadne objęcie refundacją leku Evoltra, clofarabinum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml, 1 fiol. a 20 ml, EAN 5909990710997, we wskazaniu: D76.0 Histiocytoza z komórek Langerhansa niesklasyfikowana gdzie indziej w trzeciej linii leczenia – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii pod warunkiem, że cena leku nie przekroczy aktualnie wyznaczonej wysokości limitu finansowania dla wskazania refundacyjnego.

Uzasadnienie

Klofarabina (Evltra) jest lekiem strukturalnie zbliżonym do znacznie tańszej na rynku polskim kladrybiny, często stosowanej jako druga linia leczenia histiocytozy z komórek Langerhansa gdzie indziej nie sklasyfikowanej. Z obserwacji Simko i wsp. (Pediatr Blood Cancer 2014) wynika jednak, że lek ten może być skuteczny także u pacjentów uprzednio leczonych kladrybiną. Ze względu na niejednoznaczność danych umożliwiających oszacowanie wielkości populacji chorych, u których wskazane byłoby zastosowanie klofarabiny jako trzeciej linii leczenia histiocytozy, Rada Przejrzystości uważa za niezbędne wprowadzenie instrumentu dzielenia ryzyka, który pozwoliłby na ustalenie górnej granicy wydatków płatnika publicznego na finansowanie leku Evoltra w tym wskazaniu.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-335(1)/DJ/14 z dnia 20.11.2014 r., zmodyfikowane pismem MZ-PLA-4610-335(3)/DJ/14 z dnia 25.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.



Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Clofarabinum	Evoltra, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml, 1 fiol. a 20 ml, EAN 5909990710997	D76.0 Histiocytoza z komórek Langerhansa niesklasyfikowana gdzie indziej w trzeciej linii leczenia

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-RK-434-6/2014 „Evoltra (clofarabinum), we wskazaniach: D76.0 Histiocytoza z komórek Langerhansa niesklasyfikowana gdzie indziej w III linii leczenia; C92.0 Ostra białaczka szpikowa u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których zdiagnozowano pierwotnie oporną ostrą białaczkę szpikową lub jej pierwszą wznowę oporną na leczenie II linii oraz u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których stwierdzono drugą wznowę ostrej białaczki szpikowej”, Warszawa, grudzień 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 357/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.

o projekcie programu „Zwiększenie efektywności rehabilitacji narządu ruchu u dzieci z mózgowym porażeniem dziecięcym przy użyciu zrobotyzowanej ortezy do rehabilitacji chodu Lokomat” województwa mazowieckiego

Rada Przejrzystości pozytywnie opiniuje projekt programu zdrowotnego „Zwiększenie efektywności rehabilitacji narządu ruchu u dzieci z mózgowym porażeniem dziecięcym przy użyciu zrobotyzowanej ortezy do rehabilitacji chodu Lokomat” województwa mazowieckiego, pod warunkiem uwzględnienia zmian proponowanych przez Radę.

Uzasadnienie

Program odnosi się do problemu zdrowotnego istotnego w skali całego kraju jakim rehabilitacja dzieci z porażeniem mózgowym. Dedykowany jest określonej populacji pacjentów z rozpoznaniem mózgowym porażeniem dziecięcym powodującym zaburzenia chodu uczestniczących w turnusie rehabilitacyjnym oraz określonym z góry realizatorem programu jakim Mazowieckie Centrum Neuropsychiatrii w Zagórz. Treningi z zastosowaniem Lokomatu nie są finansowane ze środków publicznych. W przesłanym projekcie programu autorzy planują przeprowadzić 10 sesji treningowych przy zastosowaniu zrobotyzowanej ortezy do rehabilitacji chodu Lokomat”. Obecnie nie odnajduje się wystarczającej liczby badań pierwotnych o wysokiej jakości, które w sposób jednoznaczny wskazywałyby na większą efektywność kliniczną rehabilitacji dzieci z porażeniem mózgowym przy zastosowaniu Lokomatu w porównaniu z innymi, tradycyjnymi metodami rehabilitacji. Niemniej jednak odnalezione badania pierwotne, choć z licznymi ograniczeniami w zakresie populacji, czy zastosowanej metodologii, wskazują na poprawę parametrów wzorca chodu oraz lokomocji u dzieci z porażeniem mózgowym (występującym zwłaszcza pod postacią spastycznego porażenia obustronnego lub połowicznego), zarówno zaraz po zakończeniu przeprowadzonego treningu, jak również w okresie od półrocznej do jednorocznej obserwacji, najczęściej w porównaniu z tradycyjną fizjoterapią (tj. treningiem na bieżni, ortezą manualną, ćwiczeniami rehabilitacyjnymi). Wyniki przeprowadzonych badań sugerują, iż zastosowanie zautomatyzowanej ortezy chodu Lokomat wraz z motywacją fizjoterapeuty może odpowiednio zwiększyć aktywność mięśni m.in. u dzieci z porażeniem mózgowym. Przedmiotowy projekt programu



zakłada przeprowadzenie monitorowania i ewaluacji. Założono przeprowadzenie oceny zgłaszalności do programu, ocenę jakości świadczeń w programie oraz efektywności prowadzonych działań. Projekt określa koszty całkowite oraz koszty jednostkowe. Przy kwalifikacji chorych zostanie zachowana zasada równości dostępu do świadczeń programu. Wydaje się, że jest to ciekawy projekt badawczy.

Należy jednak:

- Opisać w projekcie programu problem zdrowotny jakim jest mózgowe porażenie dziecięce oraz rehabilitacja dzieci niepełnosprawnych.
- Należy rozważyć zależną od ceny i ilości uczestników programu ilość zaproponowanych sesji treningowych. Jak wskazuje Konsultant Krajowy w dziedzinie fizjoterapii cena 220 zł za spotkanie jest za wysoka. Wydaje się, że 10 spotkań to w przypadku MPDZ za mało aby zaobserwować zmiany. Zabiegi z wykorzystaniem Lokomatu są w Polsce dostępne poniżej 100 zł komercyjnie, liczone za pojedynczy zabieg. Jeżeli miałyby być kupione w pakiecie 500 zabiegów, którego koszt wyniosłby 110 000 zł, cena za zabieg powinna być mniejsza. Obniżając koszty zabiegu jednocześnie można by uzyskać dodatkowe zabiegi dla dzieci czyli zdecydowanie dłuższy czas terapii. Konsultant proponuje ograniczyć badanie do 40 dzieci, z precyzyjnie określonym zaburzeniem, np. hemiplegią lub diplegią, tak żeby grupa badana była maksymalnie jednorodna.
- Zaplanować przeprowadzenie kampanii informacyjnej o realizowanym programie. Należy zaznaczyć, iż przeprowadzenie akcji informacyjno-edukacyjnej stanowi jeden z wyznaczników właściwego poziomu dostępności do świadczeń zdrowotnych przewidzianych w programie.
- Zdaniem Rady projekt powinien być kontynuowany w latach następnych, dla kolejnej populacji dzieci z porażeniem mózgowym, w przypadku uzyskania w zaplanowanym programie oczekiwanych efektów zdrowotnych.

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania opinii

Opinię wydano na podstawie art. 48 ust. 2a ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. 2011 r., Nr 122, poz. 696 z późn. zm.), z uwzględnieniem raportu nr: AOTM-OT-441-173/2014 „Zwiększenie efektywności rehabilitacji narządu ruchu u dzieci z mózgowym porażeniem dziecięcym przy użyciu zrobotyzowanej ortozy do rehabilitacji chodu Lokomat” realizowany przez: Województwo Mazowieckie, Warszawa, grudzień 2014.



Stanowisko Rady Przejrzystości
nr 355/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.

**w sprawie oceny leku Fostex Naxthaler (beclometasoni dipropionas anhydricus + formoteroli fumaras dihydricus) (EAN: 5909991037031)
we wskazaniu: astma**

Rada Przejrzystości uważa za zasadne objęcie refundacją produktu leczniczego Fostex Nexthaler (beclometasoni dipropionas anhydricus + formoteroli fumaras dihydricus), proszek do inhalacji, 100 mikrogramów/dawkę + 6 mikrogramów/dawkę, 120 dawek, EAN 5909991037031, we wskazaniu: astma, w ramach istniejącej grupy limitowej i wydawanie go za odpłatnością 30%, pod warunkiem ustalenia takiej ceny leku, aby koszt leczenia z perspektywy wspólnej płatnika i pacjenta był nie większy niż koszt leczenia najtańszym z komparatorów.

Uzasadnienie

Lek kombinowany Fostex Nexthaler może być stosowny w miejsce tego samego połączenia w formie aerozolu u pacjentów, u których wskazane jest jednoczesne stosowanie wziewnych glikokortykosteroidów i długodziałających β_2 -mimetyków. Cechuje go skuteczność i profil bezpieczeństwa analogiczne do leku w formie aerozolu. Zasadniczą zaletą kombinacji dwóch leków w jednym inhalatorze jest zwiększona wygoda pacjent. Ponadto w wypadku astmy oskrzelowej compliance pacjenta jest z zasady wyższy, niż przy chorobach bezobjawowych.

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

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. 2011 r., Nr 122, poz. 696 z późn. zm.), z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych nr AOTM-OT-4350-40/2014, „Wniosek o objęcie refundacją leku Fostex Nexthaler (beclometazon i formoterol) we wskazaniu: astma”, Data ukończenia: 28 listopada 2014 r.





Opinia Rady Przejrzystości
nr 358/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leku Thromboreductin
(anagrelidum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania,
lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce
Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją leku Thromboreductin (anagrelidum), kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodu ICD-10: D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Uzasadnienie

Nie odnaleziono wysokiej jakości dowodów oceniających skuteczność kliniczną anagrelidu w populacji określonej kodem ICD-10: D46.7. Nie odnaleziono rekomendacji klinicznych dotyczących stosowania anagrelidu we wskazaniu ICD-10: D46.7-inne zespoły mielodysplastyczne. Nie znaleziono również rekomendacji w zakresie finansowania anagrelidum ze środków publicznych w powyższym wskazaniu.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1	



	fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432	
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909991029869	

	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752416	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752515	
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	
Sirrolimusum	Rapamune, roztwór doustny, 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
	Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	
	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725	
	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787	
	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749	
	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998	
	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981	
	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	

	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953 Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004 Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687 Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233 Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196 Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172 Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219 Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158 Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791 Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807 Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114 Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890 Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna

.....
 Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
 prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-21/2014 „Thromboreductin (anagrelidum) we wskazaniu ICD-10: D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne”, Warszawa, 4 grudnia 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 359/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leku Lucrin Depot
(leuprorelinum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania,
lub sposobu podawania odmiennych niż określone
w Charakterystyce Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za zasadne objęcie refundacją leku Lucrin Depot (leuprorelinum), mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodów ICD-10: C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii – w leczeniu określonego typu histologicznego MTM zlokalizowanego w brzuchu lub miednicy – agresywnego naczyniakośluzaka oraz mięsaka podścieliskowego macicy. Te typy nie mają odrębnego kodu wg klasyfikacji ICD-10 i mogą być potencjalnie klasyfikowane do ocenianych kodów.

Uzasadnienie

Nowotwory zlokalizowane w obrębie brzucha oraz miednicy, których nie zaklasyfikowano do innych grup ICD-10 niż C49, przypisuje się odpowiednio do grupy C49.4 dla nowotworów złośliwych tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha (z uwzględnieniem ściany brzucha i okolicy podżebrowej) oraz C49.5, tj. nowotworów złośliwych tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy (z uwzględnieniem okolicy pośladkowej, pachwinowej oraz krocza).

W aktualnie obowiązującej wersji klasyfikacji ICD funkcjonuje tylko kilka typów histologicznych nowotworów złośliwych o unikalnych kategoriach topograficznych. Tym samym, brak możliwości kodowania morfologii w każdej lokalizacji nowotworu uniemożliwia onkologom i patologom właściwe jego określenie poprzez zastosowanie kodów, co ściśle dotyczy także grupy C49, w tym C49.4 i C49.5. Jednocześnie należy zaznaczyć, że kliniczne uzasadnienie dla wybranej metody leczenia nie zależy wyłącznie od lokalizacji nowotworu, a przede wszystkim od typu histologicznego, przez co klasyfikacja ICD-O-3 staje się bardziej pomocna w ocenie przedmiotowej grupy nowotworów.



Podczas przeprowadzonego w AOTM przeglądu systematycznego nie odnaleziono wysokiej jakości dowodów naukowych, zarówno pierwotnych jak i wtórnych, poddających ocenie skuteczność i bezpieczeństwo wnioskowanej technologii medycznej w rozpatrywanych wskazaniach. Zidentyfikowano natomiast trzy opisy przypadków, dotyczące zastosowania leuproreliny w leczeniu agresywnego naczyniakośluzaka zlokalizowanego w miednicy, który stanowi jedną z postaci histologicznych nowotworu tkanki miękkiej i tężycznej – Poirier 2003, Shinohara 2004 oraz Gay 2013.

Powyższe potwierdza stanowisko Rady Przejrzystości nr 244/2013 z dnia 18 listopada 2013 r., dotyczące stosowania leuproreliny w rozpoznaniu zakwalifikowanym do kodu ICD10: C48.0 (nowotwór złośliwy w przestrzeni zaotrzewnowej), w którym była mowa o zasadności stosowania ocenianej substancji wśród chorych z agresywnym naczyniakośluzakiem zlokalizowanym w jamie otrzewnej, podczas gdy agresywny naczyniakośluzak jest także jednym z typów histologicznych nowotworów tkanki miękkiej i tężycznej brzucha i miednicy, będących przedmiotem aktualnej oceny.

Zgodnie z opinią eksperta klinicznego stosowanie leuproreliny u chorych z rozpoznaniem nowotworu tkanki tężycznej i miękkiej brzucha (kod ICD-10: C49.4) lub miednicy (kod ICD-10: C49.5) jest uzasadnione jedynie w przypadku rzadko występującego nowotworu pod nazwą naczyniakośluzaka agresywnego (*angiomyxoma aggressivum*). Wg zaleceń PUO 2013 stosowanie analogów gonadoliberyny jest uzasadnione w leczeniu chorych na mięsaka podścieliskowego macicy.

W wyniku przeprowadzonego wyszukiwania nie zidentyfikowano rekomendacji klinicznych ani finansowych dotyczących zastosowania leuproreliny w leczeniu nowotworów złośliwych tkanki tężycznej i miękkiej brzucha i miednicy.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	

	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432	
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50	

	ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752416	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752515	
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	
Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny , 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
	Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	
	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725	
	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787	
	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749	
	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998	
	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981	
	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	

	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687	
	Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233	
	Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196	
	Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172	
	Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219	
	Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158	
	Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna
	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-24/2014 „Lucrin Depot (leuprorelina) we wskazaniach zakwalifikowanych do kodów ICD-10: C49.4 (nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha) i C49.5 (nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy”, Warszawa, 4 grudnia 2014 r.
2. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-30/2014 „Lucrin Depot (leuprorelina) we wskazaniu zakwalifikowanym do kodu ICD-10: C48.0 (nowotwory złośliwe zlokalizowane w przestrzeni zaotrzewnowej)”, Warszawa, grudzień 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 360/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.

w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carboplatinum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za zasadne objęcie refundacją niżej wymienionych leków zawierających substancję czynną carboplatinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodów ICD-10: C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrowane objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	



	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432	

Uzasadnienie

Zgodnie z opinią konsultanta krajowego w dziedzinie onkologii klinicznej karboplatyna znajduje zastosowanie w ramach wstępnej chemioterapii przed planowaną ezofagektomią z powodu raka przełyku we wszystkich wymienionych rozpoznaniach (kody ICD-10: C15.1, C15.2, C15.4 i C15.5).

Stanowisko Rady Przejrzystości jest spójne z wcześniejszymi opiniami, że w Przypadku raka przełyku stosowanie karboplatyny znajduje uzasadnienie w przedoperacyjnej radiochemioterapii (karboplatyna w skojarzeniu z paklitakselem).

Karboplatyna zalecana jest również u pacjentów z ograniczonym nieresekcyjnym płaskonabłonkowym rakiem przełyku w kombinacji z paklitakselem oraz radioterapią.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzusznna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	

	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432	
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752416	

	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752515	
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118 Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
Sirrolimusum	Rapamune, roztwór doustny , 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645 Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	
	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725	
	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787	
	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749	
	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998	
	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981	
	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953		
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004		
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687		
Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233		
Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196		

	Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172	
	Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219	
	Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158	
	Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna
	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-RK-434-7/2014 „Karboplatyna w wybranych wskazaniach pozarejestacyjnych opisanych kodami ICD-10: C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszną część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku.”, Warszawa, grudzień 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 361/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leku DepoCyte
(cytarabinum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania,
lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce
Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją leku DepoCyte (cytarabinum), zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodu ICD-10: C71 Nowotwór złośliwy mózgu – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Uzasadnienie

Brak jest wiarygodnych dowodów naukowych wskazujących na skuteczność cytarabiny w postaci liposomalnej we wnioskowanym wskazaniu.

W odnalezionym przeglądzie niesystematycznym Conroy 2010, który miał na celu zidentyfikowanie potencjalnie odpowiednich dokanałowych terapii rdzeniaka u dzieci, w odniesieniu do liposomalnej cytarabiny zaznaczono, że jest ona obecnie poddawana badaniom II fazy u dzieci z guzami mózgu i rozsiażaniem w oponach miękkich. Zwrócono również uwagę, że cytarabina liposomalna jest łączona ze znaczną neurotoksycznością, szczególnie u pacjentów dorosłych leczonych równocześnie systemową cytarabiną. Stwierdzono, iż konieczne są dodatkowe badania w celu wypracowania optymalnej terapii tym lekiem.

Cytarabina w postaci liposomalnej wymieniona została wyłącznie w rekomendacji NCCN2014 w zarejestrowanym wskazaniu, tj. w leczeniu przerzutów do opony miękkiej. Rekomendacja ta wskazuje na możliwość stosowania cytarabiny w skojarzeniu z metotreksatem w leczeniu pierwotnych chłoniaków OUN. W przypadku choroby nawracającej lub postępującej, wysokie dawki cytarabiny lub cytarabina skojarzona z cisplatyną i deksametazonem są jedną z możliwości leczenia.

Pozostałe rekomendacje wskazywały na możliwość operacyjnego usunięcia guza, chemioterapię (monoterapia lub terapia wielolekowa) przy użyciu



temozolomidu, metotreksatu, bewacyzumabu czy pochodnych nitrozomocznika (terapia PCV: prokarbazyna, lomustyna, winkrystyna; karmustyna, cisplatyna), napromienianie lub radioterapię.

Zgodnie z opinią eksperta klinicznego stosowanie cytarabiny u chorych z rozpoznaniem złośliwego nowotworu mózgu – w przypadku litych nowotworów – nie jest uzasadnione.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10		

	mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432	
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol. a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol. a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol. a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol. a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990645312	
Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml (szklana), 5909990752416		
Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990752515		
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	
Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny, 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
	Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	

	<p>Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174</p> <p>Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150</p> <p>Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105</p> <p>Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082</p> <p>Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258</p> <p>Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252</p> <p>Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382</p> <p>Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296</p> <p>Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429</p> <p>Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302</p> <p>Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320</p> <p>Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272</p> <p>Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351</p> <p>Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289</p> <p>Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265</p> <p>Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283</p> <p>Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725</p> <p>Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000</p> <p>Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787</p> <p>Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017</p> <p>Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057</p> <p>Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763</p> <p>Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749</p> <p>Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998</p> <p>Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981</p> <p>Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974</p> <p>Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701</p> <p>Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967</p> <p>Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724</p> <p>Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922</p> <p>Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823</p> <p>Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953</p> <p>Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004</p> <p>Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687</p> <p>Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233</p> <p>Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196</p> <p>Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172</p> <p>Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219</p> <p>Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158</p> <p>Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999</p>	<p>Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19</p> <p>Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo- odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.</p>
Idarubicinum	<p>Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791</p> <p>Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807</p> <p>Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114</p> <p>Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213</p>	<p>C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej</p>

Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna
	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	

.....

Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-22/2014 „DepoCyte, cytarabina liposomalna we wskazaniu innym niż ujęte w Charakterystyce Produktu Leczniczego tj. ICD-10 C71: Nowotwór złośliwy mózgu”, Warszawa, 4 grudnia 2014 r.

Opinia Rady Przejrzystości
nr 363/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających
substancję czynną epirubicini hydrochloridum w zakresie wskazań
do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych
niz określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją niżej wymienionych leków zawierających substancję czynną epirubicini hydrochloridum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodu ICD-10: C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752515	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752477	

Uzasadnienie

Brak jest wiarygodnych dowodów naukowych na aktywność schematów z udziałem epirubicyny w leczeniu chorych na najczęściej występujące w zatoce przynosowej nowotwory złośliwe. Zgodnie z opiniami dwóch wybitnych ekspertów klinicznych powyższy lek nie jest stosowany w ocenionym schorzeniu, które w naszym kraju jest diagnozowane u 160 pacjentów rocznie.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszną część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10	

	mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432	
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol. a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol. a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol. a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol. a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990645312	
Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml (szklana), 5909990752416		
Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990752515		
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	
Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny, 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
	Rapamune, tabl. powł., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	

	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725	
	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787	
	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749	
	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998	
	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981	
	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687	
	Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233	
	Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196	
	Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172	
	Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219	
	Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158	
	Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna

	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	
--	---	--

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości

prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-23/2014 „Epirubicyna i Mitomycin C Kyowa we wskazaniu C31.9 (nowotwory złośliwe zatoki przynosowej) oraz Idarubicyna we wskazaniu C31.0 (nowotwory złośliwe zatoki szczękowej)”, Data ukończenia: 05.12.2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 364/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.

w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną idarubicinum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją niżej wymienionych leków zawierających substancję czynną idarubicinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodu ICD-10: C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	

Uzasadnienie

Postępowaniem standardowym w rozpoznaniu C31.0 jest leczenie operacyjne i uzupełniająca radioterapia. W przypadku nawracających nowotworów niekwalifikujących się do postępowania zabiegowego, albo przerzutów odległych, można rozważyć chemioterapię, ale obowiązujące zalecenia obejmują schematy nie zawierające idarubicyny. Nie odnaleziono żadnych publikacji dotyczących zastosowania idarubicyny w analizowanym wskazaniu i nie jest ona również zalecana w żadnych rekomendacjach klinicznych. Zdaniem ekspertów idarubicyna nie ma zastosowania w leczeniu chorych z rozpoznaniem nowotworu złośliwego zatoki szczękowej, co potwierdzają również dane NFZ.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii,



przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszna część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432		
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	

	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752416	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752515	
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118 Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny , 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645 Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136 Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198 Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174 Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150 Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105 Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082 Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258 Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252 Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382 Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296 Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429 Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302 Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320 Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272 Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351 Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289 Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265 Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283 Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725 Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000 Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787 Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017 Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.

	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749	
	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998	
	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981	
	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687	
	Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233	
	Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196	
	Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172	
	Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219	
	Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158	
	Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna
	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-23/2014 „Epirubicyna i Mitomycin C Kyowa we wskazaniu C31.9 (nowotwory złośliwe zatoki przynosowej) oraz Idarubicyna we wskazaniu C31.0 (nowotwory złośliwe zatoki szczękowej)”, Data ukończenia: 05.12.2014 r.

Opinia Rady Przejrzystości
nr 365/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających
substancję czynną temozolomidum w zakresie wskazań
do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych
niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za zasadne objęcie refundacją niżej wymienionych leków zawierających substancję czynną temozolomidum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodów ICD-10: C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii. Warunkiem finansowania leczenia temozolomidem we wskazaniach zakwalifikowanych do wyżej wymienionych kodów ICD-10 powinno być rozpoznanie nisko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego i progresja po pierwszej linii chemioterapii.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	
	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725		

Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787
Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749
Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998
Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981
Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701
Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004
Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687
Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233
Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196
Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172
Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219
Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158
Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999

Uzasadnienie

W jedynym obserwacyjno-retrospektywnym badaniu dotyczącym omawianego zagadnienia (Welin 2011) odnotowano stosunkowo wysoki odsetek odpowiedzi częściowej i stabilizacji na temozolomid stosowany samodzielnie lub w skojarzeniu z kapecytabiną u chorych na nisko zróżnicowanego raka neuroendokrynnego z progresją po pierwszej linii chemioterapii. Trzy rekomendacje kliniczne towarzystw naukowych, w tym ESMO 2012 zalecają stosowanie temozolomidu w omawianym wskazaniu. Również ekspert krajowy rekomenduje finansowanie temozolomidu w omawianym wskazaniu.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrycyjne objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszną część przełyku, C15.4 Śródkwowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432		
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	

	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752416	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752515	
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	
Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny , 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
	Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	
	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725	
	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787	
	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749		
Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998		
Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981		

	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687	
	Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233	
	Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196	
	Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172	
	Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219	
	Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158	
	Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna
	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

- Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-26/2014 „Temozolomidum we wskazaniach: nowotwór złośliwy żołądka (C16) nowotwór złośliwy jelita cienkiego (C17) nowotwór złośliwy jelita grubego (C18) nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego (C19) nowotwór złośliwy odbytnicy (C20)”, Warszawa, grudzień 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 366/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leku Velcade
(bortezomibum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania,
lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce
Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją leku Velcade (bortezomibum), proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890 oraz Velcade (bortezomibum), proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodu ICD-10: C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Uzasadnienie

Dowody naukowe na skuteczność zastosowania bortezomibu u chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną są niskiej jakości, a opublikowane dotychczas wyniki badań prowadzą do przeciwstawnych wniosków (Gaballa 2013, Messigner 2012). Większość rekomendacji klinicznych nie zaleca stosowania bortezomibu u chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną.

Rada proponuje ponowną analizę omawianego zagadnienia po ukazaniu się publikacji wyników toczących się badań.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.



Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrowane objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszną część przełyku, C15.4 Śródkwowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432		
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	

	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752416	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752515	
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	
Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny , 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
	Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	
	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725	
	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787	
	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749	
	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998	
	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981	

	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687	
	Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233	
	Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196	
	Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172	
	Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219	
	Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158	
	Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna
	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-27/2014 „Velcade (bortezomib) we wskazaniu ostra białaczka limfoblastyczna (C91.0)”, Warszawa, 4 grudnia 2014 r.



Opinia Rady Przejrzystości
nr 367/2014 z dnia 8 grudnia 2014 r.
w sprawie zasadności objęcia refundacją leku Rapamune
(sirolimusum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania,
lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce
Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za niezasadne objęcie refundacją leku Rapamune (sirolimusum), roztwór doustny, 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645 oraz Rapamune (sirolimusum), tabl. powł., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. we wskazaniach zakwalifikowanych do kodu ICD-10: C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia – w katalogu leków stosowanych w chemioterapii.

Uzasadnienie

U chorych ze wstępnym rozpoznaniem nowotworu o nieznanym umiejscowieniu pierwotnym najważniejsze jest ustalenie możliwie dokładnego rozpoznania histologicznego w celu ustalenia odpowiedniego leczenia. Wnioskowane wskazanie obejmuje różne, rozsiane nowotwory złośliwe o nieokreślonym umiejscowieniu (pierwotnym i wtórnym). W odnalezionych rekomendacjach klinicznych nie odniesiono się do stosowania sirolimusu u pacjentów z nowotworem złośliwym o nieznanym umiejscowieniu pierwotnym. Brak jest również dowodów naukowych wskazujących na skuteczność Rapamune (sirolimusum) we wskazaniach odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego. Według opinii Konsultanta Krajowego w dziedzinie onkologii klinicznej stosowanie sirolimusu u chorych z rozpoznaniem nowotworu złośliwego bez określenia umiejscowienia (kod ICD-10: C80) nie ma uzasadnienia. Jak wynika z danych przekazanych przez NFZ w latach 2012- 2014 na podawanie sirolimusu wydano 1 zgodę w ramach chemioterapii niestandardowej (w 2014 roku).

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia, pismo MZ-PLA-4610-351(2)/DJ/14 z dnia 26.11.2014 r., dotyczyło przygotowania, na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm.), w związku z art. 31n pkt 5 oraz art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych



(Dz. U. z 2008 roku, Nr 164 poz. 1027, z późn. zm.), opinii Rady Przejrzystości w sprawie wydania z urzędu decyzji o objęciu refundacją leków, w katalogu leków stosowanych w ramach chemioterapii, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w zakresie określonym w poniższej tabeli.

Subst. czynna	Nazwa, postać, zawartość, opakowania, kod EAN	Wskazania pozarejestrowane objęte refundacją, których dotyczy niniejsza opinia
Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg, 100 kaps, kod EAN: 5909990670154	D46.7 Inne zespoły mielodysplastyczne
Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990816156	C15.1 Piersiowa część przełyku, C15.2 Brzuszną część przełyku, C15.4 Środkowa trzecia część przełyku, C15.5 Dolna część przełyku
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 15 ml, 5909990816163	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 45 ml, 5909990816170	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 60 ml, 5909990816187	
	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. po 100 ml, 5909990816194	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990450015	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg, 1 fiol.a 15 ml, 5909990450022	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg, 1 fiol.a 45 ml, 5909990450039	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg, 1 fiol.a 60 ml, 5909990662753	
	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909990662760	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990776726	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990776733	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990776740	
	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990851058	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990787371	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990787388	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990787395	
	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml, 1 fiol. a 60 ml, 5909990787401	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990477418	
	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 15 ml, 5909990477425	
Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml, 1 fiol. a 45 ml, 5909990477432		
Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg, 1 fiol. a 5 ml, kod EAN: 5909990219278	C71: Nowotwór złośliwy mózgu
Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990661497	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990661503	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990661527	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990661534	
	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990661541	

	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909991104313	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg, 1 fiol.a 25 ml, 5909991104320	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg, 1 fiol.a 50 ml, 5909991104337	
	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg, 1 fiol.a 100 ml, 5909991104344	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 5 ml, 5909990796373	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 10 ml, 5909990796380	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 25 ml, 5909990796397	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol. a 100 ml, 5909990796403	
	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909991029869	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml, 5909990645275	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990645299	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 50 ml, 5909990645305	
	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml, 1 fiol.a 100 ml, 5909990645312	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 5 ml (szklana), 5909990752416	
	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml, 1 fiol.a 25 ml, 5909990752515	
Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg, 1 zest., kod EAN: 5909990686117	C48.0 Nowotwór złośliwy przestrzeni zaotrzewnowej, C49.4 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej brzucha, C49.5 Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i tkanki miękkiej miednicy
Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol., 5909990098118	C31.9 Nowotwór złośliwy, zatoka przynosowa, nieokreślona
	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg, 1 fiol., 5909990098217	
Sirrolimusum	Rapamune, roztwór doustny , 1 mg/ml, 60 ml (but.+30 strzyk.), kod EAN: 5909990893645	C80 Nowotwór złośliwy bez określenia jego umiejscowienia
	Rapamune, tabl. powl., 1 mg, 30 tabl., kod EAN: 5909990985210	
Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg, 5 szt., 5909990805136	C16 Nowotwór złośliwy żołądka, C17 Nowotwór złośliwy jelita cienkiego, C18 Nowotwór złośliwy jelita grubego, C19 Nowotwór złośliwy zgięcia esiczo-odbytniczego, C20 Nowotwór złośliwy odbytnicy.
	Temostad, kaps. twarde, 250 mg, 5 szt., 5909990805198	
	Temostad, kaps. twarde, 180 mg, 5 szt., 5909990805174	
	Temostad, kaps. twarde, 140 mg, 5 szt., 5909990805150	
	Temostad, kaps. twarde, 20 mg, 5 szt., 5909990805105	
	Temostad, kaps. twarde, 5 mg, 5 szt., 5909990805082	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991061258	
	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909991034252	
	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991034382	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909991061296	
	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991034429	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909991061302	
	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991034320	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909991061272	
	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991034351	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909991061289	
	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991061265	
	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909991034283	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744725	
	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 4037353010000	
Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744787		
Temomedac, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 4037353010017		

	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps. (but.), 5909990746057	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744763	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744749	
	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 4037353009998	
	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 4037353009981	
	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 4037353009974	
	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps. (but.), 5909990744701	
	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 4037353009967	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg, but. (5 szt.), 5909991054724	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg, but. (5 szt.), 5909991054922	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg, but. (5 szt.), 5909991054823	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg, but. (5 szt.), 5909991054953	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg, but. (5 szt.), 5909991055004	
	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg, but. (5 szt.), 5909991054687	
	Temodal, kaps. twarde, 180 mg, 5 kaps., 5909990672233	
	Temodal, kaps. twarde, 250 mg, 5 kaps., 5909990672196	
	Temodal, kaps. twarde, 100 mg, 5 kaps., 5909990672172	
	Temodal, kaps. twarde, 140 mg, 5 kaps., 5909990672219	
	Temodal, kaps. twarde, 20 mg, 5 kaps., 5909990672158	
	Temodal, kaps. twarde, 5 mg, 5 kaps., 5909990716999	
Idarubicinum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 5 ml, 5909990802791	C31.0 Nowotwory złośliwe zatoki szczękowej
	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml, 1 fiol. po 10 ml, 5909990802807	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg, 1 fiol.a 5 ml, 5909990236114	
	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg, 1 fiol.a 10 ml, 5909990236213	
Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990000890	C91.0 Ostra białaczka limfoblastyczna
	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg, 1 fiol., kod EAN 5909990646968	

.....
Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
prof. Rafał Suwiński

Tryb wydania stanowiska

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zm.) w związku z art. 31s ust. 6 p. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych Dz.U. 2004 Nr 210 poz. 2135 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w charakterystyce produktu leczniczego Raport Nr: AOTM-OT-434-27/2014 „Velcade (bortezomib) we wskazaniu ostra białaczka limfoblastyczna (C91.0)”, Warszawa, 4 grudnia 2014 r.