

ANALIZA WPŁYWU NA BUDŻET

PALIWIZUMAB (SYNAGIS®) W ZAPOBIEGANIU CIĘŻKIEJ CHOROBY DOLNYCH DRÓG ODDECHOWYCH WYWOŁANEJ WIRUSEM RS U DZIECI Z ISTOTNĄ HEMODYNAMICZNIE WRODZONĄ WADĄ SERCA

Wersja 1.02



[Redacted]

[Redacted]

[Redacted]

[Redacted]

[Redacted]

[Redacted]

Powielanie tego dokumentu w całości, w częściach jak również wykorzystywanie całości tekstu lub jego fragmentów wymaga zgody właściciela praw majątkowych oraz podania źródła.

Analiza została sfinansowana i przeprowadzona na zlecenie:

AbbVie Polska Sp. z o.o.

ul. Postępu 21 B, Warszawa 02-676

Zamawiającego reprezentował:

[Redacted]

SPIS TREŚCI

STRESZCZENIE	7
1. WPROWADZENIE DO ANALIZY	10
1.1. Cel analizy	10
1.2. Problem zdrowotny	10
1.3. Stan aktualny	11
1.3.1. Postępowanie farmakologiczne	11
1.3.2. Status refundacyjny.....	11
1.4. Interwencja oceniana	12
1.5. Założenia analizy	14
2. METODYKA I DANE ŹRÓDŁOWE	16
2.1. Sposób przeprowadzenia analizy	16
2.2. Forma analizy.....	17
2.3. Perspektywa analizy	17
2.4. Horyzont czasowy analizy.....	17
2.5. Populacja ogólna (rejestracyjna).....	17
2.6. Populacja stosująca obecnie preparat Synagis®	18
2.7. Populacja docelowa	19
2.7.1. Dane Krajowego Rejestru Operacji Kardiochirurgicznych.....	19
2.7.2. Dane Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych.....	21
2.7.3. Podsumowanie	22
2.8. Rozpowszechnienie preparatu Synagis® w populacji docelowej	23
2.9. Kryteria kwalifikacji i wykluczenia z programu	23
2.10. Zużycie zasobów.....	23
2.10.1. Liczba urodzeń ze względu na miesiąc kalendarzowy	24
2.10.2. Średnia liczba dawek	25
2.10.3. Średnia waga dziecka przy pierwszym podaniu paliwizumabu	26
2.11. Koszty.....	27
2.11.1. Koszty profilaktyki RSV	27
2.11.2. Koszty podania preparatu	28
2.11.3. Ciężkie powikłania RSV wymagające hospitalizacji	29
2.11.4. Koszty leczenia RSV oraz powikłań RSV.....	30

2.11.5. Aktualne roczne wydatki płatnika publicznego	30
2.11.6. Proponowany instrument podziału ryzyka	30
2.12. Analiza wrażliwości	31
3. WYNIKI ANALIZY	32
3.1. Populacja docelowa	32
3.2. Wydatki – scenariusz aktualny.....	32
3.3. Wydatki – scenariusz prognozowany.....	33
3.4. Wydatki inkrementalne.....	34
3.5. Podsumowanie.....	35
4. ANALIZA WPŁYWU NA SYSTEM OCHRONY ZDROWIA.....	37
4.1. Wpływ na organizację udzielania świadczeń zdrowotnych.....	37
4.2. Aspekty etyczne i społeczne	37
5. PODSUMOWANIE	40
6. WNIOSKI	42
7. Dyskusja	43
8. OGRANICZENIA.....	46
9. BIBLIOGRAFIA	48
10. SPIS ELEMENTÓW	50
10.1. Spis tabel	50
10.2. Spis wykresów	51
11. ZESTAWIENIE WERYFIKACYJNE ANALIZY ZE WZGLĘDU NA MINIMALNE WYMAGANIA MINISTERSTWA ZDROWIA.....	52
12. ANEKS	54
12.1. Analiza wrażliwości	54
12.2. Wyniki analizy wrażliwości	55
12.2.1. Wyniki analizy wrażliwości przy uwzględnieniu umowy podziału ryzyka	55
12.2.2. Wyniki analizy wrażliwości przy braku uwzględnienia umowy podziału ryzyka	56
12.2.3. Podsumowanie	56
12.3. Oszacowanie populacji ogólnej.....	57

12.3.1. Oszacowanie liczby dzieci do 2. roku życia w Polsce	58
12.3.2. Dzieci urodzone w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu występowania zakażeń RSV	58
12.3.3. Dzieci poniżej 2 roku życia z dysplazją oskrzelowo-płucną.....	60
12.3.4. Dzieci poniżej 2. roku życia z istotną hemodynamicznie, wrodzoną wadą serca	62
12.3.5. Podsumowanie populacji ogólnej	63
12.4. Dane źródłowe	64
12.4.1. Dane populacyjne	64

INDEKS SKRÓTÓW

AOTM	Agencja Oceny Technologii Medycznych w Polsce
AVSD	Wspólny kanał przedsionkowo-komorowy
BDCPA	Dwukierunkowe zespolenie sposobem Glenna
BPD	Przewlekła choroba płuc (<i>Chronic Lung Disease</i>)
CAVSD	Całkowity wspólny kanał przedsionkowo-komorowy
CHD	Wrodzona choroba serca (<i>Congenital Heart Disease</i>)
EUROCAT	Europejski Nadzór Wad Wrodzonych <i>European Surveillance of Congenital Anomalies</i>
hsCHD	Hemodynamicznie istotna wrodzona wada serca (<i>Hemodynamically Significant Congenital Heart Disease</i>)
KROK	Krajowy Rejestr Operacji Kardiochirurgicznych
MBTS	Zmodyfikowane zespolenie Blalock-Taussing
NFZ	Narodowy Fundusz Zdrowia
PAB	Przewężenie tętnicy płucnej
PAVSD	Atrezja zastawki tętnicy płucnej z ubytkiem międzykomorowym
PL	Program lekowy
PRWWR	Polski Rejestr Wrodzonych Wad Rozwojowych
RSV	Syncytialny Wirus Oddechowy (<i>Respiratory Syncytial Virus</i>)
RVOT	Zwężenie drogi odpływu prawej komory
TAPVC	Całkowite nieprawidłowe połączenie żył płucnych
TISS	System punktacji interwencji terapeutycznych (<i>Therapeutic Intervention Scoring System</i>)
VSD	Ubytek przegrody międzykomorowej

STRESZCZENIE

■ Cel

Celem analizy wpływu na budżet jest określenie przewidywanych wydatków płatnika publicznego (Narodowy Fundusz Zdrowia, NFZ) w przypadku podjęcia pozytywnej decyzji o finansowaniu ze środków publicznych, w ramach wykazu leków refundowanych części B (leki dostępne w ramach programu lekowego) preparatu Synagis® (paliwizumab) w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy (*respiratory syncytial virus*, RSV) w populacji dzieci poniżej 1. roku życia z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca (*hemodynamically significant congenital heart disease*, hsCHD).

■ Metodyka

W ramach analizy oceniono wprowadzenie preparatu Synagis® w populacji docelowej, którą stanowią dzieci poniżej 1. roku życia z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca zdefiniowaną, jako:

- sinicza wada serca lub
- niewydolność serca lub
- nadciśnienie płucne.

Analizę przeprowadzono z perspektywy płatnika publicznego (NFZ, Narodowy Fundusz Zdrowia). Uwzględniono 3 pełne sezony zakażeń, jest to wystarczający czas by osiągnąć stabilizację sprzedaży preparatu w populacji docelowej. W analizie założono, że preparat Synagis® będzie finansowany od października 2015 roku w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez wirus RS u dzieci z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca w ramach części B Wykazu Leków Refundowanych (WLR), a kryteriami kwalifikacji do PL będzie kliniczne potwierdzenie istotnej hemodynamiczności wrodzonej wady serca jako: sinicznej wady serca lub niewydolności serca lub nadciśnienia płucnego.

Liczebność populacji docelowej wyznaczono w oparciu o dane [REDACTED]. W analizie uwzględniono koszty profilaktyki RSV (kwalifikacja do programu lekowego, koszt paliwizumabu i jego podania), koszty leczenia zakażeń RSV oraz ich powikłań.

Wyniki dla obu scenariuszy przedstawiono w postaci wydatków całkowitych oraz z podziałem na poszczególne kategorie kosztowe. Dodatkowo przedstawiono wydatki inkrementalne, tj. różnice między wydatkami w scenariuszu prognozowanym i aktualnym.

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

Wydatki w scenariuszu prognozowanym oraz wydatki inkrementalne obliczono przy uwzględnieniu proponowanych zasad umowy podziału ryzyka oraz bez ich uwzględnienia.

■ Wyniki

Szacowana liczebność populacji docelowej liczba dzieci poniżej 1. roku życia z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca (zdefiniowaną, jako sinicza wada serca, niewydolność serca, nadciśnienie płucne) wynosi [REDACTED] osób dla pierwszego roku analizy i [REDACTED] dla każdego kolejnego roku analizowanego horyzontu czasowego.

W scenariuszu aktualnym płatnik publiczny nie poniesie kosztów związanych ze stosowaniem preparatu Synagis® w populacji docelowej analizy. Całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem leczenia wg obecnie obowiązujących zasad (obejmujące leczenie zakażeń RSV oraz powikłań RSV) wyniosą około [REDACTED] rocznie w populacji docelowej w sezonie 2015/2016 i [REDACTED], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018.

W przypadku podjęcia pozytywnej decyzji dotyczącej finansowania preparatu Synagis® ze środków publicznych, przy uwzględnieniu zapisów umowy podziału ryzyka proponowanej przez Podmiot Odpowiedzialny, całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem profilaktyki i leczenia RSV wyniosą około [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED] w każdym kolejnym sezonie analizy, w tym za preparat Synagis® płatnik publiczny zapłaci [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018. Bez uwzględnienia zapisów umowy podziału ryzyka proponowanej przez Podmiot Odpowiedzialny, całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem profilaktyki i leczenia RSV wyniosą około [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018, w tym za preparat Synagis® [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018.

Prognozowany całkowity wzrost wydatków płatnika publicznego związany z finansowaniem terapii preparatem Synagis® w populacji docelowej analizy, przy uwzględnienia umowy podziału ryzyka, wyniesie około [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018. Całkowity wzrost wydatków płatnika publicznego bez uwzględnienia umowy podziału ryzyka prognozowany wyniesie około [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED] zarówno w sezonie 2016/2017 jak i 2017/2018. [REDACTED] wielkości wydatków inkrementalnych o około [REDACTED] w pierwszym sezonie i około [REDACTED] w dwóch następnym, w stosunku do wielkości wydatków inkrementalnych [REDACTED]

■ Wnioski końcowe

Obecnie brak skutecznych metod leczenia zakażeń RSV. Sposobem uzyskania kontroli nad zakażeniem RSV jest jedynie profilaktyka polegająca na immunizacji biernej. Obecnie jedynym dostępnym preparatem stosowanym w profilaktyce RSV jest preparat Synagis®.

Wyniki analizy BIA [REDACTED] wydatków ponoszonych przez płatnika publicznego przy założeniu finansowania preparatu Synagis® ze środków publicznych o około [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED] zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018.

[REDACTED]

[REDACTED]

Wprowadzenie analizowanej metody profilaktycznej może też przyczynić się do poprawy jakości życia dzieci oraz ich opiekunów ze względu na zmniejszenie liczby zakażeń RSV i brak długoterminowych powikłań zakażenia tym wirusem, a także terminowe wykonanie zaplanowanych operacji kardiologicznych.

1. WPROWADZENIE DO ANALIZY

1.1. Cel analizy

Celem analizy wpływu na budżet jest określenie przewidywanych wydatków płatnika publicznego (Narodowy Fundusz Zdrowia) w przypadku podjęcia pozytywnej decyzji o finansowaniu ze środków publicznych, w ramach wykazu leków refundowanych części B (leki dostępne w ramach programu lekowego) preparatu Synagis® (paliwizumab) w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy (*respiratory syncytial virus*, RSV) w populacji dzieci poniżej 1. roku życia z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca zdefiniowaną (*hemodynamically significant congenital heart disease*, hsCHD), jako:

- sinicza wrodzona wada serca lub
- niewydolność serca lub
- nadciśnienie płucne.

1.2. Problem zdrowotny

Syncytialny wirus oddechowy (*respiratory syncytial virus*, RSV) należy do pneumowirusów z rodziny *paramyxoviridae* i jest jedną z najczęstszych przyczyn zakażeń dolnych dróg oddechowych (zapalenia oskrzeli, oskrzelików i płuc) u niemowląt i małych dzieci na całym świecie. [1, 2]

Wrodzone choroby serca (*congenital heart disease*, CHD) to nieprawidłowości w strukturze serca lub jego czynności występujące od chwili urodzenia. [3] W zależności od obecności lub braku przecieków prawo-lewych wyróżnia się sinicze i niesinicze wady serca. Sinicze wady serca są przyczyną niedotlenienia organizmu. [4]

O hemodynamicznie istotnej CHD mówimy, gdy zmienia przepływ krwi lub istotnie wpływa na krążenie.

Do hemodynamicznie istotnych CHD należą:

- sinicze wady serca,
- nadciśnienie płucne,
- niewydolność serca. [4]

Szczegółowy opis problemu zdrowotnego przedstawiono w przeprowadzonej analizie klinicznej [5]

1.3. Stan aktualny

1.3.1. Postępowanie farmakologiczne

Ze względu na brak skutecznych metod leczenia zakażeń RS, jedynym sposobem uzyskania kontroli nad zakażeniem RSV (w tym zapobieganie powikłaniom) jest profilaktyka.

Jedyną formą profilaktyki jest immunizacja bierna polegająca na dostarczeniu do organizmu przeciwciał skierowanych przeciw wirusowi RSV. Podanie zwykłej poliklonalnej immunoglobuliny nie hamuje zakażenia, ponieważ poziom swoistych przeciwciał anti-RSV jest w niej zbyt niski. [5]

Obecnie jedynym dostępnym preparatem stosowanym w profilaktyce zakażeń RSV jest paliwizumab – humanizowane przeciwciało monoklonalne anti-RSV. Paliwizumab jest stosowany w celu zapobiegania infekcjom RSV i ich powikłaniom w grupach wysokiego ryzyka.

Wśród preparatów mających zastosowanie w biernej profilaktyce zakażeń RSV wymienia się również motawizumab, przy czym dotychczas nie został on dopuszczony do obrotu na terenie Unii Europejskiej. [6]

1.3.2. Status refundacyjny

Aktualnie w Polsce paliwizumab nie jest finansowany ze środków publicznych w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez RSV u dzieci z istotną hemodynamicznie CHD. [7]

Paliwizumab jest natomiast finansowany ze środków publicznych w ramach Programu Lekowego (PL) „Profilaktyka zakażeń wirusem RS (ICD-10 P07.2, P27.1) u dzieci urodzonych przedwcześnie (w 28 tygodniu ciąży lub wcześniej) lub z dysplazją oskrzelowo-płucną”. [7]

W ramach PL podawane jest maksymalnie 5 dawek paliwizumabu (dawka jednorazowa 15 mg/kg m.c.), w odstępach miesięcznych, w sezonie zakażeń RSV trwającym od 1 października do 30 kwietnia. Immunizację paliwizumabem przeprowadza się jednorazowo i należy ją rozpocząć przed ukończeniem pierwszego roku życia.

Kwalifikację do udziału w PL zatwierdza konsultant wojewódzki w dziedzinie neonatologii w porozumieniu z konsultantem krajowym na podstawie dokumentacji z ośrodka.

Kryteria kwalifikacji do PL:

1. Do programu kwalifikowani są świadczeniobiorcy, którzy w momencie rozpoczęcia immunizacji nie ukończyli pierwszego roku życia i spełniają kryteria:
 - a. wiek ciążowy ≤ 28 tyg., 0 dni (ICD-10: P07.2) lub
 - b. dysplazja oskrzelowo-płucna (ICD-10: P27.1);

2. Jeżeli świadczeniobiorca, który spełnia opisane powyżej kryteria kwalifikacji do programu zostanie wypisany ze szpitala w trakcie trwania sezonu zakażeń RSV, wówczas otrzymuje od 3 do 5 dawek paliwizumabu, jednak nie mniej niż 3 dawki. Liczba podanych dawek jest uzależniona od okresu pozostałego od dnia wypisu ze szpitala do zakończenia sezonu zakażeń.

Kryteria wyłączenia z programu obejmują:

1. objawy nadwrażliwości na paliwizumab lub jakikolwiek ze składników występujących w preparacie,
2. objawy nadwrażliwości na inne humanizowane przeciwciała monoklonalne,
3. brak zgody pacjenta.

1.4. Interwencja oceniana

Paliwizumab jest humanizowanym przeciwciałem monoklonalnym klasy IgG1κ, skierowanym przeciw epitopowi w antygenowym miejscu A białka fuzyjnego RSV. Paliwizumab otrzymywany jest metodą rekombinacji DNA z komórek szpiczaka mysiego. [8]

Grupa farmakoterapeutyczna

Specyficzne immunoglobuliny, kod ATC: J06BB16. [8]

Mechanizm działania

Paliwizumab wykazuje silne działanie neutralizujące wirus i hamujące fuzję, w przypadku obydwu podtypów RSV (A i B). Paliwizumab wiąże się z wysoce konserwatywnym regionem domeny pozakomórkowej dojrzałego białka F wirusa, zwanego miejscem antygenowym II lub miejscem antygenowym A. [8]

Wskazania do stosowania

Paliwizumab jest wskazany w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych, wymagającej hospitalizacji i wywołanej przez RSV u dzieci z dużym zagrożeniem chorobą wywołaną przez RSV:

- u dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu występowania zakażeń RSV,
- u dzieci poniżej 2. roku życia wymagających leczenia z powodu dysplazji oskrzelowo-płucnej w okresie poprzednich 6 miesięcy,
- u dzieci poniżej 2. roku życia z istotną hemodynamicznie, wrodzoną wadą serca. [8]

Dawkowanie i sposób podawania

Zalecana dawka paliwizumabu wynosi 15 mg/kg m.c., podawana raz w miesiącu w sezonie zakażeń RSV. Pierwszą dawkę należy podać, w miarę możliwości, przed rozpoczęciem sezonu występowania zakażeń RSV. Zaleca się podawać kolejne dawki co miesiąc, przez cały sezon zakażeń RSV. [8]

U dzieci poddawanych operacji na otwartym sercu z użyciem krążenia pozaustrojowego, zalecane jest podanie paliwizumabu w dawce 15 mg/kg m.c., jak najszybciej po ustabilizowaniu się stanu pacjenta po operacji, w celu zapewnienia odpowiedniego stężenia paliwizumabu w surowicy. Dzieciom, pozostającym w grupie wysokiego ryzyka występowania choroby wywołanej przez RSV, kolejne dawki należy podawać co miesiąc do końca sezonu zakażeń RSV. [8]

Zaleca się podawanie paliwizumabu we wstrzyknięciu domięśniowym, najlepiej w przednio-boczną część uda. Nie zaleca się podawania do mięśnia pośladkowego, ponieważ grozi to uszkodzeniem nerwu kulszowego. Jeśli objętość roztworu przeznaczonego do podania przekracza 1 ml, należy go wstrzyknąć jako dawkę podzieloną. [8]

Przeciwwskazania

Do przeciwwskazań należy: nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą lub inne humanizowane przeciwciała monoklonalne. [8]

Działania niepożądane

Tabela 1.
Częstość działań niepożądanych paliwizumabu

Częstość	Działania niepożądane
Bardzo często ($\geq 1/10$)	wysypka, gorączka
Często ($\geq 1/100$ do $< 1/10$)	odczyn w miejscu podania, bezdech
Niezbyt często ($\geq 1/1000$ do $< 1/100$)	trombocytopenia, drgawki, pokrzywka
Częstość nieznaną	anafilaksja, wstrząs anafilaktyczny (w niektórych przypadkach zgłaszano zgon)

Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności

Tak jak w przypadku każdego wstrzyknięcia domięśniowego, należy zachować ostrożność podając paliwizumab pacjentom z małopłytkowością lub innymi zaburzeniami krzepliwości krwi. [8]

Po podaniu paliwizumabu zgłaszano reakcje alergiczne, w tym bardzo rzadko przypadki anafilaksji i wstrząsu anafilaktycznego, w związku z tym produkty lecznicze stosowane w leczeniu ciężkich reakcji nadwrażliwości, w tym anafilaksji i wstrząsu anafilaktycznego, powinny być dostępne do natychmiastowego zastosowania po podaniu paliwizumabu. [8]

W przypadku umiarkowanego do ciężkiego, ostrego zakażenia lub choroby przebiegającej z gorączką, może być konieczne odroczenie podania paliwizumabu, chyba że w opinii lekarza wstrzymanie podania produktu spowoduje większe zagrożenie. [8]

Status rejestracyjny

Produkt leczniczy Synagis® został dopuszczony do obrotu na terenie Unii Europejskiej na podstawie pozwolenia wydanego firmie AbbVie Ltd 13 sierpnia 1999 r. Ostatniego przedłużenia pozwolenia dokonano 13 sierpnia 2009 r. [8]

Status refundacyjny w Polsce

Aktualnie produkt leczniczy Synagis® nie jest w Polsce finansowany ze środków publicznych w przedmiotowym wskazaniu. [7]

Wytwórca i preparaty dostępne w Polsce

Synagis® (AbbVie Ltd). [9]

1.5. Założenia analizy

- Liczebność populacji docelowej została oszacowana w oparciu [REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]
- Założono, że stan równowagi na rynku zostanie osiągnięty w drugim sezonie zakażeń RSV, w którym Synagis® będzie finansowany ze środków publicznych w rozważanej populacji (sezon 2016/2017), stąd analizę wpływu na budżet przeprowadzono w trzyletnim horyzoncie czasowym (trzy pełne sezony zakażeń RSV).
- Założono, że pierwsza dawka preparatu, zgodnie z ChPL [8], podawana jest od października do kwietnia (jednocześnie zakładając, że sezon zakażeń RSV trwa od października do kwietnia).
- Na podstawie danych [REDACTED] założono, że operacja serca u niemowląt z hsCHD wykonywana jest w [REDACTED] życia, a dziecko waży wówczas [REDACTED]
- Założono, że w przypadku, gdy operacja serca dziecka z hsCHD przeprowadzana jest w sezonie podawania leku po pierwszym październiku i przed 30-tym kwietnia, a pacjent przed operacją otrzymał mniej niż 5 dawek leku, to zgodnie z zaleceniami z ChPL dostanie jedną dawkę leku po operacji [8].
- Założono, że w przypadku braku refundacji preparatu Synagis® w CHD, jego sprzedaż w tym wskazaniu będzie utrzymywać się na poziomie zerowym.

- Cenę zbytu netto preparatu Synagis® uzyskano od Podmiotu Odpowiedzialnego. Ceny urzędowe i hurtowe obliczono przy założeniu opodatkowania stawką 8% VAT i marży hurtowej 5% w latach 2015–2018.
- W analizie uwzględniono koszty związane z profilaktyką zakażeniami RSV oraz leczeniem RSV i powikłań.
- Analizę przeprowadzono jedynie z perspektywy płatnika publicznego (NFZ) ze względu na brak partycypacji pacjentów w kosztach terapii.

W poniższej tabeli (Tabela 2) znajduje się zestawienie źródeł danych wykorzystanych w opracowanej analizie.

Tabela 2.
Zestawienie źródeł danych wykorzystanych w niniejszej analizie

Parametr		Źródło	Referencje
Dane populacyjne	Liczebność populacji docelowej	[REDACTED]	[REDACTED]
	Dawkowanie leków	ChPL	[8]
Zużycie zasobów	Średnia waga dziecka	[REDACTED] Knirsch 2010	[11]
	Leki, profilaktyka RSV, leczenie RSV, leczenie powikłań RSV	Wyniki analizy CUA	[12]
Koszty			

2. METODYKA I DANE ŹRÓDŁOWE

2.1. Sposób przeprowadzenia analizy

Analizę wpływu na budżet przeprowadzono w następujący sposób:

1. Zdefiniowano populację docelową dla preparatu Synagis®, a następnie na podstawie odnalezionych źródeł danych oszacowano liczebność populacji docelowej (szczegóły w rozdziale 2.5).
2. Na podstawie założeń dotyczących kwalifikacji do programu oszacowano ile dzieci zostanie włączonych do programu w kolejnych miesiącach.
3. Na podstawie przyjętej liczby dawek dla pacjentów kwalifikujących się do programu oszacowano średnią liczbę dawek przyjmowanych przez dziecko z populacji docelowej przez cały sezon.
4. Przyjmując dane [redacted] o średniej wadze dziecka z CHD podczas operacji [redacted] oraz dane z publikacji Knirsch 2010 [11] dotyczące urodzeniowej wagi dzieci z CHD, operowanych w ciągu pierwszego roku życia oszacowano średnią masę ciała dziecka rozpoczynającego profilaktykę.
5. Dla średniej liczby dawek oraz średniej początkowej masy ciała oszacowanej dla populacji docelowej, skorzystano z oszacowanych w analizie ekonomicznej [12] średnich rocznych kosztów profilaktyki i leczenia zakażeń RSV (szczegóły rozdział 2.11.1),
6. Obliczono przewidywane wydatki płatnika w populacji docelowej w sezonach 2015/2016, 2016/2017 oraz 2017/2018 w przypadku utrzymania aktualnego statusu refundacyjnego, czyli w przypadku braku finansowania preparatu Synagis® u dzieci z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca.
7. Obliczono przewidywane wydatki płatnika w populacji docelowej w sezonach 2015/2016, 2016/2017 oraz 2017/2018 dla scenariusza prognozowanego, czyli w przypadku podjęcia przez płatnika pozytywnej decyzji o finansowaniu preparatu Synagis® ze środków publicznych w populacji pacjentów z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca.
8. Wyznaczono wydatki inkrementalne, czyli różnicę w wydatkach pomiędzy scenariuszem prognozowanym a scenariuszem aktualnym. W przypadku, gdy wydatki inkrementalne są ujemne, oznacza to oszczędności dla płatnika. W przypadku oszacowania dodatnich wydatków inkrementalnych, oznaczają one dodatkowe nakłady finansowe płatnika.
9. Przeprowadzono analizę wrażliwości dla zmiennych, które w największym stopniu wpływają na wyniki analizy wpływu na budżet oraz takich, których oszacowanie charakteryzują się największą niepewnością. Dla każdej zmiennej zdefiniowano wariant oznaczony literą (A, B). W obrębie danego wariantu badany parametr podlegał zmianie, przyjmując wartości: podstawową oznaczoną cyfrą 0 (np. wariant A0) oraz wartości uwzględnione w analizie wrażliwości oznaczone cyframi 1 i 2 (np. wariant A1 i A2).

2.2. Forma analizy

Analiza wpływu na budżet składa się z dwóch części – niniejszego dokumentu oraz arkusza kalkulacyjnego wykonanego w programie MS Excel 2010, umożliwiającego obliczenie prognozowanych wydatków płatnika w zależności od przyjętych założeń.

2.3. Perspektywa analizy

Analizę przeprowadzono z perspektywy płatnika publicznego (NFZ). Ze względu na zakładany sposób finansowania preparatu Synagis® oraz sposób finansowania leczenia RSV (lecznictwo szpitalne) i brak partycypacji pacjentów w kosztach terapii, nie przeprowadzono analizy z poszerzonej perspektywy płatnika publicznego (płatnik publiczny + pacjenci).

2.4. Horyzont czasowy analizy

Analizę opracowano w 3-letnim horyzoncie czasowym (trzy sezony zakażeń RSV: 2015/2016, 2016/2017 i 2017/2018) przy założeniu, że Synagis® będzie finansowany ze środków publicznych począwszy od października 2015 roku.

Zgodnie z wytycznymi AOTM [13] horyzont czasowy analizy wpływu na budżet powinien obejmować okres do momentu ustalenia się stanu równowagi lub co najmniej 2 lata od wprowadzenia nowej technologii.

Ze względu na definicję populacji docelowej (dzieci poniżej 1 roku życia), liczba osób kwalifikujących się do programu jest ściśle związana z liczbą nowonarodzonych dzieci z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca. Dostępne dane wskazują na stałą w czasie chorobowość CHD. Należy zatem spodziewać się, że liczba osób kwalifikujących się do programu lekowego będzie utrzymywać się na jednakowym poziomie od pierwszych sezonów zakażeń RSV. Na podstawie dokonanych oszacowań, przy założeniu o stałej rocznej liczbie urodzeń, po rozpoczęciu finansowania preparatu, już od drugiego sezonu zakażeń populacja dzieci kwalifikujących się do programu powinna być stała w czasie. Z tego i powyższych względów, trzyletni horyzont czasowy wydaje się być odpowiedni, gdyż w pełni odzwierciedli poziom wydatków NFZ związanych z pozytywną decyzją dotyczącą finansowania analizowanej technologii.

2.5. Populacja ogólna (rejestracyjna)

Synagis® jest wskazany zgodnie z zapisami CHPL [8] w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych, wymagającej hospitalizacji i wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy u dzieci z dużym zagrożeniem chorobą wywołaną przez RSV:

- u dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu występowania zakażeń RSV,
- u dzieci poniżej 2. roku życia wymagających leczenia z powodu dysplazji oskrzelowo-płucnej (BPD) w okresie poprzednich 6 miesięcy,
- u dzieci poniżej 2. roku życia z istotną hemodynamicznie, wrodzoną wadą serca.

Populacja dzieci, u których może być zastosowany paliwizumab jest trudna do oszacowania ze względu na wiele czynników. Oszacowania wielkości poszczególnych grup wysokiego ryzyka zakażenia wirusem RS przedstawiono w aneksie. Wynika z nich, iż do profilaktyki preparatem Synagis® w danym sezonie zakażeń, na podstawie powyższych wskazań, może być zakwalifikowanych nawet 19 tys. osób (szczegóły w rozdziale 12.3.5).

W rzeczywistości liczba ta będzie znacznie mniejsza. Nie odnaleziono danych dotyczących odsetka dzieci z przeciwwskazaniami do leczenia paliwizumabem, dodatkowo w oszacowaniu założono śmiertelność na poziomie przeciętnej śmiertelności w całej populacji, podczas gdy w przypadku dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej, bądź dzieci z BPD lub hemodynamicznie istotną CHD śmiertelność ta jest na wyższym poziomie. Ponadto, według charakterystyki produktu leczniczego w przypadku populacji dzieci z BPD pacjenci winni być leczeni w okresie poprzednich 6. miesięcy z powodu BPD, natomiast oszacowana populacja obejmuje wszystkie dzieci poniżej drugiego roku życia z BPD. Z tego powodu wyznaczona wielkość populacji ogólnej może być przeszacowana.

2.6. Populacja stosująca obecnie preparat Synagis®

Synagis® jest aktualnie finansowany w ramach programu lekowego B.40. „Profilaktyka zakażeń wirusem RS”. Do programu mogą być włączone dzieci urodzone do 28. tygodnia ciąży, bądź dzieci z dysplazją oskrzelowo-płucną”.

W celu wyznaczenia populacji, w której Synagis® jest obecnie stosowany, posłużono się danymi na temat liczby osób leczonych w programach lekowych raportowanych w sprawozdaniach z działalności Narodowego Funduszu Zdrowia za rok 2013 (Tabela 3).

Tabela 3.
Liczba osób i wykonanych świadczeń w programie lekowym B.40.

Rok	Na koniec półrocza	Liczba osób
2012	II półrocze	280
2013	I półrocze	572
2013	II półrocze	1 342
2014	I półrocze	1 013

Obecnie (I półrocze 2014 roku) w programie leczonych jest ponad tysiąc dzieci. W drugim półroczu 2013 roku do programu lekowego zostało włączonych 770 dzieci. Pacjenci ci otrzymywali również

leczenie w pierwszym półroczu 2014 roku, stąd w pierwszym półroczu 2014 roku włączono około 243 dzieci. Zatem roczna populacja aktualnie stosująca preparat Synagis® wynosi około [REDACTED] osób.

2.7. Populacja docelowa

Populację docelową niniejszej analizy stanowią dzieci poniżej 1 roku życia z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca zdefiniowaną, jako:

- sinicza wada serca lub
- niewydolność serca lub
- nadciśnienie płucne.

W celu wyznaczenia populacji docelowej przeszukano niesystematycznie zasoby Internetu oraz przeanalizowano dane z dostępnych rejestrów:

- Krajowego Rejestru Operacji Kardiochirurgicznych (KROK),
- Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych przekazywanych do europejskiego nadzoru wad wrodzonych (EUROCAT).

2.7.1. Dane Krajowego Rejestru Operacji Kardiochirurgicznych

Krajowy Rejestr Operacji Kardiochirurgicznych (KROK) [10] został stworzony w 2005 roku decyzją ówczesnego Ministra Zdrowia w celu gromadzenia i analizy danych o operacjach wykonywanych we wszystkich ośrodkach kardiologii w Polsce – zarówno publicznych, jak i niepublicznych. Przesyłanie danych do rejestru jest obowiązkowe i gwarantowane umowami pomiędzy poszczególnymi ośrodkami a Ministerstwem Zdrowia. Działanie KROK finansowane jest ze środków publicznych poprzez Centrum Systemów Informacyjnych w Ochronie Zdrowia. [14, 15]

Ponieważ jest mało prawdopodobne, by dziecko z istotnie hemodynamiczną wadą serca nie miało przeprowadzonej operacji w pierwszym roku życia, dane dotyczące operacji wad serca są odpowiednie do wyznaczenia populacji docelowej dla paliwizumabu. [16]

Dane dotyczące liczby operacji kardiologicznych w grupie niemowląt (z wyłączeniem noworodków) przeprowadzonych w Polsce w 2013 roku z podziałem na typ operacji przedstawiono w poniższej tabeli. Dane te pochodzą z rejestru KROK [REDACTED]

Tabela 4.
Liczba operacji wad serca w grupie niemowląt (z wyłączeniem noworodków) przeprowadzonych w 2013 roku w Polsce

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

Nie wszystkie rodzaje wad serca/typy operacji chirurgicznej są związane z wadą istotną hemodynamicznie. Zasięgając opinii [REDACTED] zabiegi kardiochirurgiczne wykonywane w przypadku wad serca hemodynamicznie istotnych uwzględniono następujące dane:

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

Konserwatywnie przyjęto założenie, że liczba operacji będzie równa liczbie operowanych niemowląt. Zatem liczba noworodków z istotną hemodynamicznie wadą serca, które potencjalnie mogłyby przyjmować Synagis® wynosi około [REDACTED]. Dodatkowo, ze względu na brak danych na temat operacji z poprzednich lat, bądź innych danych umożliwiających oszacowanie populacji docelowej, w ramach analizy wrażliwości dokonano oszacowania wydatków w przypadku gdy populacja docelowa będzie większa [REDACTED] lub mniejsza [REDACTED] powyższego oszacowania.

2.7.2. Dane Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych

Działalność Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych (PRWWR) sięga roku 1997, cały kraj został objęty rejestrem w roku 2007. Dane z PRWWR są sukcesywnie przekazywane do EUROCAT – konsorcjum zrzeszające rejestry europejskie [18].

Rejestr ten gromadzi dane dotyczące częstości i rodzajów wad wrodzonych na terenie Polski, w szczególności wrodzonych wad serca. Do PRWWR zgłaszane są dzieci, u których w okresie od urodzenia do ukończenia 2 roku życia rozpoznano wadę rozwojową, dzieci z wadami martwo urodzone oraz te, u których wadę rozpoznano prenatalnie.

W chwili obecnej dane dotyczące wrodzonych wad serca obejmują okres do 2010 roku. W poniższej tabeli przedstawiono liczbę dzieci (urodzenia żywe) wpisanych do rejestru w okresie 2007–2010 (od momentu włączenia do rejestru całego kraju) z wrodzoną wadą serca.

Tabela 5.
Liczba dzieci z wrodzoną wadą serca – dane PRWWR [18]

2007	2008	2009	2010	

Na podstawie powyższych danych można stwierdzić, że liczba dzieci z CHD jest relatywnie stała w czasie ze średnią [redacted] przypadków rocznie. Większość z tych dzieci nie będzie jednak spełniać kryteriów włączenia do programu lekowego ze względu na fakt, iż do programu włączane są wyłącznie wady siniczne lub z niewydolnością serca lub z nadciśnieniem płucnym.

W celu wyznaczenia populacji docelowej niniejszej analizy należy wykluczyć dzieci z wadą nieistotną hemodynamicznie (zgodnie z definicją przyjętą w analizie), dzieci po przebytej operacji serca oraz uwzględnić ew. zgony przed rozpoczęciem sezonu zakażeń. Ze względu na brak dokładnych danych dotyczących odsetka hsCHD oszacowanie populacji na podstawie danych z Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych okazało się niemożliwe. Jediną informacją dotyczącą odsetka hsCHD była publikacja Feltes 2005 [19], gdzie oszacowano, że około [redacted] wrodzonych wad serca stanowią wady istotne hemodynamicznie. Jednak definicja istotnej hemodynamiczności przyjęta w badaniu różni się od definicji przyjętej w analizie, gdzie hemodynamicznie istotne wrodzone wady serca określa się jako siniczne lub z niewydolnością serca lub z nadciśnieniem płucnym. Według kryteriów opisanych w publikacji Feltes 2005 pacjenci z hsCHD to pacjenci z sinicznymi CHD, pojedynczą fizjologią komory lub wymagającymi leczenia niesinicznymi CHD. Stąd też w celu oszacowania populacji docelowej nie zdecydowano się na korzystanie z tych danych.

2.7.3. Podsumowanie

W wyniku przeprowadzonych obliczeń wielkość populacji docelowej oszacowano na poziomie około [redacted] osób. Dodatkowo w ramach analizy wrażliwości zdecydowano się rozważyć przypadki, gdy populacja będzie mniejsza, bądź większa o [redacted]

Tabela 6.
Liczebność populacji docelowej (dokonano zaokrąglenia wyników w górę do całych jednostek)

Scenariusz	Wielkość populacji docelowej
Wariant podstawowy	[redacted]
Wariant maksymalny	[redacted]
Wariant minimalny	[redacted]

2.8. Rozpowszechnienie preparatu Synagis® w populacji docelowej

Obecnie w Polsce paliwizumab nie jest finansowany ze środków publicznych w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez wirus RS u dzieci z istotną hemodynamicznie CHD, dlatego w scenariuszu aktualnym założono, że zużycie preparatu w populacji docelowej wynosi 0 opakowań. Natomiast ze względu na ciężkie powikłania związane z zakażeniami wirusem RSV wśród populacji dzieci z hsCHD [5] założono, że wszystkie dzieci kwalifikujące się do programu zostaną objęte leczeniem.

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

2.10. Zużycie zasobów

W celu oszacowania zużytych zasobów oraz ich kosztu skorzystano z modelu analizy ekonomicznej. Koszty oszacowano przy oszacowanej w niniejszej analizie średniej liczbie dawek i średniej wadze dziecka w trakcie podania pierwszej dawki preparatu.

Na podstawie danych KROK przyjęto założenie, że u dziecka z hsCHD średnio [redacted] życia wykonywana jest korekcja wady serca. Stąd jeśli dziecko w miesiącach od października danego roku do kwietnia kolejnego roku nie jest starsze [redacted] to otrzymuje dawkę preparatu Synagis®, lecz łącznie nie więcej niż 5 dawek. Dodatkowo jeśli operacja wady serca z użyciem krążenia pozaustrojowego dziecka zostanie przeprowadzona w okresie od 1 października do 30 kwietnia, to po operacji zaleca się podanie jeszcze jednej dawki preparatu. W analizie konserwatywnie założono, że wszystkie operowane w tym okresie niemowlęta, u których łączna liczba podanych przed operacją dawek preparatu nie jest większa niż 5, po operacji dostają jeszcze jedną dawkę.

2.10.1. Liczba urodzeń ze względu na miesiąc kalendarzowy

Korzystając z danych GUS [20] dotyczących liczby żywych urodzeń ze względu na miesiąc urodzenia w 2013 roku oszacowano odsetki urodzeń dla każdego miesiąca.

Tabela 7.
Liczba i odsetki urodzeń w 2013 roku ze względu na miesiąc kalendarzowy [20]

Miesiąc urodzenia	Liczba urodzeń	Odsetek
Styczeń	32 190	[redacted]
Luty	27 355	[redacted]
Marzec	30 876	[redacted]
Kwiecień	29 707	[redacted]
Maj	31 039	[redacted]
Czerwiec	31 335	[redacted]
Lipiec	34 379	[redacted]
Sierpień	32 779	[redacted]
Wrzesień	32 432	[redacted]
Październik	30 129	[redacted]
Listopad	27 904	[redacted]
Grudzień	29 451	[redacted]

Przyjęto założenie, że rozkład urodzeń ze względu na miesiąc urodzenia niemowląt z hsCHD jest taki sam jak w populacji ogólnej. Na tej podstawie oszacowano liczbę urodzeń dzieci z hsCHD w każdym miesiącu roku kalendarzowego (Tabela 8).

Tabela 8.
Oszacowana liczba urodzeń dzieci z hsCHD w kolejnych miesiącach roku kalendarzowego

Miesiąc urodzenia	Liczba urodzeń
Styczeń	[redacted]
Luty	[redacted]

Miesiąc urodzenia	Liczba urodzeń
Marzec	■
Kwiecień	■
Maj	■
Czerwiec	■
Lipiec	■
Sierpień	■
Wrzesień	■
Październik	■
Listopad	■
Grudzień	■

2.10.2. Średnia liczba dawek

Na podstawie powyższych założeń oraz rozkładu urodzeń w 2013 roku ze względu na dzień i miesiąc urodzenia (Tabela 47) oszacowano średnią liczbę dawek dla dziecka w zależności od jego miesiąca urodzenia. W tabeli poniżej przedstawiono wyniki oszacowania. (Tabela 9)

Tabela 9.
Średnia liczba dawek podana dziecku z hsCHD w zależności od miesiąca urodzenia i od sezonu zakażeń RSV

Miesiąc urodzenia	Liczba dawek
Styczeń	■
Luty	■
Marzec	■
Kwiecień*	■
Maj	■
Czerwiec	■
Lipiec	■
Sierpień	■
Wrzesień	■
Październik	■
Listopad	■
Grudzień	■

*Dla dzieci urodzonych w 25-30 kwietnia 2015, ze względu na fakt, iż w miesiącu urodzenia nie mają możliwości otrzymania jednej dawki, średnia liczba dawek na dziecko wynosi ■

Na podstawie rozkładu urodzeń według miesięcy oszacowano średnią liczbę dawek podawaną dziecku. Ze względu na fakt, iż nie wszystkie dzieci dostaną zalecaną liczbę dawek, zgodnie z analizą ekonomiczną założono, że ■ dzieci dostanie o jedną dawkę preparatu mniej niż jest to zalecane w ramach PL. Założenie to jest założeniem konserwatywnym, ponieważ w badaniu opisanym

w publikacji Feltes 2003 [21], z której korzystano, 92% badanych przyjęło przewidzianą liczbę dawek. Stąd różnica pomiędzy przyjętymi a planowanymi dawkami mogła być większa niż jeden.

Dodatkowo, ze względu na brak innych danych dotyczących ilości dawek jaką średnio przyjmują dzieci z hsCHD poddawane w profilaktyce RSV w ramach analizy wrażliwości rozpatrzono przypadki, gdy wszystkie dzieci z populacji docelowej otrzymają [redacted] dawki, bądź, zgodnie z badaniem Feltes 2003 [21] oraz podstawowym wariantem analizy ekonomicznej [12], około [redacted] dawki preparatu.

2.10.3. Średnia waga dziecka przy pierwszym podaniu paliwizumabu

Na podstawie [redacted] dotyczących średniej wagi niemowląt [redacted] [redacted] gdy dziecko waży [redacted].

W analizę skorzystano również z danych z publikacji Knirsch 2010 [11], gdzie przedstawiono charakterystykę 107 pacjentów Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Zurychu, u których w pierwszym roku życia, w okresie od 1 sierpnia 2004 roku do 31 stycznia 2006 roku przeprowadzono operację CHD na otwartym sercu. Celem badania była ocena czynników wpływających na zaburzenia wzrostu i rozwoju nerwowego u niemowląt poddanych operacji na otwartym sercu. Średnia urodzeniowa masa ciała analizowanej populacji wynosiła 2 985 g. Przy założeniach, że dziecko z hsCHD ma masę urodzeniową na poziomie 2 985 g, natomiast [redacted] życia waży [redacted] oszacowano, iż średni miesięczny przyrost masy dziecka od urodzenia do operacji wynosi około [redacted]. Na tej podstawie oszacowano również przeciętną wagę noworodka z hsCHD w kolejnych miesiącach.

Tabela 10.
Średnią wagę dziecka z hsCHD w pierwszych 12 miesiącach

Wiek [miesiące]	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Waga [kg]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]	[redacted]

Na podstawie rozkładu urodzeń oraz dawkowania oszacowano średnią wagę dziecka przy podaniu pierwszej dawki preparatu, jako [redacted] w sezonie zakażeń od października 2015 oraz [redacted] w kolejnych sezonach zakażeń.

2.11. Koszty

2.11.1. Koszty profilaktyki RSV

2.11.1.1. Kwalifikacja do programu lekowego

W analizie nie uwzględniono kosztu kwalifikacji do terapii paliwizumabem, gdyż dostępne dane nie wskazują na konieczność wykonywania jakichkolwiek dodatkowych procedur medycznych związanych z kwalifikacją pacjentów do stosowania leku względem braku prowadzenia profilaktyki RSV.

2.11.1.2. Koszty paliwizumabu i grupa limitowa

W analizie uwzględniono finansowanie paliwizumabu w ramach programu lekowego. Cenę zbytu netto dla opakowań preparatu Synagis® uzyskano od Podmiotu Odpowiedzialnego, cenę urzędową i cenę hurtową obliczono przy założeniu VAT w wysokości 8% i marży hurtowej w wysokości 5%. [REDACTED]

[REDACTED]

Tabela 11.
Parametry cenowe preparatu Synagis®

Opakowanie	Cena zbytu netto	Urzędowa cena zbytu	Cena hurtowa	Maksymalna cena hurtowa	[REDACTED]
100 mg	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
50 mg	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]

Tabela 12.
Kształtowanie się ceny ampułki [REDACTED]

1 ampułka Synagis® 50 mg	Koszt 1 ampułki	
	Synagis® 50 mg	Synagis® 50 mg
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

Tabela 13.

Kształtowanie się ceny ampułki [REDACTED]

1 ampułka Synagis® 100 mg	Koszt 1 ampułki [REDACTED]	
	Synagis® 100 mg	Synagis® 100 mg
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

Szczegółowe informacje odnośnie dawkowania paliwizumabu oraz masy ciała pacjentów (determinującej wielkość stosowanych dawek leku) przedstawiono w rozdziale 2.10.

Założono, że paliwizumab będzie refundowany w ramach listy leków stosowanych w ramach programów lekowych w grupie 1073.0 Palivizumab.

Obecnie preparat Synagis® refundowany jest w ramach listy leków stosowanych w ramach programów lekowych w grupie 1073.0 Palivizumab – w szczególności wnioskowane EANY [7]. Dodatkowo, na wykazie leków refundowanych nie ma innego leku stosowanego we wnioskowanym wskazaniu. Stąd też założono, że w przypadku podjęcia pozytywnej decyzji o refundacji w kolejnym wskazaniu, grupa limitowa pozostanie taka sama.

2.11.2. Koszty podania preparatu

Paliwizumab podawany jest we wstrzyknięciu domięśniowym jeden raz w miesiącu w sezonie spodziewanego zagrożenia zakażeniem RSV.

Koszty związane z podaniem leku wyznaczono na podstawie Zarządzenia Nr 57/2014/DGL Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2014 r. zmieniającego zarządzenie w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programy zdrowotne (lekowe) [22]. Uwzględniony w analizie koszt podania paliwizumabu przedstawiono w poniższej tabeli (Tabela 14).

Tabela 14.

Koszt podania paliwizumabu

Kod świadczenia	Nazwa świadczenia	Wartość punktowa	Wartość punktu	Wartość
5.08.07.0000004	przyjęcie pacjenta w trybie ambulatoryjnym związane z wykonaniem programu	2	52,00 zł	104,00 zł

2.11.3. Ciężkie powikłania RSV wymagające hospitalizacji

W przypadku części pacjentów hospitalizowanych z powodu ciężkich powikłań zakażenia RSV konieczne jest przyjęcie na oddział intensywnej terapii, pozostali pacjenci hospitalizowani są na oddziale ogólnym.

Koszt hospitalizacji wyznaczono na podstawie Zarządzenia Nr 23/2014/DSOZ Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2014 r. zmieniającego zarządzenie w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju: leczenie szpitalne [23].

Pacjenci niewymagający pobytu na oddziale intensywnej terapii

Założono, że pacjenci niewymagający pobytu na oddziale intensywnej terapii będą hospitalizowani w ramach grupy JGP P04 – Choroby dolnych dróg oddechowych. Zgodnie z Zarządzeniem Nr 23/2014/DSOZ Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2014 r. zmieniającym zarządzenie w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju: leczenie szpitalne [23], liczba dni finansowana wspomnianą grupą wynosi 17. Wyniki badania Feltes 2003 [21] wskazują, że średnia długość hospitalizacji na oddziale ogólnym wynosi 12,4 dni. W związku z tym w analizie założono, że w przypadku hospitalizacji na oddziale ogólnym płatnik publiczny nie będzie dopłacał ponad ryczałt finansowany uwzględnioną grupą JGP (Tabela 15).

Tabela 15.
Koszt hospitalizacji pacjentów niewymagających pobytu na oddziale intensywnej terapii

Kod grupy	Kod produktu	Nazwa grupy	Liczba dni pobytu finansowana grupą	Wartość punktowa	Wartość punktu	Wartość
P04	5.51.01.0014004	Choroby dolnych dróg oddechowych	17	60	52 zł	3 120 zł

Pacjenci wymagający hospitalizacji na oddziale intensywnej terapii

W analizie przyjęto, że pacjenci wymagający pobytu na oddziale intensywnej terapii będą hospitalizowani na oddziale anestezjologii i intensywnej terapii (OAIIT), a następnie na oddziale ogólnym w ramach grupy JGP P04 – Choroby dolnych dróg oddechowych. Wycena pobytu na oddziale OAIIT zależna jest od osiąganego przez pacjentów wyniku w skali TISS-28 (*Therapeutic Intervention Scoring System*, system punktacji interwencji terapeutycznych). Na potrzeby analizy założono konserwatywnie, że pacjenci z infekcją wirusem RS wraz ze współwystępowaniem wrodzonej wady serca osiągają 16 punktów skali TISS-28, tj. wartość, dla której wycena jednego dnia pobytu na oddziale OAIIT jest najniższa. Na podstawie badania Feltes 2003 [21] założono, że średnia długość pobytu na oddziale intensywnej terapii wynosi ■■■ dni.

Całkowity koszt hospitalizacji pacjenta wymagającego pobytu na oddziale intensywnej terapii przedstawiono w tabeli poniżej (Tabela 16).



2.12. Analiza wrażliwości

Dane uwzględnione w analizie BIA mogą podlegać zmianom w zależności od czynników i okoliczności, których nie sposób na obecnym etapie przewidzieć. Przeprowadzono jednokierunkowe analizy wrażliwości, zakładające zmienność następujących parametrów:

- liczebność populacji docelowej,
- liczba przyjmowanych dawek preparatu Synagis®.

W jednokierunkowej analizie wrażliwości, we wszystkich wariantach analizy obliczono prognozowane wydatki płatnika w sytuacji, gdy jeden parametr podlegał zmianie, przyjmując wartość uwzględnioną w analizie wrażliwości, natomiast pozostałe zmienne przyjmowały wartości uwzględnione w analizie podstawowej. W ten sposób oszacowano, jaki wpływ na zmianę wydatków płatnika może mieć niepewność w oszacowaniu poszczególnych zmiennych.

Szczegółowe wyniki analizy wrażliwości oraz dane dotyczące zakresu zmienności poszczególnych parametrów uwzględnionych w analizie wrażliwości wraz z uzasadnieniem przedstawiono w aneksie (Rozdz. 12.1). Ponadto, w załączonym arkuszu kalkulacyjnym istnieje możliwość wygenerowania wyników analizy przy uwzględnieniu dowolnych wartości uwzględnionych parametrów.

3. WYNIKI ANALIZY

3.1. Populacja docelowa

Ze względu na fakt, iż w scenariuszu prognozowanym preparat finansowany będzie od października 2015 roku, zgodnie z założeniami analizy niemowlęta urodzone od 25 do 30 kwietnia na początku października 2015 roku będą miały wykonaną operację i będą się również kwalifikować do PL, stąd w pierwszym roku analizy wielkość populacji docelowej włączonej do PL to ■■■■ pacjentów, natomiast w kolejnych latach analizowanego horyzontu czasowego populacja niemowląt włączonych do PL będzie utrzymywać się na poziomie ■■■■ pacjentów. Założono, że w przypadku braku pozytywnej decyzji o refundacji preparatu Synagis® pacjenci z CHD nie będą leczeni tym preparatem. Szczegółowe dane dotyczące liczebności populacji docelowej oraz pacjentów objętych leczeniem w przypadku utrzymania obecnie obowiązujących zasad finansowania przedstawiono w tabeli poniżej (Tabela 18).

Tabela 18.
Liczba pacjentów z populacji docelowej włączonej do PL w kolejnych sezonach zakażeń

Liczba pacjentów	2015/2016	2016/2017	2017/2018
Synagis®	■■■■	■■■■	■■■■

Ze względu na różnice w dawkowaniu, oszacowano liczbę pełnych profilaktyk (tj. takich, które uwzględniają 5 pełnych dawek paliwizumabu) (Tabela 19).

Tabela 19.
Oszacowana liczba pełnych terapii

Liczba pełnych terapii	2015/2016	2016/2017	2017/2018
Synagis®	■■■■	■■■■	■■■■

3.2. Wydatki – scenariusz aktualny

W scenariuszu aktualnym płatnik publiczny nie poniesie kosztów związanych ze stosowaniem preparatu Synagis® w populacji docelowej analizy. Całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem leczenia wg obecnie obowiązujących zasad (obejmujące leczenie zakażeń RSV oraz powikłań RSV) wyniosą około ■■■■■■ w sezonie 2015/2016 i ■■■■■■ zarówno w sezonie 2016/2017 jak i 2017/2018 (Tabela 20).

W przypadku podjęcia pozytywnej decyzji dotyczącej finansowania preparatu Synagis® ze środków publicznych, bez uwzględnienia zapisów umowy podziału ryzyka proponowanej przez Podmiot Odpowiedzialny, całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem profilaktyki i leczenia RSV wyniosą około [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018, w tym za preparat Synagis® płatnik publiczny zapłaci [REDACTED] w sezonie 2015/2016 i [REDACTED], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018 (Tabela 22).

Tabela 22.
Wydatki płatnika publicznego – analiza podstawowa, scenariusz prognozowany, [REDACTED] [zł]

Kategoria	Wartość w kolejnych latach		
	2015/2016	2016/2017	2017/2018
Profilaktyka RSV	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
Kwalifikacja do PL	■	■	■
Paliwizumab	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
Podanie leku	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
Leczenie powikłań RSV	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
Powikłanie leczone na oddziale pediatrycznym - hospitalizacja	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
Powikłanie leczone na oddziale OIOM - hospitalizacja	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
Razem	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

3.4. Wydatki inkrementalne

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

Tabela 25.
Podsumowanie wyników analizy – populacja docelowa

Kategoria	Wartość w kolejnych sezonach		
	2015/2016	2016/2017	2017/2018
Liczebność populacji stosującej Synagis®			
Scenariusz aktualny	█	█	█
Scenariusz prognozowany	█	█	█
Liczebność populacji docelowej			
Scenariusz aktualny	█	█	█
Scenariusz prognozowany	█	█	█

Tabela 26.
Podsumowanie wyników analizy – wydatki płatnika publicznego [zł]

Kategoria	Wartość w kolejnych sezonach		
	2015/2016	2016/2017	2017/2018
Scenariusz aktualny	█	█	█
Scenariusz prognozowany	█	█	█
Scenariusz prognozowany	█	█	█
Wydatki inkrementalne	█	█	█
Wydatki inkrementalne	█	█	█

4. ANALIZA WPŁYWU NA SYSTEM OCHRONY ZDROWIA

4.1. Wpływ na organizację udzielania świadczeń zdrowotnych

Wymogi dotyczące wyposażenia placówek medycznych (sprzętowe, osobowe i inne) w przypadku podawania leku Synagis w formie wstrzyknięć domięśniowych, monitorowania terapii oraz leczenia działań niepożądanych nie zmieniają się w przypadku finansowania Synagis® ze środków publicznych w stosunku do wymogów stawianych obecnie ośrodkom prowadzącym profilaktykę RSV. W związku z tym ośrodki, w których obecnie prowadzeni są pacjenci leczeni w ramach aktualnego programu lekowego profilaktyki zakażeń RSV będą w stanie prowadzić również terapię produktem Synagis® u pacjentów z istotną hemodynamicznie wadą serca. Dodatkowo, ze względu na specyficzne potrzeby medyczne dzieci z wrodzoną hemodynamicznie istotną wadą serca, immunizacja będzie mogła być prowadzona w referencyjnych ośrodkach w zakresie kardiologii dziecięcej w całym kraju.

Podjęcie decyzji o finansowaniu preparatu Synagis® ze środków publicznych nie powinno spowodować istotnych konsekwencji w wydatkach publicznych w innych sektorach niż ochrona zdrowia, dlatego nie przeprowadzano oddzielnej analizy w tym zakresie.

4.2. Aspekty etyczne i społeczne

Ze względów etycznych i społecznych (poprawa równości dostępu do świadczeń) należy rozważyć finansowanie preparatu Synagis® w populacji dzieci z istotną hemodynamicznie wadą serca.

Ze względu na brak skutecznych metod leczenia zakażeń RSV jedynym sposobem zapobiegania ciężkim powikłaniom zakażeń RSV jest profilaktyka. Efektywną formą profilaktyki jest immunizacja bierna polegająca na dostarczeniu do organizmu przeciwciał skierowanych przeciw wirusowi RSV. Podanie zwykłej poliklonalnej immunoglobuliny nie hamuje zakażenia, ponieważ poziom swoistych przeciwciał anti-RSV jest w niej zbyt niski.

Obecnie jedynym dostępnym preparatem stosowanym w profilaktyce zakażeń RSV jest paliwizumab – humanizowane przeciwciało monoklonalne anti-RSV. Paliwizumab jest stosowany w celu zapobiegania infekcjom RSV w grupach wysokiego ryzyka.

Niemowlęta z hsCHD są szczególnie podatne na zakażenia szpitalne, gdyż wiele dzieci wymaga długiej lub wielokrotnej hospitalizacji. Dodatkowo śmiertelność z powodu zakażeń RSV jest najwyższa u dzieci z CHD, gdzie wynosi od 2% do nawet 37%. [5] Wprowadzenie rozważanej metody terapeutycznej może przyczynić się do poprawy jakości życia pacjentów ze względu na zmniejszenie liczby zakażeń RSV, brak długoterminowych powikłań w związku z zakażeniem tym wirusem, a także terminowe wykonanie zaplanowanych operacji kardiochirurgicznych.

Pozytywna decyzja dotycząca refundacji preparatu dotknie nie tylko pacjentów stosujących rozważaną technologię ale również ich opiekunów, którzy w związku z redukcją czasu pobytu dzieci w szpitalu odnotują mniej dni nieobecności w pracy. Wiąże się to ze zmniejszeniem skutków ekonomicznych dla pracodawcy związanych z absencją chorobową (konieczność współfinansowania zasiłku chorobowego, obniżenie wydajności pracy, konieczność znalezienia zastępstwa). Dodatkowo, oprócz korzyści ekonomicznych, należy wspomnieć o korzyściach dla rodziców i opiekunów dzieci związanych z redukcją stresu oraz poprawą ogólnej jakości życia.

Tabela 27.
Podsumowanie wyników analizy aspektów etycznych i społecznych decyzji o finansowaniu preparatu Synagis® ze środków publicznych

Ocena wpływu pozytywnej decyzji refundacyjnej w świetle wyników analizy kosztów efektywności	
Czy koszty efektywności różnią się w poszczególnych podgrupach?	Brak grup
Grupy pacjentów, które mogą być faworyzowane na skutek założeń przyjętych w analizie ekonomicznej	Brak takich grup
Ocena wpływu pozytywnej decyzji refundacyjnej w świetle aspektów społecznych	
Zapewnienie równości dostępu pacjentów o zbliżonych potrzebach do badanej technologii	
Zaspokajanie niezaspokojonych dotychczas potrzeb grup społecznie upośledzonych	Finansowanie leku ze środków publicznych pozwoli zapewnić równy dostęp do profilaktyki RSV dla grupy wysokiego ryzyka zagrożonej zakażeniami.
Odpowiedź na potrzeby osób o największych potrzebach zdrowotnych, dla których nie ma obecnie dostępnej żadnej metody leczenia	
Zgodność z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi	Finansowanie technologii jest zgodne z obowiązującym prawem.
Wpływ na prawa pacjenta lub prawa człowieka	Zbliżona do innych technologii stosowanych u dzieci.
Ocena wpływu pozytywnej decyzji refundacyjnej w świetle aspektów etycznych	
Wpływ na poziom satysfakcji pacjentów z otrzymywanej opieki medycznej	Wprowadzenie tej metody terapeutycznej może też przyczynić się do poprawy jakości życia ze względu na zmniejszenie liczby zakażeń RSV i brak długoterminowych powikłań zakażenia tym wirusem a także terminowe wykonanie zaplanowanych operacji kardiologicznych.
Ryzyko niezaakceptowania terapii przez poszczególnych chorych	Ze względu na aktualny status refundacyjny paliwizumabu ryzyko niezaakceptowania profilaktyki praktycznie nie występuje.
Możliwość stygmatyzacji chorych	Brak
Możliwość wywoływania lęku	Brak
Możliwość powodowania dylematów moralnych	Brak
Możliwość stwarzania problemów dotyczących płci lub rodzinnych	Brak
Konieczność szczególnego informowania lub uzyskiwania zgody pacjenta na podanie leku	Tak (Zgoda rodzica)
Potrzeba zapewnienia pacjentowi niekrępujących warunków lub poufności przy podaniu leku	Brak
Potrzeba czynnego udziału pacjenta w podejmowaniu decyzji o wyborze terapii	Brak
Potrzeba uwzględniania indywidualnych preferencji pacjenta przy wyborze terapii	Brak

5. PODSUMOWANIE

W analizie wpływu na budżet przedstawiono przewidywane wydatki płatnika w przypadku podjęcia decyzji o finansowaniu ze środków publicznych, w ramach wykazu leków refundowanych w części B (leki dostępne w ramach programu lekowego) preparatu Synagis® w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy (RSV) w populacji dzieci poniżej 1. roku życia z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca zdefiniowaną, jako:

- sinicza wrodzona wada serca,
- niewydolność serca,
- nadciśnienie płucne.

Populacja docelowa

Szacowana liczebność populacji docelowej wynosi [] osób dla pierwszego roku analizy i [] dla każdego kolejnego roku analizowanego horyzontu czasowego.

Wydatki

W scenariuszu aktualnym płatnik publiczny nie poniesie kosztów związanych ze stosowaniem preparatu Synagis® w populacji docelowej analizy. Całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem leczenia wg obecnie obowiązujących zasad (obejmujące leczenie zakażeń RSV oraz powikłań RSV) wyniosą około [] rocznie w populacji docelowej w sezonie 2015/2016 i [], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018.

W przypadku podjęcia pozytywnej decyzji dotyczącej finansowania preparatu Synagis® ze środków publicznych, [] całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem profilaktyki i leczenia RSV wyniosą [] w sezonie 2015/2016 i [] w każdym kolejnym sezonie analizy, w tym za preparat Synagis® płatnik publiczny zapłaci [] w sezonie 2015/2016 i [] zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018. [] całkowite wydatki płatnika publicznego związane z finansowaniem profilaktyki i leczenia RSV wyniosą około [] w sezonie 2015/2016 i [], zarówno w sezonie 2016/2017 jak i 2017/2018, w tym za preparat Synagis® [] w sezonie 2015/2016 i [], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018

[] Całkowity wzrost wydatków płatnika publicznego bez uwzględnienia umowy podziału ryzyka prognozowany wyniesie około [] w sezonie 2015/2016 i [], zarówno w sezonie 2016/2017, jak i 2017/2018.



6. WNIOSKI

Ze względu na brak skutecznych metod leczenia zakażeń RSV, sposobem uzyskania kontroli nad zakażeniem RSV jest jedynie profilaktyka polegająca na immunizacji biernej. Obecnie jedynym dostępnym preparatem stosowanym w profilaktyce RSV jest preparat Synagis®.

Wyniki analizy [REDAKTURA] wydatków ponoszonych przez płatnika publicznego przy założeniu finansowania preparatu Synagis® ze środków publicznych o około [REDAKTURA] w sezonie 2015/2016 i [REDAKTURA] zarówno w sezonie 2016/2017 jak i 2017/2018.

[REDAKTURA]
[REDAKTURA]
[REDAKTURA] Wprowadzenie tej metody terapeutycznej może też przyczynić się do poprawy jakości życia dzieci oraz ich opiekunów ze względu na zmniejszenie liczby zakażeń RSV i brak długoterminowych powikłań zakażenia tym wirusem, a także terminowe wykonanie zaplanowanych operacji kardiochirurgicznych.

7. DYSKUSJA

Wrodzone choroby serca (*congenital heart disease*, CHD) to nieprawidłowości w strukturze serca lub jego czynności występujące od chwili urodzenia. [3] W zależności od obecności lub braku przecieków prawo-lewych wyróżnia się siniczne i niesiniczne wady serca. Siniczne wady serca są przyczyną niedotlenienia organizmu. [4] Hemodynamicznie istotne wrodzone wady serca zdefiniowane są w niniejszej analizie, jako:

- sinicza wada serca,
- niewydolność serca,
- nadciśnienie płucne.

Zakażenie RSV u tych dzieci może być przyczyną komplikacji pooperacyjnych lub odsuwania operacji w czasie. Grupa ta jest również szczególnie podatna na zakażenia szpitalne, gdyż wiele dzieci wymaga długiej lub wielokrotnej hospitalizacji. Dodatkowo śmiertelność z powodu zakażeń RSV jest najwyższa u dzieci z CHD, gdzie wynosi od 2% do nawet 37%. [5]

Ze względu na brak refundacji skutecznych metod leczenia zakażeń RSV jedynym sposobem zapobiegania ciężkim powikłaniom zakażeń RSV jest profilaktyka. Efektywną formą profilaktyki jest immunizacja bierna polegająca na dostarczeniu do organizmu przeciwciał skierowanych przeciw wirusowi RSV. [5] Obecnie jedynym dostępnym preparatem stosowanym w profilaktyce zakażeń RSV jest paliwizumab – humanizowane przeciwciało monoklonalne anti-RSV. Jednak ze względu na brak refundacji tego preparatu we wskazaniu hsCHD, noworodki z tym schorzeniem nie są objęte profilaktyką.

Analiza wpływu na budżet dotyczy określenia przewidywanych wydatków płatnika publicznego (NFZ) w przypadku podjęcia pozytywnej decyzji o finansowaniu ze środków publicznych, w ramach wykazu leków refundowanych części B (leki dostępne w ramach programu lekowego) preparatu Synagis® (pawilizumab) w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy (RSV) w populacji dzieci poniżej 1. roku życia z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca (sinicza wrodzona wada serca, niewydolność serca, nadciśnienie płucne).

W celu oszacowania wielkości populacji noworodków z hsCHD zgodnie z definicją hemodynamicznej istotności przyjętej w analizie skorzystano z danych KROK za rok 2013 [REDACTED]

[REDACTED] Rejestr gromadzi informacje o operacjach wykonywanych we wszystkich ośrodkach kardiologii w Polsce – zarówno publicznych, jak i niepublicznych. Stąd, dane te w wiarygodny sposób ilustrują sytuację kardiologii w Polsce. Otrzymane dane dotyczyły liczby operacji kardiologicznych u noworodków. [REDACTED]

Na tej podstawie, przy założeniu, że istotne hemodynamicznie wrodzone wady serca operowane są w pierwszych 12 miesiącach życia dziecka oraz iż liczba zabiegów odpowiada liczbie operowanych pacjentów, oszacowano liczebność populacji docelowej na poziomie [redacted] osób. Dodatkowo podjęto próbę oszacowania liczebności populacji docelowej na podstawie danych epidemiologicznych. Liczbę dzieci do 1 roku życia oszacowano na podstawie danych GUS, natomiast odsetek dzieci z CHD oszacowano na podstawie danych z rejestru EUROCAT [24]. Jednak jedyną informacją dotyczącą odsetka występowania istotnych hemodynamicznie wad wśród CHD, było oszacowanie hsCHD podane w publikacji Feltes 2005 [19] jako 35-40% spośród dzieci z CHD. Jednak definicja istotnej hemodynamiczności przyjęta w badaniu różni się od definicji przyjętej w analizie, gdzie hemodynamicznie istotne wrodzone wady serca określa się jako siniczne, niewydolność serca z nadciśnieniem płucnym. Według kryteriów opisanych w publikacji Feltes 2005 pacjenci z hsCHD to pacjenci z sinicznymi CHD, pojedynczą fizjologią komory lub wymagający leczenia z niesinicznymi CHD. Obliczona w ten sposób populacja byłaby przeszacowana, dlatego też nie zdecydowano się na wykorzystanie takiego podejścia.

Ze względu na brak innej alternatywy profilaktyki założono, że wszystkie dzieci kwalifikujące się do PL zostaną objęte immunizacją bierną. Jako podejście maksymalne z założeniem wzrostu populacji [redacted]

W celu oszacowania zużytych zasobów oraz ich kosztu skorzystano z modelu z analizy ekonomicznej [12]. Koszty wyznaczono przy oszacowanej w niniejszej analizie średniej liczbie dawek i średniej wadze dziecka podczas podania pierwszej dawki preparatu. Zgodnie z danymi [redacted] przyjęto założenie, że u dziecka hsCHD w [redacted] życia wykonywana jest korekcja wady serca. Stąd, jeśli dziecko między październikiem danego roku a kwietniem kolejnego roku nie jest starsze niż [redacted] to otrzymuje w tym czasie 1 dawkę preparatu Synagis®, ale łącznie nie więcej niż 5 dawek. Dodatkowo, jeśli operacja wady serca dziecka zostanie przeprowadzona w okresie od 1 października do 30 kwietnia, a łączna liczba dawek preparatu przed operacją nie jest większa niż 5, to po operacji dziecko jednorazowo otrzymuje 1 dawkę preparatu. W rzeczywistości, jeśli zabieg wykonany jest bez użycia krążenia pozaustrojowego, zgodnie z zapisem PL, nie ma wskazań do podania kolejnej dawki leku po operacji, stąd zużycie może być mniejsze niż oszacowana wartość. Założenie dotyczące wieku analizowanej populacji na poziomie przeciętnego wieku noworodków, u których wykonywana jest operacja wady serca, jest założeniem konserwatywnym. Populacja docelowa analizy jest bardziej obciążona, co może wiązać się z przeprowadzaniem operacji w młodszym wieku i zmniejszać liczbę dawek, które zostaną przyjęte przez pacjentów. Ze względu na fakt, iż w rzeczywistości stosowanie się do zaleceń może nie być przestrzegane, przyjęto założenie, że [redacted] dzieci z hsCHD otrzymuje leczenie w maksymalnej liczbie dawek, na jaką pozwala PL, natomiast pozostałe [redacted] o jedną dawkę mniej niż jest to zalecane w ramach PL. Założenie to jest założeniem konserwatywnym, ponieważ w badaniu opisanym w publikacji Feltes 2003 [21], z której korzystano, zawarta jest jedynie informacja, że [redacted] badanych otrzymało przewidzianą liczbę dawek.

Ze względu na liczne ograniczenia dotyczące sposobu oszacowania kosztów ponoszonych na profilaktykę zakażeń RSV i leczenie ich powikłań należy mieć na uwadze, że jedynie założenie o braku noworodków spełniających kryteria włączenia do programu, u których nie zostanie w pierwszym roku życia przeprowadzona operacja wady serca jest założeniem, które może zaniżyć zużycie zasobów, natomiast pozostałe założenia, jak te dotyczące: dawkowania, braku przeciwwskazań do rozpoczęcia czy kontynuowania immunizacji biernej, wieku i średniej wagi dziecka, są założeniami konserwatywnymi. Na tej podstawie należy przypuszczać, iż w przypadku pozytywnej decyzji dotyczącej finansowania preparatu Synagis® rzeczywiste koszty ponoszone przez płatnika publicznego będą nie wyższe, niż te oszacowane w analizie.

Ze względu na brak refundacji preparatu Synagis® we wskazaniu hsCHD, noworodki z tym problemem zdrowotnym nie są objęte żadną profilaktyką. Wprowadzenie rozważanej metody terapeutycznej może przyczynić się do poprawy jakości życia pacjentów ze względu na zmniejszenie liczby zakażeń RSV, brak długoterminowych powikłań w związku z zakażeniem tym wirusem, a także terminowe wykonanie zaplanowanych operacji kardiologicznych. Stąd też zasadnym wydaje się finansowanie wnioskowanej technologii we wskazaniu hsCHD.

8. OGRANICZENIA

- Założono, że u wszystkich dzieci z hsCHD (zdefiniowaną, jako: sinicza wrodzona wada serca, niewydolność serca, nadciśnienie płucne) w pierwszym roku życia przeprowadzana jest operacja serca. Jednak należy mieć na uwadze, iż w mogą zdarzyć się przypadki, gdy dziecko ma hsCHD, natomiast operacja przeprowadzana jest w późniejszym okresie. Na podstawie odnalezionych informacji odsetek ten jest niewielki, więc fakt ten nie powinien w sposób istotny wpłynąć na wielkość analizowanej populacji. Dodatkowo w ramach analizy wrażliwości dokonano oszacowań w przypadku gdy populacja będzie większa o [REDACTED]
- W analizie przyjęto założenie, że liczba operacji związanych z wadą istotną hemodynamicznie u niemowląt jest równoważna liczbie niemowląt operowanych w związku z tą wadą. W ramach analizy wrażliwości dokonano oszacowań w przypadku gdy populacja będzie większa lub mniejsza o [REDACTED]
- W analizie w ramach operacji hsCHD zdecydowano się przyjąć jedynie zabiegi [REDACTED] [REDACTED] opisane w rozdziale 2.7.1. [REDACTED] za zasadne pominięcie bardzo rzadkich procedur (tzn. takich których wykonuje się zaledwie kilka rocznie), ponieważ są miarodajne tylko dla danego roku - dotyczą bardzo rzadkich wad serca. [REDACTED] nie zważyło to na wielkości populacji wskazanej do profilaktyki. Ze względu na oszacowanie przypadków na kilka rocznie, ewentualny wzrost wydatków z nimi związanych uwzględnia wariant analizy wrażliwości polegający na zwiększeniu populacji docelowej o [REDACTED]
- Na podstawie danych z KROK przyjęto, iż średni wiek dziecka operowanego to [REDACTED], a średnia masy ciała – [REDACTED]. W rzeczywistości zabieg może być wykonany przed lub po osiągnięciu przez dziecko [REDACTED] życia. Ze względu na brak rozkładu wag i wieku wśród operowanych niemowląt niemożliwym było dokładne oszacowanie rozkładu tych parametrów wśród analizowanej populacji. Jednakże celem analizy jest oszacowanie rocznych wydatków ponoszonych na leczenie całej populacji wskazanej we wniosku, w związku z czym przyjęcie dla wszystkich dzieci z hsCHD średniego wieku, w którym przeprowadzana jest operacja jest założeniem konserwatywnym ze względu na fakt, iż noworodki te są bardziej obciążone niż pozostałe, u których wykonywana jest operacja wady serca, więc prawdopodobnie zostają one poddawane zabiegowi wcześniej. Wiek pacjentów poddawanych operacji może zmienić wielkość populacji docelowej, bądź ilość podawanych dawek, wahania te obejmuje analiza wrażliwości, gdzie uwzględniono scenariusz z liczebnością populacji docelowej [REDACTED] oraz scenariusz, gdzie średnia liczba dawek to [REDACTED].
- W analizie założono, że dzieci przyjmują preparat miesiąc po miesiącu, zakładając stały miesięczny przyrost masy ciała. W przypadku dzieci urodzonych od 25 do 30 kwietnia, możliwe jest, że dziecko dostanie pierwszą dawkę zaraz po urodzeniu, natomiast następną dopiero

w październiku, co wiąże się ze wzrostem masy ciała, a zatem ze większym zużyciem substancji leczniczej. Jednakże oszacowano, że dla wszystkich dzieci urodzonych w tym okresie różnica w stosowanej ilości preparatu w każdym sezonie to około [REDACTED], a co za tym idzie różnica w rocznych kosztach nie jest istotna. Dodatkowo, dawki otrzymywane przez te niemowlęta w październiku będą otrzymywane w ramach kolejnego sezonu zakażeń, jednak w analizie naliczane są dla sezonu, w którym dziecko rozpoczyna profilaktykę. Ze względu na fakt, iż przyjęto stałą w czasie populację i stały rozkład urodzeń ze względu na miesiąc, poczynając już od sezonu 2016/2017 koszty związane z dawkami podanymi w październiku 2017 dla dzieci urodzonych w kwietniu 2017 będą takie same jak koszty związane z dawkami podanymi w październiku 2016, które zostały doliczone do sezonu 2015/2016.

- Przyjęto założenie, że [REDACTED] dzieci z hsCHD otrzymuje leczenie w maksymalnej liczbie dawek, na jaką pozwala PL, natomiast [REDACTED] o jedną dawkę mniej. Założenia te są konserwatywne, gdyż w rzeczywistości opiekunowie prawni mogą nie wyrazić zgody na leczenie, lub u pacjentów mogą wystąpić objawy nadwrażliwości na humanizowane przeciwciała monoklonalne, co powoduje wykluczenie pacjenta z PL i różnica między liczbą dawek wskazaną zgodnie z wiekiem metrykalnym, a liczbą dawek jakie otrzyma dziecko może być większa niż jeden. Dodatkowo założono, że u wszystkich dzieci, u których operacja wykonana jest w sezonie podawania leku, jeśli łączna liczba dawek podanych przed operacją nie przekracza 4, to podawana jest dodatkowa dawka leku po zabiegu, co zgodnie z programem, w przypadku gdy operacja wykonana jest bez użycia krążenia pozaustrojowego, jest niemożliwe. W związku z niepewnością oszacowania liczby dawek w ramach analizy wrażliwości rozważono przypadki gdy dzieci będą dostawały średnio [REDACTED] dawki oraz gdy będą dostawały około [REDACTED] dawki preparatu.
- Do oszacowań założono, że luty ma 28 dni, podczas gdy w roku 2016 ma on 29 dni. Nie wpływa to jednak istotnie na oszacowania analizy, a znacznie je upraszcza.
- Dane dotyczące częstotliwości występowania BPD pochodzą z badania PREMATURITAS, które zostało przeprowadzone w latach 1998–1999. Postęp w neonatologii, m.in. stosowanie mniej inwazyjnych metod wentylacji, może przyczynić się do zmniejszenia częstotliwości występowania BPD wśród noworodków. Odnaleziono publikację Woynarowska 2008 [25], w której po przebadaniu 244 noworodków w wieku ciążowym 23-28 tygodni w latach 1999-2004 oszacowano, iż częstotliwość występowania BPD w analizowanej grupie to około 76%. W publikacji Kęsiak 2012 [26] przedstawiono wyniki badania obejmującego 139 noworodków z masą urodzeniową poniżej 1 500 g, urodzonych w 2010 roku w Klinice neonatologii w Łodzi. Częstość występowania BPD w tej populacji wynosiła około 32,3%. Stąd też można przypuszczać, iż w rzeczywistości populacja dzieci z BPD jest mniejsza niż oszacowana w analizie, jednak ze względu na brak dokładnych danych zdecydowano się wykorzystać dane z badania PREMATURITAS.

9. BIBLIOGRAFIA

1. Belino-Studzińska P, Pancer K. Wirus RS jako czynnik etiologiczny w schorzeniach układu oddechowego u dzieci i dorosłych. *Przegląd Epidemiologiczny*. 2008; 62:767–775.
2. Swapnil Subhash Bawage PMT. Recent Advances in Diagnosis, Prevention, and Treatment of Human Respiratory Syncytial Virus. *Advances in virology*. 2013; 2013:595768.
3. Malec E. *Dziecko z wadą serca poradnik dla rodziców*. Warszawa 2007.
4. Feltes TF, Sondheimer HM. Palivizumab and the prevention of respiratory syncytial virus illness in pediatric patients with congenital heart disease. *Expert Opinion on Biological Therapy*. 2007; 7(9):1471–1480.
5. ██████████. Analiza kliniczna. Paliwizumab (Synagis) w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej przez wirusa RS w grupie dzieci z hemodynamicznie istotną wrodzoną wadą serca. HTA Consulting.
6. European Medicines Agency - Human medicines - Motavizumab. http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/pips/EMEA-000352-PIP01-08-M01/pip_000071.jsp&mid=WC0b01ac058001d129 (9.10.2014).
7. IKAR pro. <http://www.ikarpro.pl/> (19.9.2014).
8. Charakterystyka produktu leczniczego - Paliwizumab. http://www.ema.europa.eu/docs/pl_PL/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/000257/WC500056908.pdf.
9. Obwieszczenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18 Marca 2014 r. W Sprawie Ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na Terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. http://dziennikmz.mz.gov.pl/DUM_MZ/2014/45/akt.pdf (19.9.2014).
10. Krajowy Rejestr Operacji Kardiochirurgicznych. <http://www.krok.org.pl/pl.html> (17.10.2014).
11. Knirsch W, Zingg W, Bernet V, i in. Determinants of body weight gain and association with neurodevelopmental outcome in infants operated for congenital heart disease. *Interactive Cardiovascular and Thoracic Surgery*. 2010; 10(3):377–382.
12. ██████████ Analiza ekonomiczna. Paliwizumab (Synagis®) w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych wywołanej wirusem RS u dzieci z istotną hemodynamicznie wrodzoną wadą serca. HTA Consulting.
13. Wytyczne oceny technologii medycznych. Agencja Oceny Technologii Medycznych. <http://www.aotm.gov.pl/www/index.php?id=765> (19.9.2014).
14. Maruszewski B. Krajowy Rejestr Operacji Kardiochirurgicznych (KROK) potrzebny leczonym z chorobami serca, leczącym i organizującym leczenie w Polsce. *Kardiochirurgia i Torakochirurgia Polska*. 2012; 2(283):
15. Maruszewski B. Jakość w medycynie Krajowy Rejestr Operacji Kardiochirurgicznych. *Kardiochirurgia i Torakochirurgia Polska*. 2005; 2(4):86–87.
16. Tulloh RMR, Feltes TF. The European Forum for Clinical Management: prophylaxis against the respiratory syncytial virus in infants and young children with congenital cardiac disease. *Cardiology in the Young*. 2005; 15(3):274–278.
17. Kouchoukos K, Blackstone E, Hanley F. *Kirklin/Barratt-Boyes Cardiac Surgery*. 2013.
18. Rejestr wrodzonych wad rozwojowych Eurocat. <http://www.eurocat-network.eu/accessprevalencedata/prevalencetables>.
19. Feltes TF, Simoes E. Palivizumab prophylaxis in haemodynamically significant congenital heart disease. *Archives of Disease in Childhood*. 2005; 90(8):875–877; author reply 875–877.
20. Główny Urząd Statystyczny. <http://stat.gov.pl/> (15.7.2014).
21. Feltes TF, Cabalka AK, Meissner HC, i in. Palivizumab prophylaxis reduces hospitalization due to respiratory syncytial virus in young children with hemodynamically significant congenital heart disease. *The Journal of Pediatrics*. 2003; 143(4):532–540.

22. Zarządzenie Nr 57/2014/DGL - Zarządzenia Prezesa - Biuletyn Informacji Publicznej NFZ - Narodowy Fundusz Zdrowia.
<http://www.nfz.gov.pl/new/index.php?katnr=3&dzialnr=12&artnr=6275> (18.9.2014).
23. Zarządzenie nr 23/2014/DSOZ - Zarządzenia Prezesa - Biuletyn Informacji Publicznej NFZ - Narodowy Fundusz Zdrowia.
<http://www.nfz.gov.pl/new/index.php?katnr=3&dzialnr=12&artnr=6102> (18.9.2014).
24. European Surveillance of Congenital Anomalies. <http://www.eurocat-network.eu/> (19.9.2014).
25. Woynarowska M, Rutkowska M, Szamotulska K. [Risk factors, frequency and severity of bronchopulmonary dysplasia (BPD) diagnosed according to the new disease definition in preterm neonates]. *Medycyna Wieku Rozwojowego*. 2008; 12(4 Pt 1):933–941.
26. Kęsiak M, Nowiczewski M, Kiciński. Częstość występowania dysplazji oskrzelowo-płucnej u noworodków urodzonych w 2010 roku – jest dobrze czy źle? *Postępy neonatologii*. (1):9–14.
27. Wcześnieństwo w Polsce. Tendencje, zagrożenia, wyzwania.
<http://www.szpitalkarowa.pl/250702.htm> (13.10.2014).
28. Rutkowska M. Ocena rozwoju dzieci urodzonych przedwcześnie. Dwuletnie, prospektywne badanie kohortowe. *Seminaria z Medycyny Perinatalnej*. 2003; 8:27.
29. Polski Rejestr Wrodzonych Wad Rozwojowych. <http://www.rejestrwad.pl/index.php> (19.9.2014).
30. Zespół Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych. WRODZONE WADY ROZWOJOWE W POLSCE W LATACH 2003-2004. Ośrodek Wydawnictw Naukowych.
<http://rejestrwad.pl/upload/file/RWWR-2010%20part-1.pdf> (19.9.2014).
31. European Surveillance of Congenital Anomalies. <http://www.eurocat-network.eu/> (15.7.2014).
32. Główny Urząd Statystyczny - Baza Demografia - Trwanie życia.
<http://demografia.stat.gov.pl/bazademografia/TrwanieZycia.aspx> (19.9.2014).

10. SPIS ELEMENTÓW

10.1. Spis tabel

Tabela 1.	Częstość działań niepożądanych paliwizumabu.....	13
Tabela 2.	Zestawienie źródeł danych wykorzystanych w niniejszej analizie	15
Tabela 3.	Liczba osób i wykonanych świadczeń w programie lekowym B.40.	18
Tabela 4.	Liczba operacji wad serca w grupie niemowląt (z wyłączeniem noworodków) przeprowadzonych w 2013 roku w Polsce	19
Tabela 5.	Liczba dzieci z wrodzoną wadą serca – dane PRWWR [18].....	22
Tabela 6.	Liczebność populacji docelowej (dokonano zaokrąglenia wyników w górę do całych jednostek).....	22
Tabela 7.	Liczba i odsetki urodzeń w 2013 roku ze względu na miesiąc kalendarzowy [20].....	24
Tabela 8.	Oszacowana liczba urodzeń dzieci z hsCHD w kolejnych miesiącach roku kalendarzowego.....	24
Tabela 9.	Średnia liczba dawek podana dziecku z hsCHD w zależności od miesiąca urodzenia i od sezonu zakażeń RSV.....	25
Tabela 10.	Średnią wagę dziecka z hsCHD w pierwszych 12 miesiącach	26
Tabela 11.	Parametry cenowe preparatu Synagis®.....	27
Tabela 12.	Kształtowanie się ceny ampułki oraz wysokość zwrotu [redacted] – Synagis® 50 mg.....	27
Tabela 13.	Kształtowanie się ceny ampułki oraz wysokość zwrotu [redacted] – Synagis® 100 mg.....	28
Tabela 14.	Koszt podania paliwizumabu	28
Tabela 15.	Koszt hospitalizacji pacjentów niewymagających pobytu na oddziale intensywnej terapii	29
Tabela 16.	Koszt hospitalizacji pacjentów wymagających pobytu na oddziale intensywnej terapii	30
Tabela 17.	Aktualne roczne wydatki płatnika publicznego związane z leczeniem RSV	30
Tabela 18.	Liczba pacjentów z populacji docelowej włączonej do PL w kolejnych sezonach zakażeń	32
Tabela 19.	Oszacowana liczba pełnych terapii	32
Tabela 20.	Wydatki płatnika publicznego – analiza podstawowa, scenariusz aktualny [zł]	33
Tabela 21.	Wydatki płatnika publicznego – analiza podstawowa, scenariusz prognozowany, [redacted]	33
Tabela 22.	Wydatki płatnika publicznego – analiza podstawowa, scenariusz prognozowany, [redacted]	34
Tabela 23.	Wydatki inkrementalne płatnika publicznego – analiza podstawowa [redacted]	35
Tabela 24.	Wydatki inkrementalne płatnika publicznego – analiza podstawowa [redacted]	35
Tabela 25.	Podsumowanie wyników analizy – populacja docelowa	36
Tabela 26.	Podsumowanie wyników analizy – wydatki płatnika publicznego [zł]	36
Tabela 27.	Podsumowanie wyników analizy aspektów etycznych i społecznych decyzji o finansowaniu preparatu Synagis® ze środków publicznych.....	39
Tabela 28.	Wskazanie spełnienia minimalnych wymagań Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dn. 02.04.2012 r. dla analizy wpływu na budżet.....	52
Tabela 29.	Parametry jednokierunkowej analizy wrażliwości	54
Tabela 30.	Całkowite wydatki płatnika – analiza wrażliwości, [redacted]	55
Tabela 31.	Inkrementalne wydatki płatnika – analiza wrażliwości, [redacted]	55
Tabela 32.	Całkowite wydatki płatnika – analiza wrażliwości, scenariusz prognozowany, [redacted]	56

Tabela 33. Inkrementalne wydatki płatnika – analiza wrażliwości, [REDACTED]	56
Tabela 34. Prognozowana liczba ludności Polski w wieku 0 i 1 rok w latach 2014-2018	58
Tabela 35. Urodzenia żywe według miesięcy w 2013 roku	58
Tabela 36. Struktura urodzeń ze względu na wiek ciąży w 2013 roku	58
Tabela 37. Zgony niemowląt w 2013 roku ze względu na wiek ciąży	59
Tabela 38. Liczba dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu występowania zakażeń RSV	60
Tabela 39. Występowanie dysplazji oskrzelowo-płucnej (BPD, <i>Chronic Lung Disease</i>) ze względu na wiek ciąży dziecka na podstawie badania PREMATURITAS [28]	60
Tabela 40. Oszacowana liczba niemowląt urodzonych powyżej 35 tygodnia ciąży z BPD	61
Tabela 41. Liczba dzieci z BPD między 1 a 2 rokiem życia	62
Tabela 42. Częstość występowania CHD w Polsce zaraportowane dla dzieci w wieku do 24 miesięcy [31]	62
Tabela 43. Prognozowana liczba dzieci poniżej 2. roku życia z wrodzonymi wadami serca	63
Tabela 44. Liczba dzieci w wieku do 2 lat z istotnymi hemodynamicznie CHD	63
Tabela 45. Liczebność populacji ze wskazaniami do stosowania preparatu Synagis®	64
Tabela 46. Liczba ludności Polski w wieku 0 i 1 rok [20]	64
Tabela 47. Liczba żywych urodzeń ze względu na dzień i miesiąc urodzenia w 2013 roku [20]	65

10.2. Spis wykresów

Wykres 1. Populacja ze wskazaniami do stosowania	57
Wykres 2. Częstość występowania BPD wśród dzieci ze względu na wiek ciąży	61

11. ZESTAWIENIE WERYFIKACYJNE ANALIZY ZE WZGLĘDU NA MINIMALNE WYMAGANIA MINISTERSTWA ZDROWIA

Tabela 28.

Wskazanie spełnienia minimalnych wymagań Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dn. 02.04.2012 r. dla analizy wpływu na budżet

Wymaganie	Rozdział	Strona/Tabela
§ 2.		
<i>Informacje zawarte w analizach muszą być aktualne na dzień złożenia wniosku, co najmniej w zakresie skuteczności, bezpieczeństwa, cen oraz poziomu i sposobu finansowania technologii wnioskowanej i technologii opcjonalnych.</i>		
§ 6.1 Analiza wpływu na budżet zawiera:		
1. Oszacowanie rocznej liczebności populacji:		
a. Obejmującej wszystkich pacjentów, u których wnioskowana technologia może być zastosowana	Rozdz.2.5	str.17
b. Docelowej, wskazanej we wniosku,	Rozdz.2.5	str.17
c. W której technologia wnioskowana jest obecnie stosowana,	Rozdz.2.8	str.23
2. oszacowanie rocznej liczebności populacji, w której wnioskowana technologia będzie stosowana przy założeniu, że minister właściwy do spraw zdrowia wyda decyzję o objęciu refundacją (...)	Rozdz.2.8	str.23
3. oszacowanie aktualnych rocznych wydatków podmiotu zobowiązanego do finansowania świadczeń (...) ponoszonych na leczenie pacjentów w stanie klinicznym wskazanym we wniosku, z wyszczególnieniem składowej wydatków stanowiącej refundację ceny wnioskowanej technologii, o ile występuje;	Rozdz.2.11.5	str.30
4. ilościową prognozę rocznych wydatków podmiotu zobowiązanego do finansowania świadczeń (...), jakie będą ponoszone na leczenie pacjentów w stanie klinicznym wskazanym we wniosku z wyszczególnieniem składowej wydatków stanowiącej refundację ceny wnioskowanej technologii przy założeniu, że minister właściwy do spraw zdrowia nie wyda decyzji o objęciu refundacją (...)	Rozdz. 3	str. 32
5. ilościową prognozę rocznych wydatków podmiotu zobowiązanego do finansowania świadczeń (...), jakie będą ponoszone na leczenie pacjentów w stanie klinicznym wskazanym we wniosku z wyszczególnieniem składowej wydatków stanowiącej refundację ceny wnioskowanej technologii przy założeniu, że minister właściwy do spraw zdrowia wyda decyzję o objęciu refundacją (...)	Rozdz. 3	str. 32
6. oszacowanie dodatkowych wydatków (...), jakie będą ponoszone na leczenie pacjentów w stanie klinicznym wskazanym we wniosku, stanowiących różnicę pomiędzy prognozami (...)	Rozdz. 3	str. 32
7. minimalny i maksymalny wariant oszacowania (...)	Rozdz.12.1	str.54

Wymaganie	Rozdział	Strona/Tabela
8. zestawienie tabelaryczne wartości, na podstawie których dokonano oszacowań (...) oraz prognoz (...)	Rozdz. 2	str. 16
9. wyszczególnienie założeń, na podstawie których dokonano oszacowań (...) oraz prognoz (...), w szczególności założeń dotyczących kwalifikacji wnioskowanej technologii do grupy limitowej i wyznaczenia podstawy limitu,	Rozdz. 1.3	str. 11
10. dokument elektroniczny, umożliwiający powtórzenie wszystkich kalkulacji, w wyniku których uzyskano oszacowania (...) oraz prognozy (...)	Rozdz. 2.2	str. 17
§ 6.2		
Oszacowania (...) oraz prognozy (...) dokonywane są w horyzoncie czasowym właściwym dla analizy wpływu na budżet.	Rozdz. 2.4	str. 17
§ 6.3		
Oszacowań, o których mowa w ust. 1 pkt 3, 6 i 7 oraz prognozy, o których mowa w ust. 1 pkt 4 i 5, dokonuje się w szczególności na podstawie oszacowań, o których mowa w ust. 1 pkt 1 i 2. (...). Jeżeli nie jest możliwe przedstawienie wiarygodnych oszacowań, o których mowa w ust. 1 pkt 1 i 2, analiza wpływu na budżet może zawierać dodatkowy wariant, w którym oszacowania te uzyskano w oparciu o inne dane.	Rozdz. 2.12	str. 31
§ 6.4		
1. [REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
2. [REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
§ 6.5		
Jeżeli wnioskowane warunki objęcia refundacją obejmują utworzenie nowej, odrębnej grupy limitowej, analiza wpływu na budżet zawiera wskazanie dowodów spełnienia wymagań, o których mowa w art. 15 ust. 3 pkt 1 i 3 ustawy.	Rozdz. 2.11.1.2	str. 27
§ 6.6		
Jeżeli wnioskowane warunki objęcia refundacją obejmują kwalifikację do wspólnej, istniejącej grupy limitowej, analiza wpływu na budżet zawiera wskazanie dowodów spełnienia kryteriów, o których mowa w art. 15 ust. 2 i wymagania, o których mowa w art. 15 ust. 3 pkt 2 ustawy	Rozdz. 2.11.1.2	str. 27
§ 8. Analizy, o których mowa w §1, muszą zawierać:		
3. dane bibliograficzne wszystkich wykorzystanych publikacji, z zachowaniem stopnia szczegółowości umożliwiającego jednoznaczną identyfikację każdej z wykorzystanych publikacji;	Rozdz. 9	str. 48
4. wskazanie innych źródeł informacji zawartych w analizach, w szczególności aktów prawnych oraz danych osobowych autorów niepublikowanych badań, analiz, ekspertyz i opinii.	Rozdz. 2.8	str.23

12. ANEKS

12.1. Analiza wrażliwości

W analizie wrażliwości przedstawiono, w jakim zakresie mogą się zmieniać wydatki płatnika i pacjentów, jeśli zmianie będą podlegały parametry, których nie udało się oszacować z wystarczającą precyzją lub pewnością.

Poniżej w formie tabelarycznej przedstawiono parametry podlegające zmianie w poszczególnych wariantach analizy wrażliwości, wraz z zakresem zmian oraz ich uzasadnieniem.

Tabela 29.
Parametry jednokierunkowej analizy wrażliwości

Parametr	Wariant	Wartość parametru w kolejnych latach			Uzasadnienie
		2015/2016	2016/2017	2017/2018	
Wielkość populacji docelowej	Wariant A0	■	■	■	2.7.1
	Wariant A1	■	■	■	
	Wariant A2	■	■	■	
Liczba przyjmowanych dawek	Wariant B0	■	■	■	2.10.2
	Wariant B1	■	■	■	
	Wariant B2	■	■	■	

Poniżej przedstawiono wyniki jednokierunkowych analiz wrażliwości.

12.2. Wyniki analizy wrażliwości

Wyniki analizy wrażliwości

Tabela 30.
Całkowite wydatki płatnika – analiza wrażliwości

Wariant	Kategoria	Wartość w kolejnych sezonach		
		2015/2016	2016/2017	2017/2018
Analiza podstawowa	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A1	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A2	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B1	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B2	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			

Tabela 31.
Inkrementalne wydatki płatnika – analiza wrażliwości,

Wariant	Kategoria	Wartość w kolejnych sezonach		
		2015/2016	2016/2017	2017/2018
Analiza podstawowa	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A1 (minimalny)	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A2	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B1	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B2 (maksymalny)	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			

12.2.2. Wyniki analizy wrażliwości

Tabela 32.
Całkowite wydatki płatnika – analiza wrażliwości, scenariusz prognozowany

Wariant	Kategoria	Wartość w kolejnych sezonach		
		2015/2016	2016/2017	2017/2018
Analiza podstawowa	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A1	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A2	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B1	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B2	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			

Tabela 33.
Inkrementalne wydatki płatnika – analiza wrażliwości,

Wariant	Kategoria	Wartość w kolejnych sezonach		
		2015/2016	2016/2017	2017/2018
Analiza podstawowa	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A1 (minimalny)	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant A2	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B1	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			
Wariant B2 (maksymalny)	Wydatki na preparat Synagis®			
	Wydatki całkowite			

12.2.3. Podsumowanie

W przypadku uwzględnienia instrumentu podziału ryzyka w wariantcie minimalnym analizy koszty inkrementalne dla płatnika publicznego związane z profilaktyką i leczeniem RSV u dzieci z CHD wyniosą około w sezonie 2015/2016 roku i dla każdego z sezonów 2016/2017 i 2017/2018, natomiast w wariantcie maksymalnym analizy odpowiednio i .

W przypadku braku uwzględniania instrumentu podziału ryzyka wydatki inkrementalne płatnika publicznego w wariancie minimalnym analizy wyniosą około [REDACTED] w sezonie 2015/2016 roku i [REDACTED] w każdym z sezonów 2016/2017, 2017/2018, natomiast w przypadku wariantu maksymalnego odpowiednio [REDACTED]

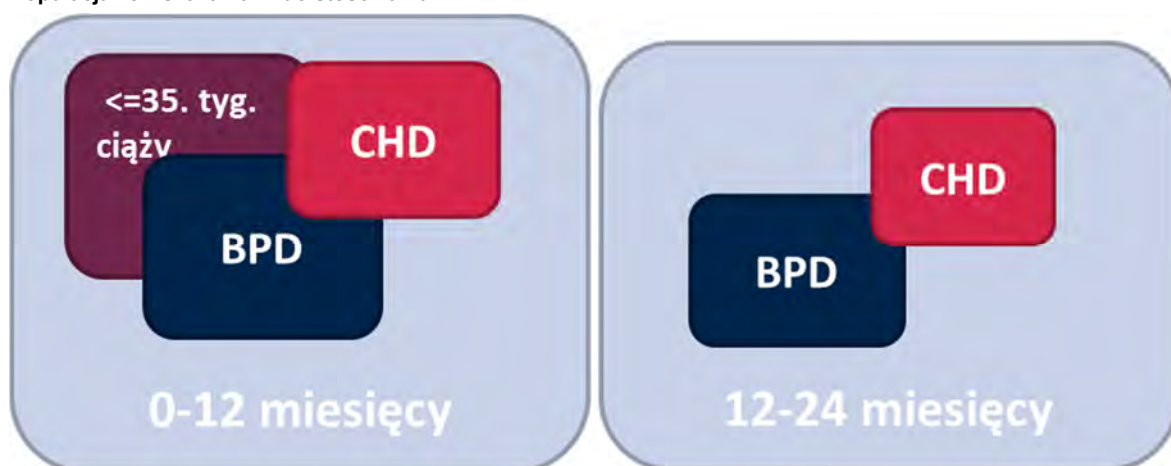
12.3. Oszacowanie populacji ogólnej

Synagis jest wskazany w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych, wymagającej hospitalizacji i wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy (ang. respiratory syncytial virus - RSV) u dzieci z dużym zagrożeniem chorobą wywołaną przez RSV:

- u dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu występowania zakażeń RSV,
- u dzieci poniżej 2. roku życia wymagających leczenia z powodu dysplazji oskrzelowo-płucnej (BPD) w okresie poprzednich 6 miesięcy,
- u dzieci poniżej 2. roku życia z istotną hemodynamicznie, wrodzoną wadą serca.

Ponieważ powyższe wskazania mogą się nakładać, więc przy szacowaniu populacji ogólnej należało fakt ten uwzględnić. W pierwszej kolejności oszacowano populację dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej będących w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu zakażeń. Następnie, na podstawie danych dotyczących chorobowości BPD oszacowano ile z pozostałych dzieci może zakwalifikować się do przyjęcia immunizacji biernej ze względu na wskazanie w BPD. Na końcu spośród dzieci, które nie kwalifikowały się na podstawie dwóch pierwszych punktów oszacowano liczbę pacjentów z hemodynamicznie istotnymi CHD. (Wykres 1)

Wykres 1.
Populacja ze wskazaniami do stosowania



12.3.1. Oszacowanie liczby dzieci do 2. roku życia w Polsce

W celu oszacowania liczby dzieci poniżej 2. roku życia skorzystano z danych Głównego Urzędu Statystycznego (GUS) [20] dotyczących liczby ludności Polski z podziałem na wiek w latach 1995–2013 (Tabela 46). Do szeregu czasowego liczby ludności Polski w wieku 0 oraz 1 rok dopasowano regresję liniową i oszacowano liczbę ludności w tych przedziałach wiekowych w latach 2015–2018 (Tabela 34).

Tabela 34.
Prognozowana liczba ludności Polski w wieku 0 i 1 rok w latach 2014-2018

Rok	0	1
2015	██████	██████
2016	██████	██████
2017	██████	██████
2018	██████	██████

Dodatkowo, by uwzględnić wiek metrykalny dzieci skorzystano z danych GUS dotyczących żywych urodzeń według miesięcy w Polsce w 2013 roku. Na ich podstawie oszacowano udziały urodzeń dla każdego miesiąca roku wśród urodzeń w całym roku kalendarzowym. (Tabela 35)

Tabela 35.
Urodzenia żywe według miesięcy w 2013 roku

Miesiąc	Sty	Lut	Mar	Kwi	Maj	Cze	Lip	Sie	Wrze	Paź	Lis	Grud
Liczba	32 190	27 355	30 876	29 707	31 039	31 335	34 379	32 779	32 432	30 129	27 904	29 451
Udział	██████	██████	██████	██████	██████	██████	██████	██████	██████	██████	██████	██████

12.3.2. Dzieci urodzone w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu występowania zakażeń RSV

W celu wyznaczenia populacji dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej skorzystano z danych GUS dotyczących struktury urodzeń ze względu na wiek ciążowy w 2013 roku (Tabela 36).

Tabela 36.
Struktura urodzeń ze względu na wiek ciążowy w 2013 roku

Wiek urodzeniowy	Liczba	Udział
44 tyg. i więcej	0	██████
43	11	██████
42	6 323	██████
41	48 661	██████
40	110 977	██████

Wiek urodzeniowy	Liczba	Udział
39	96 448	██████
38	58 646	██████
37	22 821	██████
36	10 917	██████
35	5 354	██████
34	3 222	██████
33	1 907	██████
32	1 346	██████
31	905	██████
30	772	██████
29	521	██████
28	489	██████
27	382	██████
26	350	██████
25	271	██████
24	274	██████
23	199	██████
22 tyg. i mniej	152	██████

Ponieważ sezon zakażeń trwa od 1 października do 30 kwietnia, podawanie leku rozpoczyna się w październiku i dzieci urodzone w trakcie sezonu również mogą być leczone, przyjęto, że immunizacji biernej będą podlegać wszystkie dzieci urodzone od 1 maja danego roku do 30 kwietnia następnego roku kalendarzowego. Ze względu na wysoka śmiertelność wśród wcześniaków w pierwszym tygodniu życia [27] skorzystano z danych dotyczących śmiertelności w pierwszym roku życia, zakładając, że dotyczy ona głównie pierwszego tygodnia życia dziecka urodzonego przedwcześnie.

Tabela 37.
Zgony niemowląt w 2013 roku ze względu na wiek ciąży

Tydzień ciąży	>=44	43 - 42	41 - 37	36 - 32	31 - 28	27 - 24	23 - 22	<22
Zgony	0	11	617	274	196	405	168	9
Odsetek	████	████	████	████	████	████	████	████

Wykorzystując dane dotyczące struktury urodzeń ze względu na miesiące oraz odsetek zgonów otrzymano liczbę dzieci kwalifikujących się do profilaktyki paliwizumabem (Tabela 38).

Tabela 38.

Liczba dzieci urodzonych w 35. tygodniu ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 miesięcy na początku sezonu występowania zakażeń RSV

Rok	Liczba urodzeń
V.2015-IV.2016	■
V.2016-IV.2017	■
V.2017-IV.2018	■

12.3.3. Dzieci poniżej 2 roku życia z dysplazją oskrzelowo-płucną

W celu oszacowania występowania dysplazji oskrzelowo-płucnej ze względu na wiek ciążowy dziecka skorzystano z danych z publikacji Rutkowska 2003 [28], będącej raportem badania PREMATURITAS (Tabela 39). Badanie to miało miejsce w latach 1998–1999 w rejonie Warszawy: objęło 310 płodów i noworodków urodzonych między 24., a 32. tygodniem ciąży, co stanowi około 1,7% całej monitorowanej populacji. Jedynie trzy rodziny odmówiły udziału w badaniach. W badaniu oceniano rozwój dzieci do wieku 2 lat.

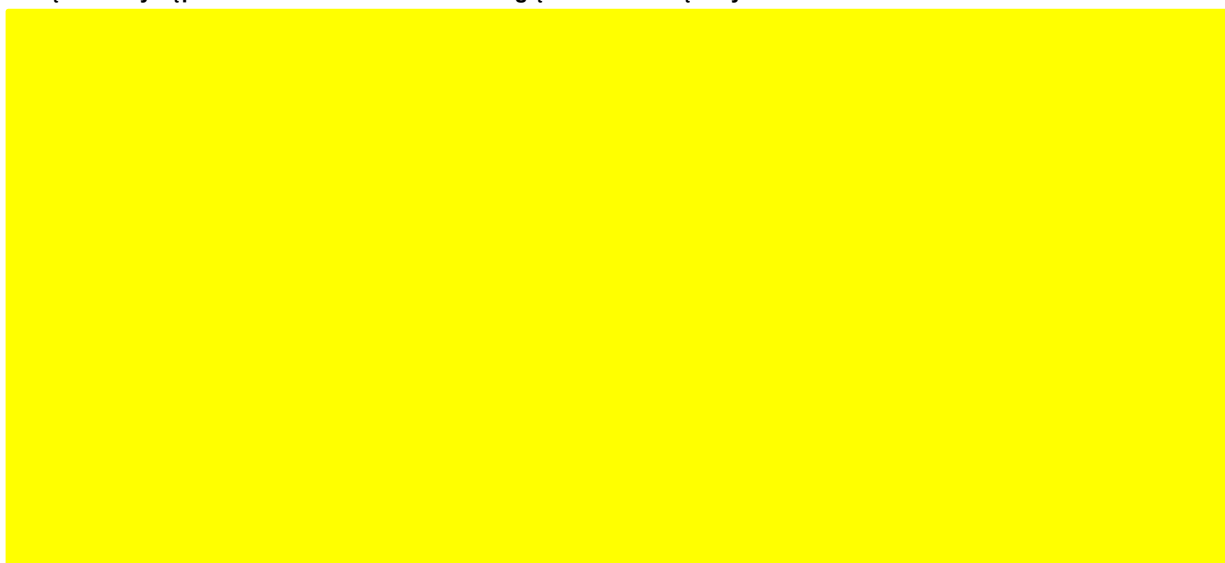
Tabela 39.

Występowanie dysplazji oskrzelowo-płucnej (BPD, *Chronic Lung Disease*) ze względu na wiek ciążowy dziecka na podstawie badania PREMATURITAS [28]

Tydzień ciąży	Udział BPD	Występowanie wśród badanych
31-32	■	(3/89)
29-30	■	(6/59)
27-28	■	(12/34)
24-26	■	(11/12)

Dane z badania obejmują wyłącznie dzieci urodzone od 24. do 33. tygodnia ciąży, a populacja ogólna to wszystkie dzieci z BPD. Z tego względu do danych dopasowano model regresji wykładniczej i oszacowano częstość występowania BPD dla dzieci urodzonych od 33. do 42. tygodnia ciąży (Wykres 2). W obliczeniach nie wzięto pod uwagę dzieci urodzonych po 42. tygodniu ciąży, ale ze względu na bardzo niski odsetek i trend malejący częstości występowania BPD wraz z wiekiem urodzeniowym, nie powinno to powodować istotnego błędu.

Wykres 2
Częstość występowania BPD wśród dzieci ze względu na wiek ciążowy



Aby oszacować populację dzieci poniżej 2. roku życia z dysplazją oskrzelowo-płucną, które nie zostały zakwalifikowane do leczenia ze względu na wiek urodzeniowy (subpopulacja populacji ogólnej, której wielkość oszacowano w rozdz. 12.3.1) populację dzieci poniżej 2. roku życia podzielono na 2 podgrupy:

1. dzieci urodzone powyżej 35. tygodnia ciąży i w wieku poniżej 1 roku życia,
2. dzieci w wieku powyżej 1. i poniżej 2. roku życia.

Dzieci urodzone powyżej 35 tygodnia ciąży i w wieku poniżej 1 roku życia

Na podstawie częstości występowania BPD oraz rozkładu urodzeń ze względu na wiek ciążowy z uwzględnieniem współczynnika zgonów oszacowano liczbę niemowląt urodzonych powyżej 35 tygodnia ciąży z BPD.

Tabela 40.
Oszacowana liczba niemowląt urodzonych powyżej 35 tygodnia ciąży z BPD

Rok	Liczba niemowląt
V.2015-IV.2016	■
V.2016-IV.2017	■
V.2017-IV.2018	■

Dzieci w wieku powyżej 1 i poniżej 2 roku życia

Wykorzystując dane dotyczące występowania BPD oraz struktury populacji po uwzględnieniu zgonów wśród niemowląt oszacowano, ile jest dzieci między 1. a 2. rokiem życia z BPD (Tabela 41). Jest to

iloczyn liczby dzieci między 1. a 2. rokiem życia i sumy iloczynów udziałów dzieci i udziałów występowania BPD w danym wieku ciążowym.

Tabela 41.
Liczba dzieci z BPD między 1 a 2 rokiem życia

Rok	Liczba dzieci
V.2015-IV.2016	■
V.2016-IV.2017	■
V.2017-IV.2018	■

12.3.4. Dzieci poniżej 2. roku życia z istotną hemodynamicznie, wrodzoną wadą serca

W celu wyznaczenia występowania wrodzonych wad serca skorzystano z danych Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych [29], które są przekazywane do EUROCAT [24]. Rejestr gromadzi dane dotyczące częstości i rodzajów wad wrodzonych na terenie Polski, w tym zespołów należących do rzadkich chorób. Dane dotyczą wad u dzieci wykrytych w wieku od urodzenia do ukończenia 24. miesiąca życia, a także wad u dzieci martwo urodzonych i wad wykrytych prenatalnie.

Rejestr przed rokiem 2007 nie obejmował wszystkich województw, a od 2007 roku obejmuje cały kraj, monitorując obecnie wszystkie urodzenia w Polsce [30]. Ma to odzwierciedlenie w danych: chorobowość przed 2007 rokiem różni się znacząco od tej raportowanej od roku 2007. Z tego powodu częstość wrodzonych wad serca przyjęto średnią arytmetyczną z danych za lata 2007–2010 wynoszącą około ■ żywych urodzeń (Tabela 42).

Tabela 42.
Częstość występowania CHD w Polsce zaraportowane dla dzieci w wieku do 24 miesięcy [31]

Rok	Liczba wystąpień CHD wśród żywych urodzeń	Liczba wystąpień CHD na 10 000 żywych urodzeń	Chorobowość
2000	1 432	78,83	■
2001	1 677	76,80	■
2002	1 961	77,89	■
2003	1 937	77,33	■
2004	2 290	75,87	■
2005	2 233	72,15	■
2006	2 353	73,43	■
2007	2 278	58,63	■
2008	2 294	55,47	■
2009	2 207	52,73	■
2010	2 135	51,63	■
Średnia 2007-2010	■	■	■

W kolejnym kroku analizy mnożąc prognozowaną na podstawie danych GUS liczbę dzieci poniżej 2. roku życia (Tabela 34) przez oszacowany odsetek (Tabela 42) otrzymano liczbę dzieci poniżej 2. roku życia z wrodzonymi wadami serca w kolejnych latach prognozy. Korzystając z rozkładu urodzeń w roku kalendarzowym ze względu na miesiąc urodzenia (Tabela 35) oszacowano liczbę dzieci z wrodzonymi wadami serca w sezonach 2015/2016 oraz 2016/2017 (Tabela 43).

Tabela 43.
Prognozowana liczba dzieci poniżej 2. roku życia z wrodzonymi wadami serca

Rok	Liczebność populacji
V.2015-IV.2016	■
V.2016-IV.2017	■
V.2017-IV.2018	■

Na podstawie publikacji Feltes 2005 [19] przyjęto, że około ■ wrodzonych wad serca stanowią wady istotne hemodynamicznie. Jest to założenie konserwatywne, gdyż definicja istotnej hemodynamiczności przyjęta w badaniu różni się od definicji przyjętej w analizie. Według kryteriów opisanych w publikacji Feltes 2005 pacjenci z hsCHD to pacjenci z sinicznymi CHD, pojedynczą fizjologią komory lub wymagającymi leczenia niesinicznymi CHD. Stąd też obliczona w ten sposób populacja jest przeszacowana.

Należy zauważyć, iż dziecko może mieć więcej niż jedno wskazanie do leczenia (np. może urodzić się przed 35 tygodniem ciąży z hemodynamicznie istotną wrodzoną wadą serca – Wykres 1). Przy założeniu, że występują one niezależnie od siebie oszacowania liczby dzieci z wrodzonymi wadami serca dokonano, mnożąc liczbę dzieci w wieku poniżej dwóch lat pomniejszoną o liczbę dzieci, które kwalifikują się do leczenia paliwizumabem na podstawie wskazań innych niż CHD, przez odsetek występowania CHD a następnie przez odsetek hemodynamicznie istotnych wad serca (Tabela 44).

Tabela 44.
Liczba dzieci w wieku do 2 lat z istotnymi hemodynamicznie CHD

Sezon	Liczba dzieci
V.2015-IV.2016	■
V.2016-IV.2017	■
V.2017-IV.2018	■

12.3.5. Podsumowanie populacji ogólnej

Na podstawie powyższych oszacowań populacja ogólna, u której preparat Synagis® może być stosowany wynosi około ■ osób. W tabeli poniżej przedstawiono szczegółowe oszacowania.

Tabela 45.
Liczebność populacji ze wskazaniami do stosowania preparatu Synagis®

Sezon	Liczba dzieci
V.2015-IV.2016	■
V.2016-IV.2017	■
V.2017-IV.2018	■

12.4. Dane źródłowe

12.4.1. Dane populacyjne

W celu oszacowania liczby dzieci poniżej 2 roku życia skorzystano z danych Głównego Urzędu Statystycznego (GUS) [32] dotyczących liczby ludności Polski z podziałem na roczniki w latach 1995–2013 (Tabela 46).

Tabela 46.
Liczba ludności Polski w wieku 0 i 1 rok [20]

Rok	0	1
1995	427 921	473 838
1996	423 597	427 192
1997	408 967	423 036
1998	392 304	408 548
1999	381 183	392 110
2000	376 936	380 918
2001	362 721	376 590
2002	352 554	362 528
2003	349 081	352 415
2004	354 174	349 018
2005	362 651	354 223
2006	372 595	362 442
2007	386 191	372 649
2008	413 259	386 581
2009	416 830	414 269
2010	412 685	433 284
2011	388 220	414 157
2012	378 882	396 482
2013	360 195	388 703

W analizie skorzystano również z danych GUS dotyczących liczby żywych urodzeń ze względu na dzień i miesiąc urodzenia w 2013 roku. [20]

Tabela 47.
Liczba żywych urodzeń ze względu na dzień i miesiąc urodzenia w 2013 roku [20]

Dzień\Miesiąc	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI	XII
1	889	1 099	1 125	673	837	748	1 089	1 233	729	1 158	651	690
2	1 246	824	795	1 064	1 048	773	1 204	1 166	1 055	1 098	676	951
3	1 341	738	770	1 143	781	1 125	1 149	865	1 160	1 092	664	1 042
4	1 269	1 051	1 068	1 185	750	1 228	1 241	827	1 151	1 066	1 098	1 069
5	876	1 098	1 098	1 143	772	1 094	1 212	1 165	1 113	741	1 180	1 038
6	821	1 017	1 153	808	1 143	1 187	845	1 232	1 163	740	1 095	1 081
7	1 135	1 067	1 208	741	1 193	1 137	828	1 253	826	1 017	1 155	762
8	1 178	1 017	1 050	1 033	1 151	868	1 165	1 262	812	1 105	1 092	708
9	1 064	724	779	1 100	1 239	763	1 245	1 210	1 154	1 019	749	1 041
10	1 119	710	735	1 059	1 171	1 096	1 194	877	1 250	1 130	678	1 075
11	1 120	1 034	1 036	1 048	831	1 172	1 230	738	1 167	1 072	776	1 043
12	790	1 082	1 054	1 134	726	1 130	1 108	1 113	1 237	715	1 089	1 073
13	757	1 040	1 022	682	1 038	1 084	801	1 221	1 081	719	1 103	1 074
14	1 031	1 134	1 021	715	1 128	1 113	805	1 255	924	985	1 134	743
15	1 165	1 115	938	1 034	1 117	751	1 115	829	826	1 062	1 014	730
16	1 113	785	691	1 128	1 171	786	1 246	1 033	1 233	1 031	740	1 061
17	1 091	702	652	992	1 145	1 132	1 178	827	1 248	1 028	681	1 161
18	1 079	963	1 288	1 070	777	1 269	1 258	810	1 219	989	1 049	1 187
19	785	1 084	1 280	1 101	729	1 196	1 195	1 160	1 303	728	1 119	1 205
20	762	1 086	1 246	748	1 136	1 245	901	1 226	1 184	724	1 031	1 220
21	1 135	1 063	1 207	689	1 147	1 248	835	1 135	911	1 020	1 059	851
22	1 175	1 081	1 188	1 070	1 098	855	1 200	1 151	897	1 059	975	788
23	1 115	783	784	1 128	1 115	812	1 306	1 155	1 236	1 029	726	869
24	1 176	738	796	1 084	1 065	1 127	1 252	822	1 301	1 068	647	817
25	1 070	1 029	1 106	1 165	748	1 204	1 203	749	1 218	993	968	679
26	825	1 167	1 222	1 137	742	1 191	1 206	1 095	1 129	727	1 069	762
27	809	1 056	1 105	834	1 019	1 225	897	1 196	1 159	762	932	1 125
28	1 041	1 068	1 083	706	1 198	1 161	829	1 149	856	998	1 058	1 113
29	1 090		958	1 099	1 180	835	1 238	1 133	783	1 052	1 025	837
30	1 050		811	1 194	818	780	1 267	1 072	1 107	1 050	671	802
31	1 073		607		1 026		1 137	820		1 152		854