

Meditsiinilise tõenduspõhisuse hinnang

Teenuse nimetus	Müeloomi ja plasmotsütoomi kemoterapiakuur
Taotluse number	1079

1. Meditsiiniline näidustus teenuse osutamiseks;

Teenuses 317R kirjeldatud ravimeid ja raviskeeme kasutatakse müeloomtõvega patsientide ravimisel.

2. Tõenduspõhisus

Eesti Hematoloogide Selts on esitanud taotluse Eesti Haigekassa teenuste loetelus oleva teenuse 317R kaalutud keskmise hinna ümberkalkuleerimiseks ja teenuse piirhinna muutmiseks. Taotluse põhjuseks on muutus ühe müeloomtõve ravis kasutatav pöhiravimi talidomiidi hinna muutuses seoses ravimi turustamise muutumisega.

Teenuses 317R on kirjeldatud müeloomiravis kasutatavad järgmised raviskeemid vastavalt varasemale taotlusele (Müeloomi ja plasmotsütoomi kemoterapiakuur, esitatud 29.06.2010),

1. bortesomiibi sisaldavad raviskeemid (VTD, VCD, PAD) vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendi induktsioonraviks;
2. bortesomiibi ja deksametasooni sisaldavad raviskeemid vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendi 2. või 3. rea valikuna;
3. talidomiidi säilitusravi sõltumata vereloome tüvirakkude siirdamisest;
4. talidomiidi ja deksametasooni sisaldavad ravikuurid vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendil 2. rea valikuna;
5. melfalaani, prednisolooni ja talidomiidi sisaldavad raviskeemid vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusega patsiendil esmavaliku või retsidiivi raviks;
6. melfalaan või tsüklofosfamiid koos deksametasooniga retsidiivi raviks sõltumata vereloome tüvirakkude siirdamise näidustusest.

Käesolevas taotluses ei ole lisatud ühtegi uut raviskeemi ega ühtegi uut ravimit. Seetõttu ei ole võimalik anda käesolevale taotlusele hinnangut meditsiinilise tõenduspõhisuse aspektist ega ole otstarbekas uuesti anda meditsiinilise tõenduspõhisuse hinnangut juba olemasolevale kehtivale ja varasemalt hinnatud teenusele.

2.1. kliiniliste uuringute järgi ja

2.2. ravijuhiste järgi;

2.3. oodatavad ravitulemused, sealhulgas ravi tulemuslikkuse lühi- ja pikaajaline prognoos; võrdlus hinnangu punktis 2.1. esitatud alternatiividega;

2.4. ravi võimalikud kõrvaltoimed;

2.5. teenuse kohaldamise tingimuste vajalikkus;

3. Eestis kasutatavad alternatiivsed raviviisid.

4. Tõenduspõhisus Euroopas aktsepteeritud ravijuhendite alusel;

5. Kogemus maailmapraktikas ja Eestis;

6. Teenuse tegevuse kirjeldus;

7. Eestis teenust vajavate patsientide arvu hinnang ja prognoos;
8. Patsiendi isikupära võimalik mõju ravi tulemustele
9. Teenuse pakkuja valmisoleku, sealhulgas vajalikud meditsiiniseadmed ja personali kvalifikatsioon ning pädevus, võimalik mõju ravi tulemustele;
 - 9.1. teenuse osutaja;

teenust osutavad hematoloogiliste kasvajatate raviga tegelevad haiglad (SA PERH, SA TÜK).
 - 9.2. infrastruktuur, tervishoiuteenuse osutaja täiendavate osakondade/teenistuste olemasolu vajadus;

on olemas
 - 9.3. personali täiendava väljaõppe vajadus;

on olemas
 - 9.4. minimaalsed teenuse osutamise mahud kvaliteetse teenuse osutamise tagamiseks;

ei ole asjakohane
 - 9.5. teenuse osutaja valmisoleku võimalik mõju ravi tulemustele;

ei ole asjakohane
10. Teenuse seos kehtiva loeteluga, sealhulgas uue teenuse asendav või täiendav mõju kehtivale loetelule;

Teenus 317R on loetelus olemas, taotlus ei muuda selle sisu.
11. Teenuse osutamiseks vajalike tegevuste kirjelduse asjakohasus ja õigsus

ei ole asjakohane
12. Kokkuvõte

	Vastus	Selgitused
Teenuse nimetus	Müeloomi ja plasmotsüstoomi kemoteeraapiakuur	
Ettepaneku esitaja	Eesti Hematoloogide Selts	
Teenuse tõendus põhises taotluses esitatud näidustustel võrreldes alternatiivi(de)ga	Ei ole hinnatav, kuna taotlus ei puuduta olemasoleva teenus 317R sisulist poolt.	Taotletakse teenuse piirhinna muutumist seoses teenuses sisalduva ravimi turustamise ja hinnamuutusega
Senine praktika Eestis	Seni on kasutatud müügiloata geneerilist talidomiid.	2015 a-l alustab talidomiidi turustamist Eestis vastavat müügiluba omav ravimfirma Celgene, müügiloata geneerilist analoogi enam turustada ei saa vastavalt Ravimiseadusele.
Vajadus	Talidomiidi hinna muutumisel on teenuse hinna muutus vajalik, et tagada talidomiid sisaldavate raviskeemide kasutamine samas mahus	
Muud asjaolud		
Kohaldamise tingimuste lisamine		

13. Kasutatud kirjandus