



Rada Przejrzystości

działająca przy

Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji

Opinia Rady Przejrzystości

nr 92/2021 z dnia 5 lipca 2021 roku

w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną ramiprilum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego

Rada Przejrzystości uważa za zasadną kontynuację refundacji leków zawierających substancję czynną ramiprilum we wskazaniach pozarejestacyjnych: przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL – u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia.

Uzasadnienie

Aktualne wytyczne dotyczące leczenia nadciśnienia tętniczego u dzieci (PTNT 2019 [o różnej etiologii, w tym PChN] i kanadyjskich HCGC 2020) oraz KDIGO 2021 dotyczące leczenia NT u dzieci z przewlekłą chorobą nerek wskazują na inhibitory enzymu konwertującego angiotensynę (ACE I) jako jedną z podstawowych form terapii. Udowodniono też renoprotekcyjne działanie ACE I, także u dzieci. Uważa się, że działa tu efekt klasy i poszczególne preparaty ACE I mają podobne działanie renoprotekcyjne, ze względu na obniżanie ciśnienia tętniczego i zmniejszanie białkomoczu, dzięki zmniejszaniu ciśnienia wewnątrzkrążkowego.

Tryb wydania opinii

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 523), w zw. z art. 31s ust. 6 pkt 5 ustawy z 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 1398), z uwzględnieniem opracowania nr: OT.4221.6.2021 „Benazeprilum, candesartanum cilexetilum, enalaprilum, losartanum, quinaprilum, ramiprilum, spironolactonum, telmisartanum i valsartanum we wskazaniach: innych niż określone w ChPL”, data ukończenia: 14.06.2021 r.

