



## Rada Przejrzystości

działająca przy

Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji

### Opinia Rady Przejrzystości

nr 423/2019 z dnia 23 grudnia 2019 roku

w sprawie oceny zasadności finansowania ze środków publicznych, w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych, leku Kiovig (immunoglobulinum humanum) we wskazaniu: zespół Guillaine-Barré (ICD-10: G61.0)

*Rada Przejrzystości uznaje za niezasadne finansowanie ze środków publicznych, w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych, leku Kiovig (immunoglobulinum humanum), roztwór do infuzji, fiolka 30 g/300 ml, we wskazaniu: zespół Guillaine-Barré (ICD-10: G61.0).*

#### Uzasadnienie

*Zgodnie z informacją zawartą w zleceniu pacjent miał 83 lata i nie stosowano u niego dotychczas innych form terapii zespołu Guillaine-Barré.*

*Kiovig jest aktualnie finansowany we wskazaniu G61.0 zespół Guillaine-Barré w ramach programu B.67 „Leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych”. W zleceniu nie wskazano, że pacjent nie kwalifikuje się do udziału w programie lekowym.*

*Podanie immunoglobuliny może być realizowane także w ramach świadczenia 5.53.01.0001401 „Leczenie przetoczeniami immunoglobulin” (katalog produktów do sumowania) lub świadczenia 5.52.01.0001464 „Hospitalizacja związana z przetoczeniem krwi, produktów krwiopochodnych w tym immunoglobulin” (katalog produktów odrębnych). Wartość punktowa tych świadczeń wynosi odpowiednio 195 i 270.*

#### Tryb wydania opinii

Opinię wydano na podstawie art. 31s ust. 6 pkt. 4 ustawy z 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1373 z późn. zm.), z uwzględnieniem opracowania w sprawie zasadności finansowania ze środków publicznych, nr: OT.422.107.2019 „Kiovig (immunoglobulinum humanum) we wskazaniu: zespół Guillain-Barré (ICD-10: G61.0)”. Data ukończenia: 18 grudnia 2019 r.

