



Rekomendacja nr 4/2010
Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych
z dnia 18 stycznia 2010r.
w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej
„iniekcja doszklistkowa przeciwciała monoklonalnego w celu
leczenia neowaskularnej postaci zwyrodnienia plamki żółtej
związanego z wiekiem (AMD)”, jako świadczenia gwarantowanego

Prezes Agencji rekomenduje zakwalifikowanie świadczenia opieki zdrowotnej „iniekcja doszklistkowa przeciwciała monoklonalnego w celu leczenia neowaskularnej postaci zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (AMD)”, jako świadczenia gwarantowanego, rozliczanego w ramach systemu Jednorodnych Grup Pacjentów, której projekt charakterystyki określają pisma Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 11 grudnia 2009 r. (znak pisma: CF/DSOZ/RM/2009/076/0842/W/22970) oraz 18 stycznia 2010 r. (znak pisma NFZ/CF/DSOZ/2010/076/0045/W/00914/RM).

Uzasadnienie

Skuteczność kliniczna rozpatrywanej technologii, stosowanej w leczeniu neowaskularnej postaci zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem, w roku 2008 była rozpatrywana przez Agencję Oceny Technologii Medycznych i uznana została za zadowalającą pod warunkiem zapewnienia kosztowo efektywnego sposobu finansowania.¹

W grudniu roku 2009 Prezes Agencji Oceny Technologii Medycznych wydał pozytywną rekomendację w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej „leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem” jako świadczenia gwarantowanego realizowanego w zakresie programu zdrowotnego, zgodnie z warunkami zaproponowanymi w zleceniu Ministra Zdrowia z dnia 3 listopada 2009 r. (znak pisma: MZ-PL-460-9759-1/EM/09).²

Doszklistkowe podawanie przeciwciał monoklonalnych stosowanych w AMD, blokujących substancję określoną jako naczyniowośródbłonkowy czynnik wzrostu A, jest obecnie uznawane za najskuteczniejszą metodę leczenia neowaskularnej postaci zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (AMD).

Podstawa przygotowania rekomendacji

Rekomendacja została wydana zgodnie z art. 31 c ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2008 r., Nr 164, poz. 1027 z późn. zm.), na zlecenie Ministra Zdrowia z dnia 14 stycznia 2010r. (znak pisma: MZ-OZE-073-20012-1/DP/10), które dotyczyło wydania rekomendacji Prezesa Agencji dla świadczenia opieki zdrowotnej

¹ Uchwała Rady Konsultacyjnej nr 48/12/2008 z dnia 10 września 2008 r. w sprawie finansowania ze środków publicznych ranibizumabu (Lucentis®) w leczeniu neowaskularnej (wysiękowej) postaci AMD (zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem), stanowiąca rekomendację Agencji Technologii Medycznych.

² Rekomendacja nr 9/2009 Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych z dnia 14 grudnia 2009 r. w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej „leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem” w zakresie programu zdrowotnego, jako świadczenia gwarantowanego.



„iniekcja doszklistkowa przeciwciała monoklonalnego w celu leczenia neowaskularnej postaci zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (AMD)” w sprawie jego zakwalifikowania jako świadczenia gwarantowanego, wraz z określeniem poziomu finansowania w sposób kwotowy albo procentowy lub sposobu jego finansowania, lub warunków jego realizacji, po uzyskaniu Stanowiska Rady Konsultacyjnej nr 3/2/2010 z dnia 18 stycznia 2010r. w sprawie zasadności zakwalifikowania świadczenia „iniekcja doszklistkowa przeciwciała monoklonalnego w celu leczenia neowaskularnej postaci zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (AMD)”, jako świadczenia gwarantowanego.