



Niniejsze stanowisko dotyczy produktu Trobalt (retigabinum); tabletki powlekane; 50 mg 84 tab.; EAN 5909990852239.

**Problem zdrowotny**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Opis wnioskowanej technologii medycznej**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Alternatywne technologie medyczne**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Skuteczność kliniczna**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Skuteczność praktyczna**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Bezpieczeństwo stosowania**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Propozycje instrumentów dzielenia ryzyka**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Stosunek kosztów do uzyskiwanych efektów zdrowotnych**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Wpływ na budżet płatnika publicznego**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Rozwiązania proponowane w analizie racjonalizacyjnej**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

**Rekomendacje innych instytucji dotyczące ocenianej technologii medycznej**

Jak w stanowisku nr 39/2012.

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

.....  
**Tryb wydania stanowiska**

Stanowisko wydano na podstawie art. 35 ust. 19 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych AOTM-OT-4350-10/2012, „Wniosek o objęcie refundacją i ustalenie urzędowej ceny zbytu produktu leczniczego Trobalt (retigabina) we wskazaniu: padaczka o początku ogniskowym z wtórnym uogólnieniem lub bez wtórnego uogólnienia u osób dorosłych w wieku 18 lat i więcej, u których co najmniej jeden dotychczas refundowany lek stosowany w padaczce lekoopornej był nieskuteczny lub nietolerowany (III linia leczenia)”, lipiec 2012 r.

Inne wykorzystane źródła danych, oprócz wskazanych w ww. raporcie:

1. Opinia eksperta przedstawiona podczas posiedzenia Rady w dniu 16.07.2012 r.