

SOUHRN K HODNOTÍCÍ ZPRÁVĚ

sp. zn. SUKLS207355/2022, datum: 12. 5. 2023

Hodnocená PZLÚ a pro jaké použití byla hodnocena

Potraviny pro zvláštní lékařské účely (PZLÚ) MEVALIA PKU GMPOWER (obsahující definovanou směs aminokyselin a glykomakropeptid (GMP)) jsou určeny k dietní léčbě pacientů s fenylketonurií (PKU). S ohledem na zastoupení peptidu GMP posuzované PZLÚ obsahují definované množství fenylalaninu (PHE). Standardní PZLÚ určené k dietní terapii PKU fenylalanin neobsahují, pouze jednotlivé aminokyseliny, které však zhoršují chuť těchto PZLÚ a zhoršují spolupráci pacientů. GMP tím, že část aminokyselin nahrazuje polypeptidem zlepšuje chuťové vlastnosti předmětných PZLÚ.

GMP představuje nový alternativní přístup k tradiční dietní léčbě pacientů s fenylketonurií a hyperfenylalaninemií, kdy může zlepšit dodržování léčby pacientem.

Vyjádření Ústavu k hodnocené PZLÚ v dané indikaci

PZLÚ MEVALIA PKU GMPOWER mají obdobný terapeutický přínos (účinnost a bezpečnost) jako již hrazené PZLÚ s obsahem definované směsi aminokyselin bez fenylalaninu, náležející do referenčních skupin č. 107/1 a č. 107/4 (např. PZLÚ MILUPA PKU 2 PRIMA, PKU EASY 3, ANAMIX, LOPHLEX, PKU EXPRESS 15) v léčbě prokázané fenylketonurie a hyperfenylalaninémie u pacientů ve věku 11 let a starších v případě, že ve vypočteném denním množství PE (proteinového ekvivalentu) nahradí zatím podávané PZLÚ z referenčních skupin č. 107/1 nebo č. 107/4 z 50 % PE. Vždy musí být lékařem důkladně zhodnocena individuální tolerance k fenylalaninu.

Na základě provedeného ekonomického hodnocení Ústav dospěl k závěru, že při stanovení podmínek úhrady PZLÚ MEVALIA PKU GMPOWER v limitu 50 % příjmu PE bude hodnocená intervence více nákladná ve srovnání se stavem, kdy pacient doplňuje vypočtený PE pouze s PZLÚ z referenční skupiny č. 107/1, resp. z referenční skupiny 107/4.

Ústav proto z důvodu neprokázané nákladové efektivity vydává negativní zhodnocení a navrhuje úhradu nepřiznat.

Na základě jakých podkladů Ústav uvedené stanovisko vydává

Ústav posoudil klinické i ekonomické aspekty zařazení PZLÚ MEVALIA PKU GMPOWER do systému úhrad. Zohlednil odborné podklady z klinických studií a farmakoekonomické analýzy nákladové efektivity a dopadu na rozpočet, které předložila farmaceutická společnost uvádějící PZLÚ na český trh. Dále vzal Ústav v potaz vyjádření České pediatrické společnosti.

Co to znamená pro pacienty a lékaře?

PZLÚ MEVALIA PKU GMPOWER nebude v další fázi správního řízení přiznána úhrada a PZLÚ nebude z prostředků veřejného zdravotního pojištění standardně hrazena, pokud žádný z účastníků řízení (dovozce PZLÚ nebo zdravotní pojišťovny) nepředloží zásadní nový důkaz, který by stanovisko Ústavu změnil.

Správní řízení

Spisová značka: SUKLS207355/2022

PZLÚ a žadatel:

Žadatel: Nestlé Česko s.r.o.

Léčivá látka a cesta podání: definovaná směs aminokyselin s obsahem glykomakropeptidu a nízkým obsahem fenylalaninu

ATC: V06XX

PZLÚ:

Kód SÚKL	Název PZLÚ	Doplňek názvu
0217533	MEVALIA PKU GMPOWER VANILKA	POR PLV SOL 1X468G

Dovozce: Nestlé Česko s.r.o.

Posuzovaná indikace

Dietní léčba fenylketonurie

Stanovisko k žádosti

Ústav neshledal zásadní limitace předložených klinických podkladů a klinický přínos PZLÚ MEVALIA PKU GMPOWER s obsahem GMP (kontrola hladin fenylalaninu) u populace pacientů definované níže, považuje za prokázaný. Jedná se o pacienty s PKU starší 11 let věku, kteří mohou užívat posuzované PZLÚ v takovém denním množství, že pokryje maximálně 50 % proteinového ekvivalentu původně vypočítaného pro příjem PZLÚ z referenčních skupin č. 107/1 (definované směsi aminokyselin bez fenylalaninu, práškové formy na obsah aminokyselin) nebo č. 107/4 (definované směsi aminokyselin bez fenylalaninu, dávkované formy na obsah aminokyselin). Zbýlých 50 % proteinového ekvivalentu bude nadále kryto PZLÚ z referenčních skupin č. 107/1 nebo 107/4.

Dle stanoviska odborné společnosti i aktuálních evropských doporučených postupů pro léčbu fenylketonurie nebyl dostatečně prokázán klinický přínos a bezpečnost GMP u dětí mladších 11 let věku ani u těhotných žen. Ústav proto uzavírá, že důkazy o účinnosti a bezpečnosti PZLÚ MEVALIA PKU GMPOWER u těchto skupin pacientů jsou nedostatečné pro stanovení úhrady z prostředků veřejného zdravotního pojištění.

Ústav na základě farmakoekonomického hodnocení dospěl k závěru, že s ohledem na výsledek analýzy nákladové efektivity typu CMA nelze předmětné PZLÚ považovat za nákladově efektivní intervenci se šetřícím dopadem na rozpočet, resp. nelze předpokládat, že vstup předmětných PZLÚ do systému úhrad nepovede k navýšení dopadu na rozpočet ve srovnání s ostatními PZLÚ, které jsou v této indikaci již hrazeny ze zdravotního pojištění.

Ústavu nebyly předloženy smlouvy uzavřeny mezi dovozcem a zdravotními pojišťovnami zajišťující limitaci nákladů.

Zařazení do skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných PZLÚ

Posuzované PZLÚ byly zařazeny do skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných PZLÚ definované směsi aminokyselin a GMP s nízkým obsahem PHE.

K posuzovaným PZLÚ nebyla identifikována žádná srovnatelně účinná a nákladově efektivní terapie.

Maximální cena

Maximální cena není stanovena.

Obvyklá denní terapeutická dávka (ODTD)

25 g

Úhrada ze zdravotního pojištění

Úhrada z prostředků veřejného zdravotního pojištění není stanovena.

Podmínky úhrady

Úhrada nepřiznána.