



Krzysztof Kozłowski
Krzysztof Kozłowski
Krzysztof Kozłowski

AOTM/1835/TOT/073/65/11/AB

Warszawa, dnia 27.04.2011r.

BIURO RZECZNIKA PRAW PACJENTA	
Wpłynęło:	2011 -04- 27
Znak:	RzPP 4749

Pani
Krzyszyna Barbara Kozłowska
Rzecznik Praw Pacjenta
Aleja Zjednoczenia 25
01-829 Warszawa

Barbara Kozłowska

Dotyczy: zlecenia Ministra Zdrowia przygotowania analizy skuteczności klinicznej, bezpieczeństwa stosowania oraz zasadności finansowania ze środków publicznych (w ramach jednej z jednorodnych grup pacjentów) terapii produktem leczniczym Avastin® (bevacizumab) pacjentów cierpiących na wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (AMD)

W nawiązaniu do pisma **RzPP-ZIP-401-1-BG-11** z dnia 04.04.2011 r. przekazujemy odpowiedź dotyczącą tematu stosowania produktu leczniczego Avastin (bevacizumab) w terapii pacjentów cierpiących na związaną z wiekiem wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej (AMD).

Wg. informacji Biura Obsługi Rady Konsultacyjnej:

„Na posiedzeniu w dniu 17.01.2011r. Rada Konsultacyjna AOTM omawiała dokumentację przygotowaną przez Wydział Oceny Technologii Medycznych dotyczącą, zgodnie ze zleceniem Ministra Zdrowia zawartego w piśmie z dnia 7.12.2009r. MZ-PL-460-8365-135/GB/09, przygotowania analizy skuteczności klinicznej, bezpieczeństwa stosowania oraz zasadności finansowania ze środków publicznych (w ramach jednej z jednorodnych grup pacjentów) terapii produktem leczniczym Avastin® (bevacizumab) pacjentów cierpiących na wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (AMD) – na zasadzie art. 31 n ust. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych. Wynikiem ww. działań była uchwała Rady nr 4/1/2011 z dnia 17.04.2011 roku o treści:



„Rada Konsultacyjna wstrzymuje się z przyjęciem uchwały w sprawie opinii o przygotowaniu analizy skuteczności klinicznej, bezpieczeństwa stosowania oraz zasadności finansowania ze środków publicznych (w ramach jednej z jednorodnych grup pacjentów) terapii produktem leczniczym Avastin® (bevacizumab) u pacjentów cierpiących na wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (AMD) – na zasadzie art. 31 n ust. 5 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, do czasu wydania opinii przez zespół powołany przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie okulistyki w sprawie stosowania preparatu Avastin w AMD.”

W odpowiedzi na pytanie zawarte w piśmie Rzecznika Praw Pacjenta należy podkreślić, że AOTM nie decyduje o tym, czy lek (w tym wypadku Avastin) ma być stosowany w danym wskazaniu – jest oto decyzja lekarza. W odniesieniu do kwestii przygotowania rekomendacji Prezesa AOTM dotyczącej kwalifikacji leczenia produktem leczniczym Avastin (bewacyzumab) chorych na AMD, należy zauważyć, że AOTM nie otrzymała takiego zlecenia Ministra Zdrowia (zlecenie dotyczyło art. 31n ust. 5. ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, a nie art. 31a-c.)”

Wydział Oceny Technologii Medycznych wznowił prace nad tematem stosowania Avastinu w AMD po otrzymaniu w marcu br. Stanowiska Specjalisty Krajowego w dziedzinie okulistyki Pana Prof. dr hab. med. Jerzego Szaflika. Planowany termin zakończenia prac analitycznych i przedstawienia tematu Radzie Konsultacyjnej to III kwartał 2011 roku.

Z poważaniem

PREZES

Wojciech J. Matuszewicz
dr h. med. Wojciech J. Matuszewicz