



Stanowisko Rady Przejrzystości
nr 16/2013 z dnia 21 stycznia 2013 r.
w sprawie zasadności finansowania leku Lamitrin S
(lamotryginum) (kod EAN: 5909990787210) we wskazaniu:
leczenie padaczki w I rzucie

Rada uważa za zasadne finansowanie ze środków publicznych produktu leczniczego Lamitrin S (lamotryginum) tabletki do sporządzenia zawiesiny /rozgryzania i żucia; 25 mg; 30 tab., we wskazaniu leczenie padaczki w pierwszym rzucie, w obrębie istniejącej grupy limitowej, przy ryczałtowym poziomie odpłatności.

Uzasadnienie

Skuteczność lamotryginy jest porównywalna z lekami pierwszego rzutu: karbamazepiną i walproinianem, przy korzystniejszym profilu bezpieczeństwa i niższych kosztach leczenia.

Przedmiot wniosku

Zlecenie Ministra Zdrowia dotyczy finansowania ze środków publicznych produktu leczniczego Lamitrin S we wskazaniu: leczenie padaczki w I rzucie. Wniosek dotyczy zamieszczenia w Wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych jako leków dostępnych w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń, za odpłatnością ryczałtową, w ramach odrębnej grupy limitowej, następujących dawek i opakowań:

- Lamitrin (lamotryginum); tabletki 25 mg; 30 tab; kod EAN: 5909990354818,
- Lamitrin (lamotryginum); tabletki 50 mg; 30 tab; kod EAN: 5909990346219,
- Lamitrin (lamotryginum); tabletki 100 mg; 30 tab; kod EAN: 5909990346318,
- Lamitrin (lamotryginum); tabletki 100 mg; 60 tab; kod EAN: 5909990346325,
- Lamitrin S (lamotryginum); tabletki do sporządzenia zawiesiny/rozgryzania i żucia; 5 mg; 30 tab.; kod EAN: 5909990787111,
- Lamitrin S (lamotryginum); tabletki do sporządzenia zawiesiny/rozgryzania i żucia; 25 mg; 30 tab.; kod EAN: 5909990787210,
- Lamitrin S (lamotryginum); tabletki do sporządzenia zawiesiny/rozgryzania i żucia; 100 mg; 30 tab.; kod EAN: 5909990787319

Niniejsze stanowisko dotyczy produktu leczniczego Lamitrin S (lamotryginum); tabletki do sporządzenia zawiesiny/rozgryzania i żucia; 25 mg; 30 tab.; kod EAN: 5909990787210.

Problem zdrowotny

Jak w stanowisku nr 11/2013



Opis wnioskowanej technologii medycznej

Jak w stanowisku nr 11/2013

Alternatywne technologie medyczne

Jak w stanowisku nr 11/2013

Skuteczność kliniczna

Jak w stanowisku nr 11/2013

Skuteczność praktyczna

Jak w stanowisku nr 11/2013

Bezpieczeństwo stosowania

Jak w stanowisku nr 11/2013

Propozycje instrumentów dzielenia ryzyka

Jak w stanowisku nr 11/2013

Stosunek kosztów do uzyskiwanych efektów zdrowotnych

Jak w stanowisku nr 11/2013

Wpływ na budżet płatnika publicznego

Jak w stanowisku nr 11/2013

Rozwiązania proponowane w analizie racjonalizacyjnej

Jak w stanowisku nr 11/2013

Rekomendacje innych instytucji dotyczące ocenianej technologii medycznej

Jak w stanowisku nr 11/2013

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

.....
[Redacted signature area]

Tryb wydania stanowiska

Stanowisko wydano na podstawie art. 35 ust. 19 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych nr AOTM-[Redacted]/2012, Wniosek o objęcie refundacją i ustalenie urzędowej ceny zbytu leku Lamitrin (lamotryginum) we wskazaniu: leczenie padaczki w I rzucie”, 11 stycznia 2013 r.