



Technológia neve	Milurit 300mg tabletta, 30x		
Hatóanyag	allopurinol		
Alkalmazási előírásban szereplő terápiás javallat	Felnőttek: • Diétával nem kontrollálható hyperurikaemia minden fajtája, beleértve az eltérő eredetű másodlagos hyperurikaemiát és a hyperurikaemiás állapotok szövődményeit, különösen köszvény, húgysav nephropathia megnyilvánulása esetén, és a húgysavkövek (vesekövek) képződésének megelőzésére és feloldására. • Visszatérő kevert kalcium-oxalát kövek kezelése egyidejű hyperurikaemiában, amikor a folyadékpótlás, diétás és hasonló intézkedések nem vezettek eredményre. Gyermekek és serdülők: • Eltérő eredetű másodlagos hyperurikaemia. • Húgysav nephropathia leukémia kezelés alatt. • Örökletes enzimhiányos betegségek, Lesch-Nyhan-szindróma (részleges vagy teljes hipoxantin guanin-foszforibozil-transzferáz enzim hiány) és adenin-foszforibozil-transzferáz enzim hiány.”		
Mire vonatkozóan érkezett a kérelem?	áremelésére		
Kérelmezett támogatási kategória	átlagon felüli támogatás (normatív 80%)		
Kérelmezett indikáció	átlagon felüli támogatás (normatív 80%)		
Terápiás szükséglet	A hyperurikaemia kezelésére jelenleg társadalombiztosítási támogatással elérhető terápiás lehetőségek: • allopurinol • febuxosztát (dokumentált allopurinol intolerancia vagy kontraindikáció esetén) • razburikáz (tumor lízis szindróma profilaxisban)		
Tudományos bizonyítékok	A készítmény hatásosságát és biztonságosságát értékelő, a forgalombahozatali engedélyezéshez felhasznált klinikai vizsgálatot nem végeztek. Az aktív kontrollként (pl. febuxosztát, benzbromarone) alkalmazott allopurinol hatásosnak és általánosan jól tolerálhatónak bizonyult klinikai vizsgálatok során.		
Terápiás hatás jellege	Az allopurinol az áttekintett szakmai irányelvekben az alkalmazási előírásban megjelölt indikációkban az ajánlott kezelések részét képezi. Az allopurinol hatóanyaggal azonos indikációban alkalmazható terápiás alternatíva nincs.		
A Kérelmező által választott komparátor	A benyújtott társadalombiztosítási támogatási kérelem áremelésre irányul, melyhez kapcsolódóan teljeskörű gazdasági elemzés nem készült.		
Relatív hatásosság, biztonságosság	A benyújtott társadalombiztosítási támogatási kérelem áremelésre irányul, melyhez kapcsolódóan teljeskörű gazdasági elemzés nem készült.		
TéF konklúzió Többlét-egészségnyereség (nem releváns)	A benyújtott társadalombiztosítási támogatási kérelem áremelésre irányul, melyhez kapcsolódóan teljeskörű gazdasági elemzés nem készült.		
A Kérelmező által készített gazdasági elemzés típusa	A benyújtott társadalombiztosítási támogatási kérelem áremelésre irányul, melyhez kapcsolódóan teljeskörű gazdasági elemzés nem készült.		
TéF konklúzió Költség-hatékonyság	A benyújtott társadalombiztosítási támogatási kérelem áremelésre irányul, melyhez kapcsolódóan teljeskörű gazdasági elemzés nem készült.		
A Kérelmező által becsült betegszám (aktív kar)	1. év: 261'509 fő	2. év: 261'509 fő	3. év: 261'509 fő



OGYÉI

Országos Gyógyszerészeti
és Élelmezés-egészségügyi Intézet

1051 Budapest, Zrínyi utca 3.
Levélcím: 1372 Postafiók 450.
Tel: (1) 8869-300, Fax: (1) 8869-460
E-mail: ogyei@ogyei.gov.hu
Web: www.ogyei.gov.hu

NYILVÁNOS ÖSSZEFOGLALÓ - Technológia-értékelő Főosztály

TéF konklúzió Költségvetési hatás	megtakarító	semleges	<u>többletkiadást eredményez</u>
TéF konklúzió HTA Összességében	A Kérelemben szereplő termék jelenleg is elérhető társadalombiztosítási támogatással, azonos hatóanyagú alternatívája nem támogatott Magyarországon. A kérelem áremelésre irányul, így támogató döntés esetén többlet-támogatáskiáramlást okoz a finanszírozó számára. A kérelem támogatása esetén várható egészségnyereség mértéke nem különbözik a jelenlegi állapottól.		