



STÁTNÍ ÚSTAV PRO KONTROLU LÉČIV

Šrobárova 48, 100 41 PRAHA 10

tel.: 272 185 111, fax.: 271 732 377, e-mail: posta@sukl.cz

SUKLS19251/2009

V souladu s ustanovením § 39o zákona o veřejném zdravotním pojištění se veškeré písemnosti v řízení o stanovení, změně nebo zrušení maximální ceny nebo výše a podmínek úhrady podle § 39 g až 39l a §39p doručují pouze veřejnou vyhláškou, a to způsobem umožňujícím dálkový přístup. Písemnost se podle § 25 odst. 2 správního řádu považuje za doručenu patnáctým dnem po vyvěšení na webových stránkách Ústavu.

Vyvěšeno dne: 30.03.2010

Medis ehf.

Reykjavíkurvegur 78 , 220 Hafnarfjordur, Islandská republika

Zastoupena:

ECP a.s.

CZ25681869

Ke Skále 455 , 252 42 Vestec u Prahy,

Zdravotní pojišťovna MÉDIA

IČ: 28541260

Karlovo náměstí 10 , 120 00 Praha 2

Zastoupen

PharmDr. Lubomír Chudoba, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5

Doručovací adresa: Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3

Oborová zdravotní pojišťovna zaměstnanců bank, pojišťoven a stavebnictví

IČ: 47114321

Roškotova 1225/1 , 140 21 Praha

Zastoupen

PharmDr. Lubomír Chudoba, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5

Doručovací adresa: Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3

Revírní bratrská pokladna, zdravotní pojišťovna

IČ: 47673036

Michálkovická 967/108 , 710 15 Slezská Ostrava

Zastoupen

PharmDr. Lubomír Chudoba, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5

Doručovací adresa: Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3

Vojenská zdravotní pojišťovna ČR

IČ: 47114975

Drahobejlova 1404/4 , 190 03 Praha

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky**

IČ: 41197518

Orlická 4/2020 , 130 00 Praha 3

Zaměstnanecká pojišťovna Škoda

IČ: 46354182

Husova 302 , 293 01 Mladá Boleslav

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Zdravotní pojišťovna METAL-ALIANCE**

IČ: 48703893

Čermákova 1951 , 272 01 Kladno

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Zdravotní pojišťovna ministerstva vnitra České republiky**

IČ: 47114304

Na Míčánkách 2 , 101 00 Praha

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Česká průmyslová zdravotní pojišťovna**

IČ: 47672234

Jeremenkova 11 , 70300 Ostrava - Vítkovice

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**SP.ZN**

SUKLS19251/2009

VYŘIZUJE/LINKA

Mgr. Monika Hajská

DATUM

30.03.2010

ROZHODNUTÍ

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48, jako orgán příslušný k rozhodnutí podle § 15 odst. 7 zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů, v souladu s tímto zákonem a s ustanoveními zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů, (dále jen „správní řád“) rozhodl

t a k t o:

Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „Ústav“) na základě žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady ze zdravotního pojištění léčivého přípravku podané dne 04.02.2009 společností:

Medis ehf.

Reykjavíkurvegur 78 , 220 Hafnarfjordur, Islandská republika

Zastoupena:

ECP a.s.

CZ25681869

Ke Skále 455 , 252 42 Vestec u Prahy,

po provedeném správním řízení a v souladu s § 15 odst. 7 písm. e), § 39b, § 39c odst. 2, § 39g a § 39h zákona č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o veřejném zdravotním pojištění“)

zařazuje léčivý přípravek:

kód SÚKL:	název přípravku:	doplňk názvu:
0110634	VASTON 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG
0112197	VASTON 20 MG	POR TBL FLM 30X20MG
0112217	VASTON 40 MG	POR TBL FLM 30X40MG

do referenční skupiny 28/1 - hypolipidemika, statiny, p.o.,

v souladu s § 15 odst. 7 písm. a), § 39b, § 39c odst. 2, § 39g a § 39h zákona o veřejném zdravotním pojištění tomuto léčivému přípravku stanovuje úhradu ze zdravotního pojištění ve výši:

kód SÚKL:	název přípravku:	doplňk názvu	výše úhrady
0110634	VASTON 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG	185,10 Kč
0112197	VASTON 20 MG	POR TBL FLM 30X20MG	246,90 Kč
0112217	VASTON 40 MG	POR TBL FLM 30X40MG	329,10 Kč

v souladu s § 15 odst. 7 písm. b), § 39b, § 39c odst. 2, § 39g a § 39h zákona o veřejném zdravotním pojištění stanovuje mu tyto podmínky úhrady ze zdravotního pojištění:

P: *Atorvastatin, simvastatin, fluvastatin, lovastatin, pravastatin a rosuvastatin* je indikován u nemocných s dyslipidemií a manifestní aterosklerózou či diabetem nebo v případě, že celkové desetileté kardiovaskulární riziko úmrtí nemocného dle systému SCORE (platného pro ČR) je větší nebo rovno 5% (toto riziko musí být při iniciaci léčby uvedeno ve zdravotnické dokumentaci). Pro účinnost léčby je nejvýznamnějším ukazatelem LDL-cholesterol, jehož cílová hodnota je stanovena u osob bez manifestace aterosklerózy či bez diabetu na 2,5 mmol/l a u osob s manifestací aterosklerózy či s diabetem na 2,0 mmol/l.

Toto platí i pro léčivý přípravek ATORVASTATIN POLPHARMA 10 MG, doplňk názvu POR TBL FLM 30X10MG, kód SÚKL 0154486.

Toto platí i pro léčivý přípravek ATORVASTATIN POLPHARMA 20 MG, doplňk názvu POR TBL FLM 30X20MG, kód SÚKL 0154466.

Toto platí i pro léčivý přípravek ATORVASTATIN POLPHARMA 40 MG, doplňk názvu POR TBL FLM 30X40MG, kód SÚKL 0154446.

Toto rozhodnutí je v souladu s § 39h odst. 3 zákona o veřejném zdravotním pojištění vykonatelné od prvního dne měsíce následujícího po měsíci, ve kterém rozhodnutí nabude právní moci.

Ústav takto rozhodl ve správním řízení vedeném pod sp.zn. SUKLS19251/2009, s těmito účastníky řízení:

Medis ehf.

Reykjavíkurvegur 78 , 220 Hafnarfjörður, Islandská republika

Zastoupena:

ECP a.s.

CZ25681869

Ke Skále 455 , 252 42 Vestec u Prahy,

Zdravotní pojišťovna MÉDIA

IČ: 28541260

Karlovo náměstí 10 , 120 00 Praha 2

Zastoupen

PharmDr. Lubomír Chudoba, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5

Doručovací adresa: Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3

Oborová zdravotní pojišťovna zaměstnanců bank, pojišťoven a stavebnictví

IČ: 47114321

Roškotova 1225/1 , 140 21 Praha

Zastoupen

PharmDr. Lubomír Chudoba, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5

Doručovací adresa: Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3

Revírní bratrská pokladna, zdravotní pojišťovna

IČ: 47673036

Michálkovická 967/108 , 710 15 Slezská Ostrava

Zastoupen

PharmDr. Lubomír Chudoba, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5

Doručovací adresa: Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3

Vojenská zdravotní pojišťovna ČR

IČ: 47114975

Drahobejlova 1404/4 , 190 03 Praha

Zastoupen

PharmDr. Lubomír Chudoba, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5

Doručovací adresa: Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3

Všeobecná zdravotní pojišťovna České republiky

IČ: 41197518

Orlická 4/2020 , 130 00 Praha 3

Zaměstnanecká pojišťovna Škoda

IČ: 46354182

Husova 302 , 293 01 Mladá Boleslav

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Zdravotní pojišťovna METAL-ALIANCE**

IČ: 48703893

Čermákova 1951 , 272 01 Kladno

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Zdravotní pojišťovna ministerstva vnitra České republiky**

IČ: 47114304

Na Míčáncích 2 , 101 00 Praha

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Česká průmyslová zdravotní pojišťovna**

IČ: 47672234

Jeremenkova 11 , 70300 Ostrava - Vítkovice

*Zastoupen***PharmDr. Lubomír Chudoba**, nar. 28.3.1963, bytem Husníkova 2083, Praha 5*Doručovací adresa:* Svaz zdravotních pojišťoven ČR - Léková komise SZP ČR, nám. W. Churchilla 2 , 130 00 Praha 3**Odůvodnění:**

Dne 04.02.2009 byla Ústavu doručena žádost společnosti:

Medis ehf.

Reykjavíkurvegur 78 , 220 Hafnarfjordur, Islandská republika

*Zastoupena:***ECP a.s.**

CZ25681869

Ke Skále 455 , 252 42 Vestec u Prahy,

o stanovení výše a podmínek úhrady ze zdravotního pojištění léčivého přípravku:

kód SÚKL:	název přípravku:	doplňk názvu:
0110634	VASTON 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG
0112197	VASTON 20 MG	POR TBL FLM 30X20MG
0112217	VASTON 40 MG	POR TBL FLM 30X40MG

Doručením žádosti bylo zahájeno správní řízení o stanovení výše a podmínek úhrady ze zdravotního pojištění uvedeného léčivého přípravku, které Ústav vede pod sp.zn. SUKLS19251/2009.

Účastníci řízení mohli v souladu s § 39g odst. 5 zákona o veřejném zdravotním pojištění navrhnout důkazy a činit jiné návrhy ve lhůtě 30 dnů od zahájení řízení.

Ústav neobdržel ve stanovené lhůtě žádné důkazy/návrhy účastníků řízení.

Ústav shromáždil pro rozhodnutí tyto podklady:

1. SPC Vaston (Atorvastatin Polpharma) platné k 3.3.2010 (dále jen „SPC“), www.sukl.cz
2. Doporučení pro diagnostiku a léčbu dyslipidemií v dospělosti, vypracované výborem České společnosti pro aterosklerózu, *Cor Vasa* 2007;49(3):Kardio;
<http://www.kardio-cz.cz/index.php?&desktop=clanky&action=view&id=684>
3. Golář L. Chyby a úskalí terapie statiny. *Interní medicína pro praktické lékaře*. 1/2004
<http://www.solen.cz/pdfs/med/2004/01/08.pdf>
4. Helfand, Mark, Carson, Susan, Kelley, Cathy. Drug Class Review on HMG-CoA Reductase Inhibitors (Statins). 2006. <http://www.ohsu.edu/drugeffectiveness/reports/final.cfm>
5. Statins in hypercholesterolaemia: A dose-specific meta-analysis of lipid changes in randomised, double blind trials; Jayne E Edwards and R Andrew Moore; *BMC Fam Pract*. 2003; 4: 18.
6. Quantifying effect of statins on low density lipoprotein cholesterol, ischaemic heart disease, and stroke: systematic review and meta-analysis; MR Law, NJ Wald, AR Rudnicka; *BMJ*. 2003 June 28; 326(7404): 1423.
7. Zápis z jednání zástupců odborných společností a zástupců SÚKL dle 9.12.2008

Terapeutická zaměnitelnost

Léčivý přípravek Vaston (Atorvastatin Polpharma) se dle schváleného SPC používá jako doplňková léčba k dietě ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo se kombinovanou (smíšenou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku. Dále je indikován v kombinační léčbě např. s jinými léčivými přípravky snižujícími LDL-cholesterol nebo v případech, kdy u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií nedošlo k uspokojivému výsledku jinými léčebnými metodami na snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu (1).

Léčivá látka atorvastatin se řadí do skupiny statinů – inhibitorů hydroxymethylglutaryl-CoA-reduktázy (HMG-CoA reduktáza). Inhibicí tohoto enzymu dochází k útlumu syntézy cholesterolu, ke zvýšení LDL-receptorů v játrech a zvýšenému vychytávání LDL-cholesterolu z krve. Současně dochází k mírnému vzestupu HDL-cholesterolu a poklesu triglyceridů. Statiny snižují významně nejen cholesterol, ale také mortalitu a morbiditu na kardiovaskulární onemocnění. Jsou to léky první volby v léčbě izolované hypercholesterolemie a kombinované hyperlipidémie. Druh statinu se volí podle výchozí hodnoty LDL-cholesterolu a dávka se stanoví, případně titruje tak, aby bylo dosaženo cílových hodnot LDL-cholesterolu (1, 2).

Mezi nejzávažnější nežádoucí účinky statinů patří rhabdomyolýza. Riziko myopatie se zvyšuje, pokud se statiny kombinují s léčivy, které inhibují enzymatický systém cytochromu P-450 (zejména izoformu CYP3A4 nebo CYP2C9) a tím dochází k inhibici metabolismu statinů a zvýšení jejich plazmatické koncentrace (3). Léčivý přípravek Vaston je v referenční indikaci kombinovaná dyslipidemie terapeuticky zaměnitelný s léčivými přípravky s obdobnou nebo blízkou účinností a bezpečností a s obdobným klinickým využitím v rámci své referenční skupiny 28/1 hypolipidemika - statiny.

Stanovení ODTD

Obvyklé denní terapeutické dávky (ODTD) v referenční skupině 28/1 hypolipidemika – statiny vychází z doporučeného dávkování uvedeného v platných SPC registrovaných přípravků v indikaci kombinované dyslipidemie (DLP) a z doporučeného dávkování v běžné klinické praxi. (2,4,5,6.) Základem pro stanovení ekvipotentních dávek je vliv jednotlivých statinů na snížení LDL cholesterolu (LDL-C) odpovídajících 10,00 mg atorvastatinu jako terapeutického standardu. Uvedené obvyklé denní terapeutické dávky jsou společným stanoviskem Státního ústavu pro kontrolu léčiv, České společnosti pro aterosklerózu, České kardiologické společnosti, České společnosti pro hypertenzi a Komise pro lékovou politiku při ČLS JEP ze dne 9.12.2008 (7).

Číslo RS	Referenční skupina	ATC kód	Léčivá látka	Obvyklá denní terapeutická dávka (mg /den)	Počet dílčích dávek/den	Doporučené dávkování dle SPC (mg/den)	Doporučené dávkování dle ČSA (mg/den)
28/1	hypolipidemika - statiny	C10AA01	simvastatin	20,00	1	10,00 - 80,00	10,00 – 80,00
		C10AA02	lovastatin	40,00	1	20,00 – 80,00	20,00 – 80,00
		C10AA03	pravastatin	40,00	1	10,00 – 40,00	neuveden
		C10AA04	fluvastatin	80,00	1	20,00 – 80,00	20,00 – 80,00
		C10AA05	atorvastatin	10,00	1	10,00 – 80,00	10,00 – 80,00
		C10AA07	rosuvastatin	5,00	1	5,00 – 40,00	5,00 – 40,00

ČSA Česká společnost pro aterosklerózu

Doporučená denní dávka **simvastatinu** dle platného SPC v terapii DLP je v intervalu 10,00 – 80,00 mg/den. Za ekvipotentní dávku simvastatinu oproti atorvastatinu 10,00 mg/den lze považovat 20,00 mg/den. Obvyklou denní terapeutickou dávku simvastatinu stanovuje Ústav na 20,00 mg/den.

Doporučená denní dávka **lovastatinu** dle platného SPC v terapii DLP je v intervalu 20,00 – 80,00 mg/den. Za ekvipotentní dávku lovastatinu oproti atorvastatinu 10,00 mg/den lze považovat 40,00 mg/den. Obvyklou denní terapeutickou dávku lovastatinu stanovuje Ústav na 40,00 mg/den.

Doporučená denní dávka **pravastatinu** dle platného SPC v terapii DLP je v intervalu 10,00 – 40,00 mg/den. Maximální doporučená dávka pravastatinu 40,00 mg/den nezajistí snížení LDL-C odpovídající 10,00 mg/den atorvastatinu. Obvyklou denní terapeutickou dávku stanovuje Ústav na 40,00 mg/den.

Doporučená denní dávka **fluvastatinu** dle platného SPC v terapii DLP je v intervalu 20,00 – 80,00 mg/den. Za ekvipotentní dávku fluvastatinu oproti atorvastatinu 10,00 mg/den lze považovat 80,00 mg/den. Obvyklou denní terapeutickou dávku fluvastatinu tedy stanovuje Ústav na 80,00 mg/den.

Doporučená denní dávka **atorvastatinu** dle platného SPC v terapii DLP je v intervalu 10,00 – 80,00 mg/den. Obvyklou denní terapeutickou dávku stanovuje Ústav na 10,00 mg/den.

Doporučená denní dávka **rosuvastatinu** dle platného SPC v terapii DLP je v intervalu 5,00 – 40,00 mg/den. Za ekvipotentní dávku rosuvastatinu oproti atorvastatinu 10,00 mg/den lze považovat 5,00 mg/den. Obvyklou denní terapeutickou dávku rosuvastatinu tedy stanovuje Ústav na 5,00 mg/den.

V souladu s § 36 odst. 3 zákona č. 500/2004 Sb., správního řádu, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“) po opětovném projednání po rozhodnutí o odvolání nadřízeného správního orgánu poskytl Ústav účastníkům řízení možnost seznámit se s podklady pro rozhodnutí a usnesením jim pro tento účel stanovil lhůtu v délce 5 dnů.

Ústav neobdržel ve stanovené lhůtě žádné vyjádření účastníků řízení.

Na základě shromážděných podkladů Ústav posoudil podanou žádost a léčivý přípravek

kód SÚKL:	název přípravku:	doplňk názvu:
0110634	VASTON 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG
0112197	VASTON 20 MG	POR TBL FLM 30X20MG
0112217	VASTON 40 MG	POR TBL FLM 30X40MG

Zařadil do referenční skupiny 28/1 - hypolipidemika, statiny, p.o..

Ústav v probíhajícím správním řízení posoudil terapeutickou zaměnitelnost, bezpečnost a klinické využití posuzovaného léčivého přípravku v souladu s ustanovením §39c, odst.1, zákona o veřejném zdravotním pojištění. Konstatuje, že přípravek svými vlastnostmi odpovídá skupině léčivých přípravků v zásadě terapeuticky zaměnitelných s obdobnou nebo blízkou účinností a bezpečností a s obdobným klinickým využitím referenční skupině 28/1 – hypolipidemika, statiny, p.o., tak jak je stanovena vyhláškou Ministerstva zdravotnictví ČR č. 384/2007 Sb., o seznamu referenčních skupin, ve znění pozdějších předpisů, a proto přípravek Vaston (kód SÚKL 0110634, 0112197, 0112217) do referenční skupiny 28/1 zařazuje.

Stanovil mu úhradu ve výši

kód SÚKL:	název přípravku:	doplňk názvu	výše úhrady
0110634	VASTON 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG	185,10 Kč
0112197	VASTON 20 MG	POR TBL FLM 30X20MG	246,90 Kč
0112217	VASTON 40 MG	POR TBL FLM 30X40MG	329,10 Kč

Ústav stanovil základní úhradu v souladu s ustanovením §39c odst. 8 zákona o veřejném zdravotním pojištění podle základní úhrady fixované v rámci periodické revize systému úhrad. Pro stanovení úhrady použil Ústav výši základní úhrady stanovenou pravomocně v rámci revize systému úhrad.

Základní úhrada byla pro předmětnou skupinu v zásadě terapeuticky zaměnitelných přípravků stanovena (zařazována) v revizním správním řízení vedeném Ústavem pod sp.zn. SUKLS6033/2009. Rozhodnutí v tomto správním řízení nabylo moci dne 28.2.2010 a základní úhrada byla pro předmětnou skupinu v zásadě terapeuticky zaměnitelných přípravků stanovena takto:

Základní úhrada pro referenční skupinu 28/1 činí 5,61 Kč za ODTD.

Podrobný postup stanovení základní úhrady je blíže popsán ve výše uvedeném rozhodnutí, které je součástí spisu. Jelikož Ústavu nejsou známy skutečnosti uvedené v ustanovení §39c odst. 8 písm. a) až c) zákona o veřejném zdravotním pojištění, stanovuje Ústav v souladu s ustanovením §39c odst. 7 a dále §39c odst. 8 zákona o veřejném zdravotním pojištění základní úhradu předmětné léčivé látky podle stávající metodiky stanovení základní úhrady (bod. č. 6.3.2.) takto:

Základní úhrada za jednotku lékové formy – atorvastatin (ODTD 10mg)

Frekvence dávkování: 1xdenně

10mg 5,61 Kč ODTD

20mg 7,48 Kč (5,61Kč *1,333 koeficient dle vyhlášky = (20/10)0,415

40mg 9,97 Kč (5,61Kč *1,778 koeficient dle vyhlášky = (40/10)0,415

Žadatel navrhuje výši úhrady takto:

Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Doplněk názvu	Navrhovaná výše úhrady (Kč) / balení
0110634	VASTON 10 MG	POR TBL FLM 30X10MG	217,50
0112197	VASTON 20 MG	POR TBL FLM 30X20MG	281,10
0112217	VASTON 40 MG	POR TBL FLM 30X40MG	370,80

V rámci revize systému úhrad referenční skupiny 28/1 (SUKLS6033/2009) byla v pravomocném rozhodnutí ze dne 17.12.2009 stanovena pro přípravky s obsahem léčivé látky atorvastatin 10 % bonifikace za vyšší účinnost. Ústav, přestože žadatel nežádá zvýšení úhrady, pokračuje v téže věci ve stejné linii návrhu, protože je povinen ve správních řízení léčivých přípravků, které jsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné s obdobnou nebo blízkou účinností a bezpečností a s obdobným klinickým využitím, rozhodovat stejně.

Ze závěrů metaanalýzy 113 randomizovaných klinických studií hodnotících statiny (Helfand, Mark, Carson, Susan, Kelley, Cathy. Drug Class Review on HMG-CoA Reductase Inhibitors (Statins). 2006) vyplývá, že účinnost atorvastatinu a rosuvastatinu vyjádřená jako schopnost redukovat LDL-C je signifikantně vyšší v porovnání s ostatními statiny. V závislosti na dávce lze při užití atorvastatinu nebo rosuvastatinu redukovat LDL-C o více než 50 % původní hodnoty. Účinnost statinů byla v metaanalýze vyhodnocena porovnáním výsledků head-to-head klinických studií. (4)

Ústav navrhuje na základě výše uvedených klinických dat, jednání se zástupci odborných společností (České kardiologické společnosti, České internistické společnosti, Pracovní skupiny kardiiovaskulární farmakoterapie při ČKS, Komise pro lékovou politiku při České lékařské společnosti J.E.Purkyně) ze dne 9.12.2008 a v souladu s vyhláškou č. 92/2008 Sb., o stanovení seznamu zemí referenčního koše, způsobu hodnocení výše, podmínek a formy úhrady léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely a náležitostech žádosti o stanovení výše úhrady, části čtvrté § 8, bonifikaci 10 % pro předmětný léčivý přípravek za vyšší účinnost.

Úhrada za jednotku lékové formy – atorvastatin (ODTD 10mg)

Frekvence dávkování: 1x denně

10 mg	6,17 Kč (5,61 Kč*1,1)
20 mg	8,23 Kč (7,48 Kč*1,1)
40 mg	10,97 Kč (9,97 Kč*1,1)

Ústav stanovil úhradu na základě řízení z moci úřední, které vedl pod sp.zn. SUKLS6033/2009. Ústav stanovil úhradu léčivému přípravku Vaston na základě stanovené výše základní úhrady pro v zásadě terapeuticky zaměnitelné léčivé přípravky. Dopad na prostředky veřejného zdravotního pojištění bude neutrální, neboť stanovená výše základní úhrady je ve shodné výši, jaká byla stanovena v revizním správním řízení.

Stanovil mu tyto podmínky úhrady ze zdravotního pojištění.

P: *Atorvastatin, simvastatin, fluvastatin, lovastatin, pravastatin a rosuvastatin* je indikován u nemocných s dyslipidemií a manifestní aterosklerózou či diabetem nebo v případě, že celkové desetileté kardiiovaskulární riziko úmrtí nemocného dle systému SCORE (platného pro ČR) je větší nebo rovno 5% (toto riziko musí být při iniciaci léčby uvedeno ve zdravotnické dokumentaci). Pro účinnost léčby je nejvýznamnějším ukazatelem LDL-cholesterol, jehož cílová hodnota je stanovena u osob bez manifestace aterosklerózy či bez

diabetu na 2,5 mmol/l a u osob s manifestací aterosklerózy či s diabetem na 2,0 mmol/l.

Ústav stanovuje pro předmětný léčivý přípravek totožné podmínky úhrady jako v revizi systému úhrad referenční skupiny 28/1. Ústav pokračuje v téže věci ve stejné linii rozhodnutí, protože je povinen ve správních řízeních léčivých přípravků, které jsou v zásadě terapeuticky zaměnitelné s obdobnou nebo blízkou účinností a bezpečností a s obdobným klinickým využitím, rozhodovat stejně.

Ústav uvádí, že v souladu s rozhodovací praxí Ministerstva zdravotnictví považuje léčivé přípravky VASTON 10 MG a ATORVASTATIN POLPHARMA 10 MG, doplněk názvu POR TBL FLM 30X10MG, s kódy SÚKL 0110634 a 0154486 pro rozhodování dle zákona o veřejném zdravotním pojištění za totožné, neboť jde o přípravky se stejnou silou, velikostí balení, cestou podání a lékovou formou. U uvedených kódů tak zůstává z hlediska zásad pro stanovení maximální ceny a výše a podmínek úhrady léčivého přípravku zachována totožnost přípravku. Tento princip je vyjádřen ve výsledcích rozhodovací činnosti Ministerstva zdravotnictví ČR jako odvolacího orgánu (např. v rozhodnutí čj. MZDR39955/2008, sp.zn. SUKLS40298/2008).

Ústav uvádí, že v souladu s rozhodovací praxí Ministerstva zdravotnictví považuje léčivé přípravky VASTON 20 MG a ATORVASTATIN POLPHARMA 20 MG, doplněk názvu POR TBL FLM 30X20MG, s kódy SÚKL 0112197 a 0154466 pro rozhodování dle zákona o veřejném zdravotním pojištění za totožné, neboť jde o přípravky se stejnou silou, velikostí balení, cestou podání a lékovou formou. U uvedených kódů tak zůstává z hlediska zásad pro stanovení maximální ceny a výše a podmínek úhrady léčivého přípravku zachována totožnost přípravku. Tento princip je vyjádřen ve výsledcích rozhodovací činnosti Ministerstva zdravotnictví ČR jako odvolacího orgánu (např. v rozhodnutí čj. MZDR39955/2008, sp.zn. SUKLS40298/2008).

Ústav uvádí, že v souladu s rozhodovací praxí Ministerstva zdravotnictví považuje léčivé přípravky VASTON 40 MG a ATORVASTATIN POLPHARMA 40 MG, doplněk názvu POR TBL FLM 30X40MG, s kódy SÚKL 0112217 a 0154446 pro rozhodování dle zákona o veřejném zdravotním pojištění za totožné, neboť jde o přípravky se stejnou silou, velikostí balení, cestou podání a lékovou formou. U uvedených kódů tak zůstává z hlediska zásad pro stanovení maximální ceny a výše a podmínek úhrady léčivého přípravku zachována totožnost přípravku. Tento princip je vyjádřen ve výsledcích rozhodovací činnosti Ministerstva zdravotnictví ČR jako odvolacího orgánu (např. v rozhodnutí čj. MZDR39955/2008, sp.zn. SUKLS40298/2008).

Vzhledem k těmto skutečnostem Ústav rozhodl, jak je uvedeno ve výroku rozhodnutí.

P o u č e n í o o d v o l á n í

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle ustanovení § 81 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů, u Státního ústavu pro kontrolu léčiv odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne jeho doručení. O odvolání rozhoduje Ministerstvo zdravotnictví ČR.

Otisk úředního razítka

MUDr. Mgr. Jindřich Kotrba
vedoucí sekce cenové a úhradové regulace