

EESTI HAIGEKASSA TERVISHOIUTEENUSTE LOETELU MUUTMISE TAOTLUS KOOS TÄITMISJUHISTEGA

Juhime tähelepanu, et haigekassa avalikustab taotlused kodulehel. Konfidentsiaalne informatsioon, mis avalikustamisele ei kuulu, palume tähistada taotluse tekstis märkega „konfidentsiaalne“.

1. Taotluse algataja	
1.1 Organisatsiooni nimi (taotleja) <i>Tervishoiuteenuste loetelu muutmise ettepaneku (edaspidi taotlus) esitava organisatsiooni (edaspidi taotleja) nimi¹. Kui taotlus esitatakse mitme erialaühenduse poolt, märgitakse taotluse punktis 1.1 taotluse algatanud erialaühenduse nimi ning seejärel kaasatud erialaühenduse ehk kaastaotleja nimi punktis 1.6.</i>	Eesti Nefroloogide Selts
1.2 Taotleja postiaadress	Puusepa 8, Tartu 51014
1.3 Taotleja telefoninumber	[REDACTED]
1.4 Taotleja e-posti aadress	Mai.rosenberg@klilinikum.ee
1.5 Kaastaotleja	
1.6 Kaastaotleja e-posti aadress	
1.7 Kontaktisiku ees- ja perekonnanimi	ENS – dr. Mai Rosenberg
1.8 Kontaktisiku telefoninumber	Telefon [REDACTED]
1.9 Kontaktisiku e-posti aadress	Mai.Rosenberg@klilinikum.ee
2. Taotletav tervishoiuteenus	
2.1. Tervishoiuteenuse kood tervishoiuteenuste loetelus olemasoleva tervishoiuteenuse korral <i>Kui muudatus ei ole seotud loetelus kehtestatud konkreetse teenusega või on tegemist uue teenuse lisamise ettepanekuga, siis teenuse koodi ei esitata.</i>	-
2.2 Tervishoiuteenuse nimetus	<p>§ 59. Tervishoiuteenuste osutamisel kasutatav bioloogiline ravi</p> <p>Bioloogiline ravi ravulizumabiga (Ultomir) atüüpilise hemolüütikos-ureemilise sündroomi (aHUS) korral, 1 manustamiskord</p>
2.3. Taotluse eesmärk	

¹ Vastavalt Ravikindlustuse seaduse § 31 lõikele 5 võib taotluse esitada tervishoiuteenuste osutajate ühendus, erialaühendus või haigekassa.

Märkida rist ühe, kõige kohasema taotluse eesmärgi juurde. Risti lisamiseks vajutada sobilikul ruudul parempoolsele hiirelahvile ning avanenud menüüst valida „Properties“ – „Default value“ – „Checked“

- Uue tervishoiuteenuse lisamine loetellu
- Uue ravimiteenuse lisamine loetellu
- Uue ravimikomponendi lisamine olemasolevasse ravimiteenusesse
- Uue tehnoloogia lisamine loetelus olemasolevasse teenusesse
- Olemasolevas tervishoiuteenuses sihtgrupi muutmine (sh. laiendamine või piiramine)
- Eriala kaasajastamine (terve ühe eriala teenuste ülevaatamine)
- Loetelus olemasoleva tervishoiuteenuse piirhinna muutmine, mis ei tulene uue ravimikomponendi või tehnoloogia lisamisest olemasolevasse teenusesse (nt. teenuses olemasoleva kulukomponendi muutmine)²
- Loetelus olemasoleva tervishoiuteenuse kohaldamise tingimuste muutmine, mis ei tulene uue ravimikomponendi või uue tehnoloogia lisamisest olemasolevasse teenusesse ega teenuse sihtgrupi muutmisest (nt. teenuse osutajate ringi laiendamine, teenuse kirjelduse muutmine)³
- Loetelus olemasoleva tervishoiuteenuse kindlustatud isiku omaosaluse määra, haigekassa poolt kindlustatud isikult ülevõetava tasu maksimise kohustuse piirmäära muutmine⁴
- Loetelus olemasoleva tervishoiuteenuse nimetuse muutmine⁵
- Tervishoiuteenuse väljaarvamine loetelust⁶
- Üldkulude ühikuhindade muutmine vastavalt määruse „Kindlustatud isikult tasu maksimise kohustuse Eesti Haigekassa poolt ülevõtmise kord ja tervishoiuteenuse osutajale makstava tasu arvutamise metoodika“ § 36 lõikele 2⁷

2.4 Taotluse eesmärgi kokkvõtlik selgitus

Esitada lühidalt taotluse eesmärgi kokuvõtlik selitus, mida taoletakse ja millistel põhjustel.

² Vajalik on täita taotluse punktid 1-2 ja 6

³ Vajalik on täita taotluse punktid 1, 2 ja 12 ning kui on kohaldatav, siis ka 7 ja 8

⁴ Vajalik on täita taotluse punktid 1, 2, 5.1, 11.4 ja 12.

⁵ Vajalik on täita taotluse punktid 1-2

⁶ Vajalik on täita taotluse punktid 1-2 ja 5.1

⁷ Vajalik on täita taotluse punktid 1 ja 2 ning seejärel esitada kuluandmed metoodika määruse lisades 12 ja 13 toodud vormidel: „Tervishoiuteenuse osutaja kulud ressursside kaupa“ ja „Tervishoiuteenuse osutaja osutatud teenuste hulgad“

Eesti Nefroloogide Selts koostöös Tartu Ülikooli õppejõududega koos vastutavad Eesti Vabariigis neeruhaigete s.h harvikhaiguste kõrgetasemelise ravi eest. Atüüpilise hemolüütamilis-ureemilise sündroom (aHUS) on harvaesinev haigus ning käesolevalt on saanud Eestis 2 haiget kallist eculizumab-ravi.

Käesoleva taatluse eesmärgiks on uue, odavama ravikomponendi lisamine raviteenuste loetelusse, mis samuti inhibeerib komplemendi kaskaadi – tegemist on ravulizumabiga, mille puhul kahjuks ei ole aga pika-aegseid randomiseeritud uuringuid. Neid ei ole ikka ka veel eculizumabi kohta, kuid siiski on selle ravimi kasutamine harvikhaiguse, aHUS, korral on igati näidustatud, sest patogeneesimehhanismid on välja selgitatud, haigus tabab peamisel noori inimesi ning eriti neid, kellel on leitud vastavad geenimutatsioonid. Harvikhaiguste puhul on väga raske korraldada randomiseeritud pika-aegseid uuringuid. Paljud spetsialistid on arvamusel, et praegu, 21.sajandil vajame me töenduspõhiseid vastuseid palju kiiremini, kui seda võimaldavad pika-aegsed uuringud. Veelgi enam, tulenevalt aHUS kulust on kontrollgrupi moodustamine komplitseeritud ja eba-eetiline, sest haigus progresseerub kiiresti ja ravimata juhtudel lõpeb surmaga.

Põhjus taatluse tegemiseks:

Ultomiris on näidustatud atüüpilise hemolüütamilis-ureemilise sündroomiga patsientide raviks, kehakaaluga 10 kg või rohkem ja keda ei ole varem ravitud komplemendi inhibiitoriga või kellel on saavutatud ravivastus vähemalt 3 kuud väldanud ravile eculizumabiga. Tegu on eluohtliku haigusega, mille ravivõimalused on hetkel äärmiselt limiteeritud. Müügiloa hoidja soovib olemasoleva teenuskoodi alla lisada uue ravivõimaluse, et võimaldada aHUS patsiendile uusimat teraapiat.

Peamiseks eeliseks hetkel rahastatud eculizumabi ees on harvem manustamine (üle 8 nädala) võrdlusena eculizumab, mida tuleks manustada üle 2 nädala. See võimaldab vähendada patsindi haigla küllastuste arvu, kuna ravimit manustatakse haiglakeskonnas ning sealbi hoida kokku tervishoiusüsteemi inimressurssi ning -aega. Teisalt on harvem manustamine sobilikum ka patsientidele, kes ei paikne ravikeskuste läheduses vaid kaugemal erinevates Eesti otsades. Samuti tuleb märkida, et ravimi nivoo püsib patsiendi veres stabiilsemana ning limiteerib kõikumisi. Oluline oleks võimaldada patsientidel kõige uuemat ja efektiivsemat ning tervishoiusüsteemi mittekoormavat ravi.

Informatsioon uuringutulemuste kohta on kokkuvõtvalt esitatud SPC punktis 5.1.

3. Tervishoiuteenuse meditsiiniline näidustus	
3.1 Tervishoiuteenuse meditsiiniline näidustus (ehk sõnaline sihtgruppi kirjeldus) <i>Esitada üksnes teenuse need näidustused, mille korral soovitakse teenust loetellu lisada, ravimikomponendi osas ravimiteenust täiendada, tehnoloogia osas tervishoiuteenust täiendada või teenuse sihtgruppi laiendada.</i> <i>NB! Kui erinevate näidustuste aluseks on erinev kliniline töendusmaterjal, palume iga näidustuse osas eraldi taotlus esitada, välja arvatud juhul, kui teenust osutatakse küll erinevatel näidustustel, kuid ravitulemus ja võrdlusravi erinevate näidustuste lõikes on sama ning teenuse osutamises ei ole olulisi erisusi.</i>	Ravulizumab brändinimi Ultomir, ravimfirma Alexion https://www.ultomiris.com/Pdf/ULTOMIRIS-Med-Guide.pdf) Farmakoterapeutiline rühm: immunosupressandid, selektiivsed immunosupressandid, ATC-kood: L04AA43 Ravulizumab on monoklonaalne antikeha IgG2/4K, mis seondub spetsiifiliselt komplemendi valguga C5, inhibeerides selle lõhustumist C5a-ks (proinflammatoorne anafülatoksiin) ja C5b-ks (komplemendi terminaalset kompleksi algatas)

	alaühik [C5b...9]) ning takistades C5b...9 tekkimist. Ravulizumab säilitab komplemendi aktiveerumise varased komponendid, mis on olulised mikroorganismide opsoneerimiseks ja immuunkomplekside kõrvaldamiseks.
3.2 Tervishoiuteenuse meditsiiniline näidustus RHK-10 diagnoosikoodi alusel (kui on kohane)	<i>D59.3 Hemoliüütamilis-ureemiline sündroom</i>
3.3 Näidustuse aluseks oleva haiguse või terviseseisundi iseloomustus <i>Kirjeldada haiguse või terviseseisundi levimust, elulemust, sümptomaatikat jm ajasse puutuvat taustainfot.</i>	
<p>Atüüpiline hemoliüütamilis-ureemiline sündroom (aHUS) on harvikhaigus, mis avaldub peamistelt lastel ja noortel inimestel. Levimuse kohta on suhteliselt vähe andmeid: Euroopas kuni 2,7-5,5 juhtu / 1 miljoni elaniku kohta aastas (Taylor et al. 2010). Harva esineva atüüpilise hemoliüütamilis-ureemilise sündroomi (aHUS) kallihinnalist bioloogilist ravi eculizumabiga on käesolevalt on saanud Eestis 2 haigel, üks haige jätkab pidevat eculizumab-ravi, hetkel teisel haigel on ravi katkestatud piisava raviefekti saamise järgselt. Mõlemad haiged on nüüdseks saanud ka siirkneeru.</p> <p>aHUS puhul tekib sama-aegne mikroangiopaatiline hemoliüütiline aneemia, trombotsütoopeeni ja äge neerupuudulikkus. aHUS kliiniline pilt sarnaneb Shiga-toksiinist põhjustatud HUS-ga ning alati peab diferentsiaal-diagnostiliselt seda arvestama (George et al, 2014; UpToDate, Loirat et al, 2016).</p> <p>Tekkepõhjus teadmata, 70% juhtudest seotud geneetilise ja/või komplemendi süsteemi omandatud abnormsustega (Noris et al 2005, UpToDate). aHUS puhul on primaarselt tegemist komplemendi geeni(de) mutatsioonidega või autoatikehadega komplemendi faktor H vastu (CFH). Patogeneetiliselt aktiveerub komplemendi alternatiivne tee, mis põhjustabki vastava kliinilise sümptomatoloogia. Niisiis, aHUS on harv geneetiline haigus, mis põhjustab vitaalsete organite progresseeruvat kahjustust: ajuinsult, südameinfarkt, neerupuudulikkus, surm.</p> <p>Ravi osas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kuni lähiminevikuni ravi puudus • Prognoos oli halb, suremus esmahaigestumisel 8%, ellujäänutest ~50% arenes lõpp-stadiumi neerupuudulikkus 3 a. jooksul • Neerusiirkus oli taasteke 50-80% 2 a. jooksul <p>Tänapäevane uus ravi: komplemendi inhibiitor – Eculizumab ja lisandunud nüüd ka Ravulizumab</p> <p>(Allikas: Rondeau E et al Kidney Int 2020; Niaudet et al.; UpToDate, 25 May, 2020).</p>	

4. Tervishoiuteenuse tõenduspõhisus

4.1 Teaduskirjanduse otsingu kirjeldus

Uuringuid otsiti PubMed-ist (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/>).

Otsingu märksõnad olid: „Ravulizumab and atypical hemolytic uremic syndrome“, „eculizumab AND „atypical hemolytic uremic syndrome“

Valikukriteeriumiks olid täistekstina kätesaadavad ingliskeelised artiklid. Otsingu tulemusel

leiti vastavalt Ravulizumabi kohta 9 artiklit ning Eculizumabi kohta 621 artiklit, milledest valdav osa olid juhupõhisid artiklid ning juhupõhiste artiklite ning kirjanduse ülevaated.

Ravulizumab

1. Rondeau et al „**The long-acting C5 inhibitor, Ravulizumab, is effective and safe in adult patients with atypical hemolytic uremic syndrome naïve to complement inhibitor treatment**“ Kidney Int 2020 Jun;97(6):1287-1296. doi: 10.1016/j.kint.2020.01.035. Epub 2020 Mar 6.
2. Schrezenmeier H et al „**One-year efficacy and safety of ravulizumab in adults with paroxysmal nocturnal hemoglobinuria naïve to complement inhibitor therapy: open-label extension of a randomized study**“ Ther Adv Hematol 2020 Oct 24;11:2040620720966137. doi: 10.1177/2040620720966137.
3. McKeage K. **Ravulizumab:** First Global Approval. Drugs. 2019 Feb;79(3):347-352. doi: 10.1007/s40265-019-01068-2.
4. Menne J “**Is ravulizumab** the new treatment of choice for atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS)?“ Kidney Int. 2020 Jun;97(6):1106-1108. doi: 10.1016/j.kint.2020.03.011.
5. Wang Y, et al „**A US cost-minimization model comparing ravulizumab versus eculizumab for the treatment of atypical hemolytic uremic syndrome**“ J Med Econ. 2020 Nov 10:1-13. doi: 10.1080/13696998.2020.1831519. Online ahead of print.
6. Chung C „**New Therapeutic Targets and Treatment Options for Thrombotic Microangiopathy: Caplacizumab and Ravulizumab**“ Ann Pharmacother. 2020 Jul 25:1060028020941852. doi: 10.1177/1060028020941852. Online ahead of print.
7. Tanaka K, „**The long-acting C5 inhibitor, ravulizumab, is efficacious and safe in pediatric patients with atypical hemolytic uremic syndrome previously treated with eculizumab**“ Pediatr Nephrol. 2020 Oct 13. doi: 10.1007/s00467-020-04774-2.
8. Bernuy-Guevara C „**The Inhibition of Complement System in Formal and Emerging Indications: Results from Parallel One-Stage Pairwise and Network Meta-Analyses of Clinical Trials and Real-Life Data Studies**“ Biomedicines 2020 Sep 16;8(9):355. doi: 10.3390/biomedicines8090355.

Eculizumab

1. Legendre et al „**Terminal complement inhibitor eculizumab in atypical hemolytic-uremic syndrome**“ N Engl J Med. 2013 Jun 6;368(23):2169-81. doi: 10.1056/NEJMoa1208981.

Tegemist on Alexion Pharmaceuticals kliinilis uuringu, prospektiivse kohortuuringu publikatsiooniga. Uuringu eesmärgiks on hinnata eculizumabi ohtust ja efektiivsust at üüpilise hemoliütilis-ureemilise sündroomi korral nendel juhtudel kui plasmaferees ei ole tulemuslik. Tegemist on mitterandomiseeritud (open-label, single arm) kliinilise uuringuga. (NCT00844545). <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/record/NCT00844545> ClinicalTrials.gov numbers, NCT00844545 [adults] and NCT00844844 [adolescents]; C08-003 ClinicalTrials.gov numbers, NCT00838513 [adults] and NCT00844428 [adolescents])

2. Christoph Licht et al „**Efficacy and safety of eculizumab in atypical hemolytic**

uremic syndrome from 2-year extensions of phase 2 studies“, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4424817/> Prospektiivne kohortuuring (Alexion Pharmaceuticals)

3. Julien Zuber et al „*Use of eculizumab for atypical haemolytic uraemic syndrome and C3 glomerulopathies*“ <http://www.nature.com/nrneph/journal/v8/n11/full/nrneph.2012.214.html> Ülevaade 28 haigusjuhupõhisest artiklist ning prospektiivne kohortuuring (viide 1, 2)
4. Greenbaum et al „*Eculizumab is a safe and effective treatment in pediatric patients with atypical hemolytic uremic syndrome*“ <http://dx.doi.org/10.1016/j.kint.2015.11.026> prospektiivne kohortuuring
5. Palma et al. *Critical appraisal of eculizumab for atypical hemolytic uremic syndrome*. Blood Med. 2016 Apr 12;7:39-72. doi: 10.2147/JBM.S36249. eCollection 2016. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4835139/> - MEDLINE otsingu põhine kirjanduse ülevaade, hindamaks eculizumabi töenduspõhisust, toimet ja ohutust (kokkuvõte: Recent consensus guidelines and our extensive review support that the drug has become the treatment of choice for patients of all ages with aHUS. “)

Ravijuhendeid, konsensusdokumendid

6. NICE Guideline <https://www.nice.org.uk/guidance/hst1> *Eculizumab for treating atypical haemolytic uraemic syndrome. Highly specialised technologies guidance [HST1]* Published date: 28 January 2015
7. NORD (The National Organization for Rare Disorders) <http://nordphysicianguides.org/atypical-hemolytic-uremic-syndrome-ahus/>
Bernard et al, Current treatment of atypical hemolytic uremic syndrome Intractable Rare Dis Res. 2014 May; 3(2): 34–45. doi: 10.5582/irdr.2014.01001 <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4204535/>
8. Hispaania konsensusdokument: Campistola et al „*An update for atypical haemolytic uraemic syndrome: diagnosis and treatment. A consensus document*“ *Nefrologia (English Version)* 2013;33:27-45 doi: 10.3265/Nefrologia.pre2012.Nov.11781 <http://www.revistanefrologia.com/en-publicacion-nefrologia-articulo-an-update-for-atypical-hemolytic-uraemic-syndrome-diagnosis-treatment-a-X2013251413002681>

4.2 Tervishoiuteenuse töenduspõhisuse andmed ravi tulemuslikkuse kohta kliiniliste uuringute ja metaanalüüside alusel: metaanalüüse ei ole kummagi ravimi osas, leidus prospektiivseid kohortuuringuid; tegemist on harvikhaigusega, mistõttu valdavalt leidub juhupõhiseid artikleid.

Kokkuvõte.

Pärast ravi ravulizumabiga täheldati nii komplemendi inhibiitoriga varem ravimata kui ka ekulizumabiga ravitud paroksüsmaalse öise hemoglobiinuriaga patsientidel III faasi uuringutes esimese infusiooni lõpuks seerumi vaba C5 kohest täielikku inhibeerimist (kontsentratsioon < 0,5 µg/ml), mis püsis kõigil patsientidel kogu 26-nädalase raviperiodi jooksul. Lisaks täheldati atüüpilise hemolüütamilise-ureemilise sündroomiga täiskasvanud patsientidel ja lastel kohest ja täielikku seerumi vaba C5 inhibeerimist esimese infusiooni lõpuks ja kogu 26-nädalase raviperiodi jooksul.

Farmakodünaamilise vastuse ulatus ja kestus paroksüsmaalse öise hemoglobinuria ja atüüpilise hemolüütik-ureemilise sündroomiga patsientidel oli ravulizumabi ekspositsioonist sõltuv. Vaba C5 sisaldused alla 0,5 µg/ml olid korrelatsioonis maksimaalse kontrolliga intravaskulaarse hemolüüsi üle ja terminaalse komplemendi täieliku inhibeeringusega.

<p>4.2.1 Uuringu sihtgrupp ja uuritavate arv uuringugruppidel lõikes</p> <p><i>Märkida uuringusse kaasatud isikute arv uuringugruppi lõikes ning nende lühiseloomustus, nt. vanus, sugu, eelnev ravi jm.</i></p>	<p><u><i>Uuring atüüpilise hemolüütik-ureemilise sündroomiga täiskasvanud patsientidel</i></u></p> <p>Täiskasvanute uuring oli mitmekeskuseline, üherühmaline III faasi uuring, mis viidi läbi dokumenteeritud atüüpilise hemolüütik-ureemilise sündroomiga patsientidel, kes ei olnud eelnevalt saanud ravi komplemendi inhibiitoriga enne uuringus osalemist ning kellel esinesid trombootilise mikroangiopaatia (TMA) nähud. Uuring koosnes 26-nädalastest algsest hindamisperioodist ja patsiendid võisid jäada jätkuperioodi kuni 5 aastaks.</p> <p>Kokku kaasati 58 dokumenteeritud atüüpilise hemolüütik-ureemilise sündroomiga patsienti. Kaasamiskriteeriumite kohaselt jäid välja patsiendid, kellel oli trombootiline mikroangiopaatia trombotsütoopenilise purpura (TTP) või Shiga toksiiniga <i>Escherichia coli</i>'ga seotud hemolüütik-ureemilise sündroomi (STEC-HUS) tõttu. Kaks patsienti jäeti välja täielikust analüüsikogumist STEC-HUS-i diagnoosi kinnitumise tõttu. 93% patsientidest esinesid neeruvälised sümpтомid (kardiovaskulaarsed, pulmonaarsed, kesknärvisüsteemi, seedetrakti, naha, lihas-luustiku sümpтомid) või atüüpilise hemolüütik-ureemilise sündroomi sümpтомid enne ravi alustamist.</p> <p>Tabelis 8 on toodud uuringusse ALXN1210-aHUS-311 kaasatud 56 täiskasvanud patsiendi demograafilised ja ravieelsed andmed, mis moodustasid täieliku analüüsikogumi.</p> <p>Tabel 8. Ravieelsed andmed täiskasvanute uuringus</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Parameeter</th><th>Andmed</th><th>Ravulizumab (N = 56)</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Vanus (aastates) esimese infusiooni saamisel</td><td>Keskmine (SD) Min, max</td><td>42,2 (14,98) 19,5, 76,6</td></tr> <tr> <td>Sugu Mees</td><td>n (%)</td><td>19 (33,9)</td></tr> <tr> <td>Rass ^a Aasia Valge Muu</td><td>n (%)</td><td>15 (26,8) 29 (51,8) 12 (21,4)</td></tr> <tr> <td>Transplantatsioon anamneesis</td><td>n (%)</td><td>8 (14,3)</td></tr> <tr> <td>Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres</td><td>n Mediaan (min, max)</td><td>56 95,25 (18, 473)</td></tr> <tr> <td>Hemoglobiin (g/l) veres</td><td>n Mediaan (min, max)</td><td>56 85,00 (60,5, 140)</td></tr> </tbody> </table>	Parameeter	Andmed	Ravulizumab (N = 56)	Vanus (aastates) esimese infusiooni saamisel	Keskmine (SD) Min, max	42,2 (14,98) 19,5, 76,6	Sugu Mees	n (%)	19 (33,9)	Rass ^a Aasia Valge Muu	n (%)	15 (26,8) 29 (51,8) 12 (21,4)	Transplantatsioon anamneesis	n (%)	8 (14,3)	Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres	n Mediaan (min, max)	56 95,25 (18, 473)	Hemoglobiin (g/l) veres	n Mediaan (min, max)	56 85,00 (60,5, 140)
Parameeter	Andmed	Ravulizumab (N = 56)																				
Vanus (aastates) esimese infusiooni saamisel	Keskmine (SD) Min, max	42,2 (14,98) 19,5, 76,6																				
Sugu Mees	n (%)	19 (33,9)																				
Rass ^a Aasia Valge Muu	n (%)	15 (26,8) 29 (51,8) 12 (21,4)																				
Transplantatsioon anamneesis	n (%)	8 (14,3)																				
Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres	n Mediaan (min, max)	56 95,25 (18, 473)																				
Hemoglobiin (g/l) veres	n Mediaan (min, max)	56 85,00 (60,5, 140)																				

	<table border="1"> <tr> <td>LDH (U/l) seerumis</td><td>n Mediaan (min, max)</td><td>56 508,00 (229,5, 3249)</td></tr> <tr> <td>eGFR (ml/min/1,73 m²)</td><td>n (%) Mediaan (min, max)</td><td>55 10,00 (4, 80)</td></tr> <tr> <td>Dialüüsил patsiendid</td><td>N (%)</td><td>29 (51,8)</td></tr> <tr> <td>Patsiendid <i>post partum</i></td><td>N (%)</td><td>8 (14,3)</td></tr> </table>	LDH (U/l) seerumis	n Mediaan (min, max)	56 508,00 (229,5, 3249)	eGFR (ml/min/1,73 m ²)	n (%) Mediaan (min, max)	55 10,00 (4, 80)	Dialüüsил patsiendid	N (%)	29 (51,8)	Patsiendid <i>post partum</i>	N (%)	8 (14,3)	Märkus: protsendid põhinevad patsientide koguarvul. Lühendid: eGFR = hinnanguline glomerulaarfiltratsiooni kiirus; LDH = laktaadi dehüdrogenaas; max = maksimaalne; min = minimaalne.
LDH (U/l) seerumis	n Mediaan (min, max)	56 508,00 (229,5, 3249)												
eGFR (ml/min/1,73 m ²)	n (%) Mediaan (min, max)	55 10,00 (4, 80)												
Dialüüsил patsiendid	N (%)	29 (51,8)												
Patsiendid <i>post partum</i>	N (%)	8 (14,3)												
4.2.2 Uuringu aluseks oleva ravi/ teenuse kirjeldus	Ravulizumabi alustamise vajaduse, ravi mahu ja kestvuse (aga ka katkestamise) otsustab individuaalsetel juhtudel nefroloogide konsiilium. Ravi alustatakse patsiendil, kellel puuduvad vastunäidustused bioloogiliseks raviks. Lisaks rakendatakse sümpтоматilist ravi. Ravulizumabi doos oleneb kehakaalust: <ul style="list-style-type: none"> - küllastusannus 600-300 mg, - säilitusannus 600-3600 mg, iga 8 nädala tagant (Raviomaduste kokkuvõte lisatud eraldi fail). 													
4.2.3 Uuringus võrdlusena käsitletud ravi/teenuse kirjeldus	1. ALXN1210-aHUS-311. Täiskasvanute uuring oli mitmekeskuseline, üherühmaline III faasi uuring, mis viidi läbi dokumenteeritud atüüpilise hemolüütamilise sündroomiga patsientidel, kes ei olnud eelnevalt saanud ravi komplementi inhibiitoriga enne uuringus osalemist ning kellel esinesid trombootilise mikroangiopaatia (TMA) nähud. Uuring koosnes 26-nädalasest algsest hindamisperiodist ja patsiendid võisid jäada jätkuperioodi kuni 5 aastaks. 2) Laste uuring on 26-nädalane käimasolev, mitmekeskuseline, ühe rühmaga III faasi uuring, mis viiakse läbi lastel.													
4.2.4 Uuringu pikkus	26 nädalat													
4.2.5 Esmane tulemusnäitaja Uuritava teenuse esmane mõõdetav tulemus /väljund		<table border="1"> <tr> <td></td> <td>ALXN1210-aHUS-311</td> </tr> </table>		ALXN1210-aHUS-311										
	ALXN1210-aHUS-311													
		Peamiseks tulemusnäitäjaks täiskasvanute uuringus oli täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus 26-nädalase algse hindamisperioodi jooksul, mille töenditeks olid hematoloogiliste parameetrite normaliseerumine (trombotsüütide arv $\geq 150 \times 10^9/l$ ja LDH $\leq 246 \text{ U/l}$) ja $\geq 25\%$ seerumi kreatiniini taseme paranemine võrreldes ravieelse tasemega. Patsiendid pidid vastama igale täieliku trombootilise mikroangiopaatia ravivastuse kriteeriumile 2 erineval hindamisel, mis viidi läbi vähemalt 4 nädalase (28 päevase) vahega ning mis tahes nende aegade vahelisel mõõtmisel.												

Täielikku trombootilise mikroangiopaatia ravivastust täheldati 30 patsiendil 56-st (53,6%) 26-nädalase algse hindamisperioodi jooksul, nagu on näidatud tabelis 9.

Tabel 9. Täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus ja täieliku trombootilise mikroangiopaatia ravivastuse komponentide analüüs 26-nädalasel algsel hindamisperioodil (ALXN1210-aHUS-311)

	Kokku	Ravivastuse saanute	
		n	osakaal (95% CI) ^a
Täielik TMA ravivastus	56	30	0,536 (0,396, 0,675)
Täieliku TMA ravivastuse komponendid			
Ravivastus			
Trombotsüütide arvu normaliseerumine	56	47	0,839 (0,734, 0,944)
LDH normaliseerumine	56	43	0,768 (0,648, 0,887)
Seerumi kreatiniini taseme $\geq 25\%$ paranemine vörreldes ravieelsega	56	33	0,589 (0,452, 0,727)
Hematoloogiline normaliseerumine	56	41	0,732 (0,607, 0,857)

^a95% usaldusvahemikud osakaalu kohta põhinesid asümpootoolise Gaussi ühtlustamise meetodil jätkukorrektsooniga.

Lühendid: CI = usaldusvahemik; LDH = laktaadi dehydrogenaas; TMA = trombootiline mikroangiopaatia.

Neljal lisanduval patsiendil esines täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus, mis kinnitati pärast 26-nädalase algse hindamisperioodi möödumist (täielik TMA ravivastus esines päevadel 169, 302, 401 ja 407), mille tulemusena esines üldine täielik TMA ravivastus 34-l patsiendil 56-st (60,7%; 95% CI: 47,0%, 74,4%). Individuaalse komponendi ravivastus suurenes 48-ni (85,7%; 95% CI: 75,7%, 95,8%) trombotsüütide arvu normaliseerumisega patsientidel, 47-ni (83,9%; 95% CI: 73,4%, 94,4%) LDH normaliseerumisega patsientidel ja 35-ni (62,5%; 95% CI: 48,9%, 76,1%) neerufunktsiooni paranemisega patsientidel.

Täielik TMA ravivastus saavutati keskmise ajaga 86 päeva (7 kuni 169 päeva). Ravulizumabiga ravi alustamise järgselt täheldati kiiret trombotsüütide arvu suurenemist, olles ravieelselt $118,52 \times 10^9/l$ ja 8. päeval $240,34 \times 10^9/l$ ning jäädes üle $227 \times 10^9/l$ kõikidel järgnevatel visiitidel algsel hindamisperioodil (26 nädalat). Ka keskmise LDH väärthus vähenes esimese 2 ravikuu jooksul ravieelsega vörreldes ja püsis algse hindamisperioodi jooksul (26 nädalat).

	Patsientidest, kellel oli 5. astme krooniline neeruhaigus, paranes 67,6% (23/34) 1 või mitme kroonilise neeruhaiguse astme võrra. Krooniline neeruhaigus paranes jätkuvalt paljudel patsientidel (19/30) pärast täieliku TMA ravivastuse saavutamist 26-nädalasel algsel hindamisperioodil. 17 patsienti 29-st, kes vajas uuringu alguses dialüüs, lõpetasid dialüüs viimase järelkontrolli lõpuks, kuid 6 patsienti 27-st, kes ei olnud ravieelselt dialüüsил, said dialüüs viimasel järelkontrollil. Tabelis 10 on toodud teised tulemusnäitajad uuringus ALXN1210-aHUS-311.																																		
4.2.6 Esmase tulemusnäitaja tulemus	<p>Peamiseks tulemusnäitajaks täiskasvanute uuringus (ALXN1210-aHUS-311) oli täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus 26-nädalase algse hindamisperioodi jooksul, mille tõenditeks olid hematoloogiliste parameetrite normaliseerumine (trombotsüütide arv $\geq 150 \times 10^9/l$ ja LDH $\leq 246 \text{ U/l}$) ja $\geq 25\%$ seerumi kreatiniini taseme paranemine vörreldes ravieelse tasemega. Patsiendid pidid vastama igale täieliku trombootilise mikroangiopaatia ravivastuse kriteeriumile 2 erineval hindamisel, mis viidi läbi vähemalt 4 nädalase (28 päevase) vahega ning mis tahes nende aegade vahelisel mõõtmisel.</p> <p>Täielikku trombootilise mikroangiopaatia ravivastust täheldati 30 patsiendil 56-st (53,6%) 26-nädalase algse hindamisperioodi jooksul, nagu on näidatud tabelis 9.</p> <p>Tabel 9. Täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus ja täieliku trombootilise mikroangiopaatia ravivastuse komponentide analüüs 26-nädalasel algsel hindamisperioodil (ALXN1210-aHUS-311)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th> <th rowspan="2">Kokku</th> <th colspan="2">Ravivastuse saanute</th> </tr> <tr> <th>n</th> <th>osakaal (95% CI)^a</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Täielik TMA ravivastus</td> <td>56</td> <td>30</td> <td>0,536 (0,396, 0,675)</td> </tr> <tr> <td>Täieliku TMA ravivastuse komponendid</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Ravivastus</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Trombotsüütide arvu normaliseerumine</td> <td>56</td> <td>47</td> <td>0,839 (0,734, 0,944)</td> </tr> <tr> <td>LDH normaliseerumine</td> <td>56</td> <td>43</td> <td>0,768 (0,648, 0,887)</td> </tr> <tr> <td>Seerumi kreatiniini taseme $\geq 25\%$ paranemine vörreldes ravieelsega</td> <td>56</td> <td>33</td> <td>0,589 (0,452, 0,727)</td> </tr> <tr> <td>Hematoloogiline normaliseerumine</td> <td>56</td> <td>41</td> <td>0,732 (0,607, 0,857)</td> </tr> </tbody> </table> <p>^a 95% usaldusvahemikud osakaalu kohta põhinesid asümpootoolise Gaussi ühtlustamise meetodil jätkukorrektsooniga. Lühendid: CI = usaldusvahemik; LDH = laktaadi dehüdrogenaas; TMA = trombootiline mikroangiopaatia.</p>		Kokku	Ravivastuse saanute		n	osakaal (95% CI) ^a	Täielik TMA ravivastus	56	30	0,536 (0,396, 0,675)	Täieliku TMA ravivastuse komponendid				Ravivastus				Trombotsüütide arvu normaliseerumine	56	47	0,839 (0,734, 0,944)	LDH normaliseerumine	56	43	0,768 (0,648, 0,887)	Seerumi kreatiniini taseme $\geq 25\%$ paranemine vörreldes ravieelsega	56	33	0,589 (0,452, 0,727)	Hematoloogiline normaliseerumine	56	41	0,732 (0,607, 0,857)
	Kokku			Ravivastuse saanute																															
		n	osakaal (95% CI) ^a																																
Täielik TMA ravivastus	56	30	0,536 (0,396, 0,675)																																
Täieliku TMA ravivastuse komponendid																																			
Ravivastus																																			
Trombotsüütide arvu normaliseerumine	56	47	0,839 (0,734, 0,944)																																
LDH normaliseerumine	56	43	0,768 (0,648, 0,887)																																
Seerumi kreatiniini taseme $\geq 25\%$ paranemine vörreldes ravieelsega	56	33	0,589 (0,452, 0,727)																																
Hematoloogiline normaliseerumine	56	41	0,732 (0,607, 0,857)																																

	<p>Nejal lisanduval patsiendil esines täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus, mis kinnitati pärast 26-nädalase algse hindamisperioodi möödumist (täielik TMA ravivastus esines päevadel 169, 302, 401 ja 407), mille tulemusena esines üldine täielik TMA ravivastus 34-1 patsiendil 56-st (60,7%; 95% CI: 47,0%, 74,4%). Individuaalse komponendi ravivastus suurenedes 48-ni (85,7%; 95% CI: 75,7%, 95,8%) trombotsüütide arvu normaliseerumisega patsientidel, 47-ni (83,9%; 95% CI: 73,4%, 94,4%) LDH normaliseerumisega patsientidel ja 35-ni (62,5%; 95% CI: 48,9%, 76,1%) neerufunktsiooni paranemisega patsientidel.</p> <p>Täielik TMA ravivastus saavutati keskmise ajaga 86 päeva (7 kuni 169 päeva). Ravulizumabiga ravi alustamise järgselt täheldati kiiret trombotsüütide arvu suurenemist, olles ravieelselt $118,52 \times 10^9/l$ ja 8. päeval $240,34 \times 10^9/l$ ning jäädnes üle $227 \times 10^9/l$ kõikidel järgnevatel visiitidel algsel hindamisperioodil (26 nädalat). Ka keskmise LDH väärthus vähenes esimese 2 ravikuu jooksul ravieelsega võrreldes ja püsides algse hindamisperioodi jooksul (26 nädalat).</p> <p>Patsientidest, kellega oli 5. astme krooniline neeruhaigus, paranes 67,6% (23/34) 1 või mitme kroonilise neeruhaiguse astme võrra. Krooniline neeruhaigus paranes jätkuvalt paljudel patsientidel (19/30) pärast täieliku TMA ravivastuse saavutamist 26-nädalasel algsel hindamisperioodil. 17 patsienti 29-st, kes vajas uuringu alguses dialüüsi, lõpetasid dialüüsi viimase järelkontrolli lõpuks, kuid 6 patsienti 27-st, kes ei olnud ravieelselt dialüüsил, said dialüüsi viimasel järelkontrollil. Tabelis 10 on toodud teised tulemusnäitajad uuringus ALXN1210-aHUS-311.</p>															
4.2.7 Teised tulemusnäitajad <i>Uuritava teenuse olulised teised tulemused, mida uuringus hinnati</i>	<p>Tabel 10. Teisene tulemusnäitaja uuringus ALXN1210-aHUS-311</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Parameetrid</th><th colspan="2">Uuring ALXN1210-aHUS-311 (N = 56)</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Hematoloogilised TMA parameetrid, 183. päeval Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres</td><td>Vaadeldud väärthus (n = 48)</td><td>Muutus ravieelsest tasemest (n = 48)</td></tr> <tr> <td>Keskmine (SD) Mediaan</td><td>237,96 (73,528) 232,00</td><td>114,79 (105,568) 125,00</td></tr> <tr> <td>LDH (U/l) seerumis</td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>Keskmine (SD) Mediaan</td><td>194,46 (58,099) 176,50</td><td>-519,83 (572,467) -310,75</td></tr> </tbody> </table>	Parameetrid	Uuring ALXN1210-aHUS-311 (N = 56)		Hematoloogilised TMA parameetrid, 183. päeval Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres	Vaadeldud väärthus (n = 48)	Muutus ravieelsest tasemest (n = 48)	Keskmine (SD) Mediaan	237,96 (73,528) 232,00	114,79 (105,568) 125,00	LDH (U/l) seerumis			Keskmine (SD) Mediaan	194,46 (58,099) 176,50	-519,83 (572,467) -310,75
Parameetrid	Uuring ALXN1210-aHUS-311 (N = 56)															
Hematoloogilised TMA parameetrid, 183. päeval Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres	Vaadeldud väärthus (n = 48)	Muutus ravieelsest tasemest (n = 48)														
Keskmine (SD) Mediaan	237,96 (73,528) 232,00	114,79 (105,568) 125,00														
LDH (U/l) seerumis																
Keskmine (SD) Mediaan	194,46 (58,099) 176,50	-519,83 (572,467) -310,75														

	Hemoglobiini suurenemine ≥ 20 g/l ravieelsetest tasemest kinnitava tulemusega algsel hindamisperioodil m/n osakaal (95% CI)**	40/56 0,714 (0,587, 0,842)	
	CKD raskusastme muutus võrreldes ravieelsega, 183. päev Paranes ^a m/n Osakaal (95% CI)* Halvenes ^b m/n Osakaal (95% CI)*	32/47 0,681 (0,529, 0,809) 2/13 0,154 (0,019, 0,454)	
	eGFR (ml/min/1.73 m ²), 183. päev Keskmine (SD) Mediaan	Vaadeldud väärthus (n = 48) 51,83 (39,162) 40,00	Muutus ravieelsetest tasemest (n = 47) 34,80 (35,454) 29,00
	Märkus: n: patsientide arv, kelle puhul olid andmed saadaval spetsiifiliseks hindamiseks 183. päeva visiidil. m: patsientide arv, kes vastasid spetsiifilisele kriteeriumile. Kroonilise neeruhraiguse (CKD) raskusaste on klassifitseeritud <i>National Kidney Foundation Chronic Kidney Disease Stage</i> 'i järgi. Raskusaste 5 on kõige halvem kategooria, kuid raskusaste 1 on parim kategooria. Ravieelne tase määräatakse viimase eGFR-i järgi enne ravi alustamist. Paranenud/halvenenud: võrreldes CKD raskusastmega ravieelselt. *95% usaldusvahemikud (95% CI) põhinevad täpsetel usaldusvahemikel, kasutades Clopper-Pearsoni meetodit. ^a Välja arvatud ravieelse CKD raskusastmega 1 patsiendid, sest nad ei saa paraneda. ^b Välja arvatud ravieelse raskuastmega 5 patsiendid, sest nad ei saa halveneda. Lühendid: eGFR = hinnanguline glomerulaarfiltratsiooni kiirus; LDH = laktaadi dehüdrogenaas; TMA = trombootiline mikroangiopaatia.		
4.2.8 Teiste tulemusnäitajate tulemused			

Kui soovite kirjeldada mitut erinevat kliinilist uuringut, siis palume kopeerida väljad 4.2.1-4.2.8.

Maksimaalselt palume kajastada kuni 5 teaduslikku uuringut.

Uuring atüüpilise hemolüütikis-ureemilise sündroomiga täiskasvanud lastel

Atüüpiline hemolüütikis-ureemiline sündroom

Ultomirise kasutamist lastel atüüpilise hemolüütikis-ureemilise sündroomi ravis toetavad ühe lastel läbiviidud kliinilise uuringu tulemused (kaasati 31 dokumenteeritud atüüpilise hemolüütikis-ureemilise sündroomiga patsienti; 28 patsienti vanuses 10 kuud kuni 17 eluaastat kaasati täelikku analüüsikogumisse).

Uuring atüüpilise hemolüütikis-ureemilise sündroomiga lastel

Laste uuring on 26-nädalane käimasolev, mitmekeskuseline, ühe rühmaga III faasi uuring, mis viakse läbi lastel.

Uuringusse kaasati kokku 21 patsienti, kes ei olnud ravi ekulizumabiga saanud ning kellel oli dokumenteeritud atüüpiline hemolüütikis-ureemiline sündroom ning esinesid trombootilise mikroangiopaatia nähud. Nendest 18 kaasati täielikku analüüsikogumisse. Kaasamiskriteeriumite kohaselt jäeti välja TTP ja STEC-HUS-ist tingitud trombootilise mikroangiopaatiaga patsiendid. Kahele patsiendile anti ühekordne annus ning üks patsient sai 2 annust, kuid seejärel nad katkestasid ning jäeti täielikust analüüsikogumist välja, sest atüüpilist hemolüütikis-ureemilist sündroomi ei kinnitatud. Üldine keskmene kaal oli ravieelselt 22,2 kg; suurem osa patsientidest olid ravieelselt kaalukategoorias ≥ 10 kuni < 20 kg. Suuremal osal patsientidest (72,2%) esinesid ravieelselt ekstrarenaalsed nähud (kardiovaskulaarsed, pulmonaarsed, kesknärvisüsteemi, seedetrakti, naha, lihas-luustiku sümpтомid) või atüüpilise hemolüütikis-ureemilise sündroomi sümpтомid. Ravieelselt oli 33,3% ($n = 6$) patsientidest CKD raskusaste 5.

Kokku kaasati 10 patsienti, kes läksid ekulizumabilt üle ravulizumabile ja kellel oli dokumenteeritud atüüpiline hemolüütikis-ureemilise sündroomi diagnoos ning esinesid trombootilise mikroangiopaatia nähud. Patsientidel pidi olema ravivastus ekulizumabile (s.t LDH $< 1,5 \times$ normi ülempiirist ja trombotsüütide arv $\geq 150\,000/\mu\text{l}$ ning eGFR $> 30 \text{ ml/min}/1,73\text{m}^2$) enne uuringusse kaasamist. Seega ei ole teavet ravulizumabi kasutamisest patsientidel, kes on ekulizumabi suhtes refraktaarsed.

Tabelis 11 on toodud uuringusse ALXN1210-aHUS-312 kaasatud laste ravieelsed andmed.

Tabel 11. Demograafilised ja ravieelsed andmed uuringus ALXN1210-aHUS-312

Parameeter	Andmed	Ravulizumab (ravimata, N = 18)	Ravulizumab (vahetus, N = 10)
Vanuse kategoria (aastates) esimese infusiooni ajal	n (%)		
Sünnist kuni < 2 eluaastat		2 (11,1)	1 (10,0)
2 kuni < 6 eluaastat		9 (50,0)	1 (10,0)
6 kuni < 12 eluaastat		5 (27,8)	1 (10,0)
12 kuni < 18 eluaastat		2 (11,1)	7 (70,0)
Sugu	n (%)		
Mees		8 (44,4)	9 (90,0)
Rass ^a	n (%)		
Ameerika-indiaani ja Alaska pärismaalane		1 (5,6)	0 (0,0)
Aasia		5 (27,8)	4 (40,0)
Must või Aafrika-Ameerika		3 (16,7)	1 (10,0)
Valge		9 (50,0)	5 (50,0)
Teadmata		1 (5,6)	0 (0,0)
Siirdamine anamneesis	n (%)	1 (5,6)	1 (10,0)

Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres	Mediaan (min, max)	51,25 (14, 125)	281,75 (207, 415,5)
Hemoglobiin (g/l)	Mediaan (min, max)	74,25 (32, 106)	132,0 (114,5, 148)
LDH (U/l)	Mediaan (min, max)	1963,0 (772, 4985)	206,5 (138,5, 356)
eGFR (ml/min/1,73 m ²)	Mediaan (min, max)	22,0 (10, 84)	99,75 (54, 136,5)
Vajas dialüüs ravieelselt	n (%)	6 (33,3)	0 (0,0)

Märkus: protsendid põhinevad patsientide koguarvul.

^a Patsiendid võivad olla mitmes rassis.

Lühendid: aHUS = atüüpine hemolüütisureemiline sündroom; eGFR = hinnanguline glomerulaarfiltratsiooni kiirus; LDH = laktaadi dehüdrogenaas; max = maksimaalne; min = minimaalne.

Peamine tulemusnäitaja oli täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus 26-nädalasel algsel hindamisperioodil, mida näitas hematoloogiliste parameetrite normaliseerumine (trombotsüüdid $\geq 150 \times 10^9/l$ ja LDH $\leq 246 \text{ U/l}$) ja seerumi kreatiniini taseme $\geq 25\%$ paranemine vörreldes ravieelsega. Patsiendid pidid vastama kõikidele täieliku trombootilise mikroangiopaatia ravivastuse kriteeriumitele 2 eraldi hindamisel 4-nädalase (28-päevase) vahega ja mistahes vahepealsel möötmisel.

Täielikku trombootilise mikroangiopaatia ravivastust täheldati 14 patsiendil 18-st eelnevalt ravimata patsiendist (77,8%) 26-nädalasel algsel hindamisperioodil, nagu on toodud tabelis 12.

Tabel 12. Täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus ja täieliku trombootilise mikroangiopaatia ravivastuse komponentide analüüs 26-nädalasel algsel hindamisperioodil (ALXN1210-aHUS-312)

	Kokku	Ravivastuse saanute	
		n	osakaal (95% CI) ^a
Täielik TMA ravivastus	18	14	0,778 (0,524, 0,936)
Täieliku TMA ravivastuse komponendid			
Trombotsüütide arvu normaliseerumine	18	17	0,944 (0,727, 0,999)
LDH normaliseerumine	18	16	0,889 (0,653, 0,986)
Seerumi kreatiniini taseme $\geq 25\%$ paranemine vörreldes ravieelsega	18	15	0,833 (0,586, 0,964)
Hematoloogiline normaliseerumine	18	16	0,889 (0,653, 0,986)

Märkus: 1 patsient loobus uuringust pärast 2 ravulizumabi annust.

^a 95% usaldusvahemikud osakaalu kohta põhinesid asümpootoolistise Gaussi ühtlustamise meetodil jätkukorrektsooniga.

Lühendid: CI = usaldusvahemik; LDH = laktaadi dehüdrogenaas; TMA = trombootiline mikroangiopaatia.

Täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus algsel hindamisperioodil saavutati keskmise ajaga 30 päeva (15 kuni 97 päeva). Kõik täieliku trombootilise mikroangiopaatia ravivastusega patsiendid säilitasid seda algsel hindamisperioodil pideva neerufunktsiooni paranemisega. Keskmise trombotsüütide arvu suurenemist täheldati kiirelt pärast ravulizumabi alustamist, suurenedes ravieelsest tasemest $60,50 \times 10^9/l$ tasemeni $296,67 \times 10^9/l$ 8. päeval ning jäi üle $296 \times 10^9/l$ kõikidel järgmistel visiitidel algsel hindamisperioodil (26 nädalat).

Kolmel lisanduval patsiendil esines täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus, mis kinnitati pärast 26-nädalase hindamiperioodi möödumist (täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus esines päevadel 291, 297 ja 353); seega oli 17 lapsel 18-st (94,4%) lapsest (95% CI: 72,7%, 99,9%) täielik trombootilise mikroangiopaatia ravivastus.

Individuaalse komponendi ravivastus suurenes 17-ni 18-st (94,4%; 95% CI: 72,7%, 99,9%) trombotsüütide arvu normaliseerumisega, 17 patsiendini 18-st (94,4%; 95% CI: 72,7%, 99,9%) LDH normaliseerumisega ja 17 patsiendini 18-st (94,4%; 95% CI: 72,7%, 99,9%) neerufunktsiooni paranemisega patsientidel.

Kõik 6 uuringu alguses dialüüsiga vajavad patsienti lõpetasid dialüüs; 5 neist olid dialüüsiga katkestanud 43. päevaks. Ükski patsient ei alustanud dialüüsiga uuringu ajal. Enamikul patsiendipopulatsioonist (15/17) paranes CKD raskusaste 1 või rohkema astme võrra 183. päevaks; 14 patsiendil paranes 2 või rohkema raskusastme võrra. Tabelis 13 on toodud teised efektiivsusega seotud tulemused uuringus ALXN1210-aHUS-312.

Tabel 13. Teised efektiivsusega seotud tulemused uuringus ALXN1210-aHUS-312

Parameetrid	Uuring ALXN1210-aHUS-312 (N = 18)	
Hematoloogilised TMA parameetrid, 183. päev	Vaadeldud väärus (n = 17)	Muutus ravieelsest tasemest (n = 17)
Trombotsüüdid ($10^9/l$) veres		
Keskmine (SD)	304,94 (75,711)	245,59 (91,827)
Mediaan	318,00	247,00
LDH (U/l) seerumis		
Keskmine (SD)	262,41 (59,995)	-2044,13 (1328,059)
Mediaan	247,00	-1851,50
Hemoglobiini suurenemine ≥ 20 g/l vörreldes ravieelse tasemega kinnitava analüüsiga algsel hindamisperioodil m/N osakaal (95% CI)*	16/18 0,889 (0,653, 0,986)	
CKD raskusastme muutus ravieelsest, 183. päev		
Paranes ^a		
m/n	15/17	
Osakaal (95% CI)*	0,882 (0,636, 0,985)	
Halvenes ^b		
m/n	0/11	
Osakaal (95% CI)*	0,000 (0,000, 0,285)	
eGFR (ml/min/1,73 m ²), 183. päev	Vaadeldud väärus (n = 17)	Change from baseline (n = 17)
Keskmine (SD)	108,5 (56,87)	85,4 (54,33)
Mediaan	108,0	80,0

Märkus: n: patsientide arv, kelle puhul olid andmed saadaval spetsiifiliseks hindamiseks 183. päeva visiidil.
m: patsientide arv, kes vastasid spetsiifilisele kriteeriumile. Kroonilise neeruhaiguse (CKD) raskusaste on klassifitseeritud National Kidney Foundation Chronic Kidney Disease Stage'i järgi. Raskusaste 5 on kõige halvem kategooria, kuid raskusaste 1 on parim kategooria. Ravieelne tase määరatakse viimase saadaoleva eGFR-i järgi enne ravi alustamist. Paranenud/halvenenud: vörreldes CKD raskusastmega ravieelselt.

*95% usaldusvahemikud (95% CI) põhinevad täpsel tulude usaldusvahemikel, kasutades Clopper-Pearsoni meetodit.

^aVälja arvatud ravieelse CKD raskusastmega 1 patsiendid, sest nad ei saa paraneda. ^bVälja arvatud ravieelse raskusastmega 5 patsiendid, sest nad ei saa halveneda.

Lühendid: eGFR = hinnanguline glomerulaarfiltratsiooni kiirus; LDH = laktati dehydrogenaas; TMA = trombootiline mikroangiopaatia.

Ekulizumabiga ravi saanud patsiendid, kes läksid üle ravulizumab-ravile, säilitasid haiguse üle kontrolli, mida näitasid stabiilised hematoloogilised ja renaalsed parameetrid ilma olulise mõjuta ohutusele.

Ravulizumabi tõhusus atüüpilise hemolüütik-ureemilise sündroomi ravis on sarnane lastel ja

täiskasvanud patsientidel.

4.3 Tervishoiuteenuse tõenduspõhisuse andmed ravi ohutuse kohta

4.3.1. Kõrvaltoimete ja tüsistuste iseloomustus

Kõrvaltoime/ tüsistuse esinemissagedus	Kõrvaltoime/ tüsistuse nimetus
Väga sage ($\geq 1/10$)	Hüpertensioon, tahhükardia, hüpotensioon, peavalu, kõhulahtisus, aneemia, nõrkus, muud
Sage ($\geq 1/100$ kuni $< 1/10$)	Gastrointestinaalsed – kõhukinnisus, immunoloogilised – antikehade teke
Rasked kõrvaltoimed	
Võimalikud tüsistused	

4.3.2 Kõrvaltoimete ja tüsistuste ravi

Kirjeldada, milliseid teenuseid ja ravimeid on vajalik patsiendile osutada ning millises mahus, et raviga tekinud kõrvaltoimeid ning tüsistusi.

Nt: Perifeersete dopamiinergiliste toimete põhjustatud kõrvaltoimeid (iiveldus, oksendamine ja ortostaatiline hüpotensioon) saab kontrolli all hoida domperidooni manustamisega kuni tolerantsuse tekkimiseni 3-6 nädala jooksul pärast subkutanse apomorfiinravi alustamist, mille järel võib domperidooni manustamise lõpetada.

Sümptomaatiline ravi

4.4. Tervishoiuteenuse osutamise kogemus maailmapraktikas

Kirjeldada publitseeritud ravi tulemusi maailmapraktikas, kui puuduvad tervishoiuteenuse tõenduspõhisuse andmed ravi tulemuslikkuse ja ohutuse kohta avaldatud kliiniliste uuringute ja metaanalüüside alusel.

Vt. p 4 – tervishoiuteenuse tõenduspõhisus

5. Tõenduspõhisus võrreldes alternatiivsete tõenduspõhiste raviviisidega

5.1 Ravikindlustuse poolt rahastatav alternatiivne tõenduspõhine raviviis tervishoiuteenuste, soodusravimite või meditsiiniseadmete loetelu kaudu

Maksimaalselt palume kirjeldada 3 alternatiivi.					
Alternatiivi liik <i>Märkida, millise loetelu (tervishoiuteenused, soodusravimid, meditsiiniseadmed) kaudu on kohane alternatiiv patsiendile kättesaadav</i>	Alternatiiv <i>Märkida alternatiivse raviviisi teenuse kood, ravimi toimeaine nimetus või meditsiiniseadme rühma nimetus.</i>	Lisaselgitus / märkused <i>Vajadusel lisada siia tulpa täpsustav info</i>			
1. Terapeutiline plasmavahetus	7760	Kasutatakse sama-aegselt			
2. Maksa ja neeru üheaegne siirdamine	-	Eestis pole rakendatud. Kogemus olemas Soomes, kuid Eculizumabi ravi tulekuga on see meetod jäanud tagaplaanile			
3.					
5.2 Taotletava teenuse ja alternatiivse raviviisi sisaldumine Euroopa riikides aktsepteeritud ravijuhistes <i>Kui teenus ei kajastu ravijuhistes või antud valdkonnas rahvusvahelised ravijuhised puuduvad, lisada vastav selgitus lahtisse 5.2.3. Maksimaalselt palume kirjeldada 5 ravijuhist.</i>					
Ravulizumab ei ole veel rahvusvahelistesse ravijuhistesse jõudnud. Soodushinnaga on Ravulizumab aktsepteeritud Saksamaa ja Rootsis ning varsti Tšehhis.					
Ravijuhise nimi	Ravijuhise ilmumise aasta	Soovitused ravijuhises <i>Soovitused taotletava teenuse osas</i> <i>Soovitused alternatiivse raviviisi osas</i>	Soovituse tugevus ja soovituse aluseks oleva tõenduspõhisuse tase		
1.					
2.					
5.3 Kokkuvõte tõenduspõhisusest vörreldes alternatiivsete tõenduspõhiste raviviisidega <i>Esitada kokkuvõtvalt teenuse oodatavad lühi- ja pikaajalised tulemused tervisele. nt. surmajuhtumite vähenemine, haigestumisjuhtude vähenemine, elukvaliteedi paranemine, kõrvaltoimete sageduse vähenemine, tüsistuste sageduse vähenemine.</i> <i>Lisaks selgitada, kas uus teenus on samaväärne alternatiivse raviviisiga. Väites uue teenuse paremust, tuleb välja tuua, milliste tulemuste osas omab taotletav teenus eeliseid.</i>					
aHUS on harv geneetiline haigus, mis põhjustab vitaalsete organite progresseeruvat kahjustust: ajuinsult, südameinfarkt, neerupuudulikkus, surm. Enne Eculizumabi turuletulekut oli esmavalikuks plasmavahetus (viide: the British Committee for Standards in Haematology and the British Transplantation Society ravijuhend 2009), kuid vastus ravile on erinev ning umbes 40% patsientidel tüsistus haigus lõppstaadiumi neerupuudulikkusega või patsient suri. Haiguse taastekke tõttu on komplitseeritud ka organiirdamine.					

Kuna haigetel tekib sageli patogeneetilise ravita lõpp-staadiumi neerupuudulikkus, kus kõige odavam neeruasendusravi meetod oleks neerusiirdamine, siis ilma Eculizumabi ravita ei tohi ka neerusiirdamist planeerida, kuna haiguse taasteke siirikus on väga sage.

Ravulizumab on näidustatud atüüpilise hemolüütamilise-sündroomiga patsientide raviks, kehakaaluga 10 kg või rohkem ja keda ei ole varem ravitud komplemendi inhibiitoriga või kellel on saavutatud ravivastus vähemalt 3 kuud väldanud ravile ekulizumabiga. Tegu on eluohtliku haigusega, mille ravivõimalused on hetkel äärmiselt limiteeritud. Müügiloa hoidja soovib olemasoleva teenuskoodi alla lisada uue ravivõimaluse, et võimaldada aHUS patsiendile uusimat terapiat.

Peamiseks eeliseks hetkel rahastatud ekulizumabi ees on harvem manustumine (üle 8 nädala) võrdlusena ekulizumab, mida tuleks manustada üle 2 nädala. See võimaldab vähendada patsindi haigla küllastuste arvu, kuna ravimit manustatakse haiglakeskonnas ning seeläbi hoida kokku tervishoiusüsteemi inimressurssi ning -aega. Teisalt on harvem manustumine sobilikum ka patsientidele, kes ei paikne ravikeskuste läheduses vaid kaugemal erinevates Eesti otsades. Samuti tuleb märkida, et ravimi nivoo püsib patsiendi veres stabiilsemana ning limiteerib kõikumisi. Oluline oleks võimaldada patsientidel kõige uuemat ja efektiivsemat ning tervishoiusüsteemi mittekoormavat ravi.

6. Tervishoiuteenuse osutamiseks vajalike tegevuste kirjeldus

6.1 Teenuse osutamise kirjeldus

Kirjeldada tervishoiuteenuse osutamiseks vajalikud tegevused (sh. ettevalmistavad tegevused), nende esinemise järjekorras, kaasatud personal ja nende rollid, teenuse osutamise koht (palat, protseduuride tuba, operatsioonituba) ning kasutatavad seadmed ja tarvikud. Võimalusel lisada ka tegevuste sooritamise keskmised ajad. Ravimiteenuste korral kirjeldada raviskeem: ravi pikkus, patsiendil kasutatavate annuste suurus.

Kaasajal rakendatakse arenenud maades aHUS ravis terapeutilise plasmavahetust (kood 7760) ja bioloogilist ravi Eculizumabiga ning sümpтомaatilist ravi. Lisaks tulnud uus Ravulizumab, mille toime sarnaneb Eculizumabile.

Ravulizumabi alustamise vajaduse, ravi mahu ja kestvuse (aga ka katkestamise) otsustab individuaalsetel juhtudel nefroloogide konsiilium. Ravi alustatakse patsiendil, kellel puuduvad vastunäidustused bioloogiliseks raviks. Lisaks rakendatakse sümpтомaatilist ravi.

Ravulizumabi doos oleneb kehakaalust:

- küllastusannus 600-300 mg,
- säilitusannus 600-3600 mg, iga 8 nädala tagant (Raviomaduste kokkuvõte lisatud eraldi fail).

7. Tingimused ja teenuseosutaja valmisolek kvaliteetse tervishoiuteenuse osutamiseks

7.1 Tervishoiuteenuse osutaja

Nimetada kohased teenuse osutajad (nt. piirkondlik haigla, keskhaigla, üldhaigla, kohalik haigla, valikupartner, perearst)

Ainult piirkondlik (TÜK, PERH, Tallinna Lastehaigla) ja keskhaiglatest – LTKH.

7.2 Kas tervishoiuteenust osutatakse

statsionaarselt

ambulatoorselt, statsionaarselt, ja/või päevavaravis/päevakirurgias? Loetleda sobivad variandid.	
7.3 Raviarve eriala <i>Nimetada, milliste erialade raviarvete peal antud teenus sisaldub lähtudes ravi rahastamise lepingust.</i>	Nefroloogia, pediaatrica
7.4 Minimaalne tervishoiuteenuse osutamise kordade arv kvaliteetse teenuse osutamise tagamiseks <i>Esitada teenuse minimaalne osutamise kordade arv, mille puhul oleks tagatud teenuse osutamise kvaliteedi säilimine. Lisada selgitused/põhjendused, mille alusel on teenuse minimaalne maht hinnatud.</i>	individuaalne
7.5 Personal (täiendava) väljaõppet vajadus <i>Kirjeldada, millise kvalifikatsiooniga spetsialist (arst vajadusel eriala täpsusega, õde, füsioterapeut vm) teenust osutab ning kas personal vajab teenuse osutamiseks väljaõpet (sh. täiendavat koolitust teatud intervalli tagant). Väljaõppet vajadusel selgitada, kes koolitab, kus väljaõppet läbiviimine toimuks ning kes tasuks koolituskulud (kas koolituse garantteerib seadme müüja või teenuse osutaja ja kulu on arvestatud teenuste hindadesse jm).</i>	
ei ole vaja	
7.6 Teenuseosutaja valmsolek <i>Kirjeldada, milline peaks olema tervishoiuteenuse osutaja töökorraldus, vajalikud meditsiiniseadmed, täiendavate osakondade/teenistuste olemasolu ning kas on põhjendatud ööpäevaringne valmsolek, et oleks tagatud soovitud tulemus. Anda hinnang, kas teenuseosutaja on valmis koheselt teenust osutama või on vajalikud täiendavad investeeringud, koolitused, ruumide loomine vms.</i>	
Ei ole vaja lisatud investeeringuid, koolitusi, ruume vms.	

8. Teenuse osutamise kogemus Eestis	
8.1 Kas teenust on varasemalt Eestis osutatud?	Ei ole
8.2 Aasta, millest alates teenust Eestis osutatakse	-
8.3 Eestis teenust saanud isikute arv ja teenuse osutamise kordade arv aastate lõikes	-
8.4 Eestis teenust osutanud raviasutused	-
8.5. Tervishoiuteenuste loetelu koodid, millega tervishoiuteenuse osutamist on raviarvel kodeeritud	-
8.6 Ravi tulemused Eestis	-

9. Eestis tervishoiuteenust vajavate isikute ja tervishoiuteenuse osutamise kordade arvu prognoos järgneva nelja aasta kohta aastate lõikes	
9.1 Keskmise teenuse osutamise kordade arv	

ravijuhi (ühele raviarvele kodeerimise) kohta			
9.2 Tervishoiuteenust vajavate isikute arv ja tervishoiuteenuse osutamise kordade arvu prognoos järgneva nelja aasta kohta aastate lõikes			
9.2.1 Aasta	9.2.2 Isikute arv <i>arvestades nii lisanduvaid isikuid kui ravi järgmisel aastal jätkavaid isikuid</i>	9.2.3 Ravijuhtude arv 1 isiku kohta aastas <i>arvestades asjaolu, et kõik patsiendid ei pruugi lisanduda teenusele aasta algusest</i>	9.2.4 Teenuse osutamise kordade arv aastas kokku
1. aasta	2	1	<i>arvutustehe: 9.1*9.2.2 * 9.2.3</i>
2. aasta			
3. aasta			
4. aasta			
9.3 Prognoosi aluse selgitus <i>Esitatakse selgitused, mille põhjal on teenust vajavate patsientide arvu hinnatud ning selgitused patsientide arvu muutumise kohta aastate lõikes.</i>			

Eesti kohta epidemioloogia puudub.

Eestis on momendil teada viimase 5 aasta jooksul vaid üks patsient Tartu Ülikooli Kliinikumis (30-ndates eluaastates noor naine, 2011) ja üks aHUS kahtlusega 14 –aastane laps (ka TÜK-s, 2016).

9.4 Tervishoiuteenuse mahtude jagunemine raviasutuste vahel <i>Tabel on vajalik täita juhul, kui tervishoiuteenuse ravijuhid tuleb planeerida konkreetsetesse raviasutustesse, st. tegu on spetsiifilise tervishoiuteenusega, mida hakkaksid osutama vähesed raviasutused.</i>			
9.4.1 Raviasutuse nimi	9.4.2 Raviarve eriala raviasutuste lõikes	9.4.3 Teenuse osutamise kordade arv raviarve erialade lõikes	
Nt. Sihdasutus Tartu Ülikooli Kliinikum	Nefroloogia	1	
Sihdasutus Põhja-Eesti Regionaalhaigla	Nefroloogia	1	
Lääne-Tallinna Keskhaigla	Nefroloogia	1	

10. Tervishoiuteenuse seos kehtiva loeteluga, ravimite loeteluga või meditsiiniseadmete loeteluga ning mõju töövõimetusele	
10.1 Tervishoiuteenused, mis lisanduvad taotletava teenuse kasutamisel ravijuuhule <i>Loetleda samal raviarvel kajastuvate tervishoiuteenuste koodid ja teenuse osutamise kordade arv sellel raviarvel.</i>	Terapeutiline plasmavahetus 7760, Kordade arv individuaalne, vähemalt 7 korda
10.2 Tervishoiuteenused, mis lisanduvad alternatiivse teenuse kasutamisel ravijuuhule <i>Loetleda alternatiivse tervishoiuteenuse samal raviarvel kajastuvate tervishoiuteenuste koodid ning teenuse osutamise kordade arv sellel raviarvel.</i>	Terapeutiline plasmavahetus 7760, kordade arv individuaalne, vähemalt 7 korda

10.3 Kas uus teenus asendab mõnda olemasolevat tervishoiuteenust osaliselt või täielikult? <i>Kui jah, siis loetleda nende teenuste koodid ning selgitada, kui suures osakaalus asendab uus teenus hetkel loetelus olevaid teenuseid (tuua välja asendamine teenuse osutamise kordades).</i>	Ei asenda
10.4 Kui suures osas taotletava teenuse puhul on tegu uute ravijuhtudega? <i>Kas teenuse kasutusse võtmine tähendab uute ravijuhtude lisandumist või mitte? Kui jah, siis mitu ravijuhtu lisandub?</i>	95% on uued juhud. Ei tähenda uute ravijuhtude lisandumist kuna tegemist harvikhaigusega.
10.5 Taotletava tervishoiuteenusega <u>kaasnevad</u> samaaegselt, eelnevalt või järgnevalt vajalikud tervishoiuteenused (mida ei märgita taotletava teenuse raviarvele), soodusravimid, ja meditsiiniseadmed <u>isiku kohta ühel aastal</u> . <i>Kirjeldatakse täiendavad teenused, ravimid ja/või meditsiiniseadmed, mis on vajalikud kas teenuse määramisel, teostamisel, edasisel jälgimisel: kuidas kasutatakse (ravimite puhul annustamisseem), ravi kestus/kuuride arv, ravi alustamise ja lõpetamise kriteeriumid.</i> <i>Diagnostilise protseduuri puhul esitatakse andmed juhul, kui protseduuri teostamise järel muutub isiku edasises ravis ja/või jälgimisel kasutatavate tervishoiuteenuste ja ravimite kasutus. Juhul kui muutust ei toimu, esitada sellekohane selitus.</i>	Individuaalne, sõltub sellest kui raske kuluga on tegemist ja kas areneb neerupuudulikkus. Kui patsient õigeaegselt ei saa ravi, siis areneb neerupuudulikkus ja siis tulevad juurde antihüpertensiivsed ravimid, fosfaadi-sidujad, erütropoeesi soodustavad agensid (Aranesp, Neorecormon, Mircera vm.), kallis hemo- või peritoneaal dialüüs.
10.6 Alternatiivse raviviisiga <u>kaasnevad</u> (samaaegselt, eelnevalt või järgnevalt) vajalikud tervishoiuteenused (mida ei märgita taotletava teenuse raviarvele), soodusravimid, ja meditsiiniseadmed <u>isiku kohta ühel aastal</u> . <i>Vastamisel lähtuda punktis 10.5 toodud selgitustest.</i>	Selgitus eelmises punktis
10.7 Kas uus tervishoiuteenus omab teaduslikult tõendatult <u>erinevat mõju</u> töövõimetuse kestvusele vörreldes alternatiivse raviviisiga? <i>Kas töövõimetuse kestuse osas on publitseeritud andmeid teaduskirjandusest ning kas raviviisiide vahel saab väita erinevust?</i>	Omab küll.
10.8 Kui jah, siis mitu päeva viibib isik töövõimetuslehel taotletava teenuse korral ning mitu päeva viibib isik töövõimetuslehel alternatiivse raviviisi korral?	Väga individuaalne, tegemist väga raske kuluga haigusega. Õigeaegse ravita on töövõimetuslehel viibimine väga pikk. Näiteks praegu hemodialüüsil olev TÜK naispatsient oli TVL esmmhaigestumisel üle poole aasta. Tookord ei olnud Eculizumabi veel üldse Euroopas

	registreeritud (2011). Praegu on patsient kallil dialüüsraavil.
--	---

11. Kulud ja kulutõhusus		
11.1 Taotletava ravimi või tehnoloogia maksumus <i>Esitada ravimi või tehnoloogia maksumus koos täpsustusega, millise hinnaga on tegu (ravimi maaletoomishind, hulgimüügi väljamüügihind, lõplik hind haiglaapteegile koos käibemaksuga).</i> <i>Väli on kohustuslik kui taotluse eesmärgiks on „Uue ravimiteenuse lisamine loetellu“, „Uue ravimikomponendi lisamine olemasolevasse ravimiteenusesse“ või „Uue tehnoloogia lisamine loetelus olemasolevasse teenusesse“</i>		
Firma Alexioni poolt		
11.2. Tervishoiuökonomilise analüüsi kokkuvõte <i>Kui taotluse eesmärgiks on „Uue ravimiteenuse lisamine loetellu“ või „Uue ravimikomponendi lisamine olemasolevasse ravimiteenusesse“, palume esitada koostöös ravimi müügiloahoidjaga kokkuvõte ravimi majanduslikust analüüsist, mis on koostatud vastavalt Sotsiaalministeeriumi veebilehel avaldatud Balti riikide juhisele ravimi farmakooökonomiliseks hindamiseks⁸, välja arvatud juhul, kui selle mitteesitamiseks esineb mõjuv põhjus. Majandusliku analüüsi kokkuvõtte esitamine on soovituslik ka uue tehnoloogia lisamisel loetellu.</i>		
Esitatakse eraldi vajadusel		
11.3 Rahvusvahelised kulutõhususe hinnangud taotletava teenuse näidustuse lõikes <i>Maksimaalselt palume kajastada 6 hinnangut.</i>		
11.3.1 Kulutõhususe hinnangu koostanud asutuse nimi	11.3.2 Hinnangu avaldamise aasta	11.3.3 Lühikokkuvõte kulutõhususest <i>Kas raviviis on hinnatud kulutõhusaks? Palume välja tuua, milline on taotletavast teenusest saadav lisakasu. Näiteks mitu täiendavat eluaastat (life year gained, LYG) või kvaliteedile kohandatud eluaastat (quality adjusted life year, QALY) võidetakse taotletava teenusega või kui palju tūsistusi või meditsiinilise probleemi taasteket võimaldab uus teenus ära hoida. Milline on täiendkulu tõhususe määr (ICER) võidetud tervisetulemi kohta?</i>
		Andmed puuduvad
11.4 Hinnang isiku omaosaluse põhjendatusele ja isikute valmisolekule tasuda ise teenuse eest osaliselt või täielikult <i>Esitatakse isiku omaosaluse vajalikkus ja maksmise võimalused. Omaosaluse vajadusel lisatakse omaosaluse %.</i> <i>Omaosaluse valmisoleku esitamisel arvestada Ravikindlustuse seaduse § 31 lõikes 3 sätestatut ning</i>		

⁸ https://www.sm.ee/sites/default/files/content-editors/eesmargid_ja_tegevused/Tervis/Ravimid/balti_juhis_ravimite_farmakooekonomiliseks_hindamiseks.pdf

selgitada: 1) kas teenuse osutamisega taotletav eesmärk on saavutatav teiste, odavamate meetoditega, mis ei ole seotud oluliselt suuremate riskidega ega halvenda muul viisil oluliselt kindlustatud isiku olukorda; 2) kas teenus on suunatud pigem elukvaliteedi parandamisele kui haiguse ravimisele või kergendamisele; 3) kas kindlustatud isikud on üldjuhul valmis ise teenuse eest tasuma ning milles nende otsus sõltub.

Ei ole valmisolekut omaosalusele, kuna tegemist intravenoosse ravimiga, mida manustatakse statsionaaris. Tegemist kalli ravimiga.

12. Tervishoiuteenuse väär- ja liigkasutamise tõenäosus ning kohaldamise tingimused

12.1 Tervishoiuteenuse väärkasutamise tõenäosus <i>Esitatakse andmed teenuse võimaliku väärkasutamise kohta (kas on võimalik, mil moel). Nt. risk, et tervishoiuteenust kasutatakse valel patsiendil, mitte piisavat erialast kompetentsi omava tervishoiutöötaja või tugispetsialisti poolt.</i>	Ei ole võimalik. Ravimi manustamise otsustab konsiilium
12.2 Tervishoiuteenuse liigkasutamise tõenäosus <i>Esitatakse andmed teenuse võimaliku liigkasutamise kohta (kas on võimalik, mil moel). Nt. ravi ei lõpetata progressiooni ilmnemisel, ravi alustatakse varem, kui eelnevad ravimeetodid on ära proovitud.</i>	Ei ole võimalik. Ravimi manustamise otsustab konsiilium
12.3 Patsiendi isikupära ja eluviisi võimalik mõju ravi tulemustele <i>Kas patsiendi sugu, vanus, eluviis vms omab mõju ravi tulemustele? Kui jah, tuua välja faktor ja tema mõju.</i>	Ei oma
12.4 Kas tervishoiuteenuse ohutu ja optimaalse kasutamise tagamiseks on vajalik kohaldamise tingimuste sätestamine	Ei näe vajadust
12.5 Tervishoiuteenuse kohaldamise tingimused <i>Kui 12.4 on vastatud jaatavalta, palume sõnastada teenusega seotud rakendustingimused, mis aitaksid tagada tervishoiuteenuse ohutut ja optimaalset kasutust.</i>	

13. Kasutatud kirjandus

Kasutatud kirjandusallikate viide esitatakse järgmiselt:

Esimene autor. Artikli nimetus. Väljaandja (artikli puul ajakirja, -lehe nimi; raamatu puul kirjastuse nimi), ilmumise aasta, kuu ning ajakirja puul selle number, lehekülgede numbrid.

Nt: Pouwer F et al. Association between symptoms of depression and glycaemic control may be unstable across gender. Diabetic medicine: a journal of the British Diabetic Association, 2001, Jul;18(7), 595-598.

Võimalusel esitatakse lisaks veebilink. Kui elektroonilisi viiteid ei ole võimalik esitada, esitatakse taotlusega koos viidatud materjalidest elektroonsed või paberkandjal koopiad.

1. Ultomiris – Raviomaduste kokkuvõte – eraldi fail lisatud taotlusele
2. Andmebaas „UpToDate“: Niaudet P et al 25 May 2020 „Complement-mediated hemolytic uremic syndrome in children“
- 3.

4. Rondeau et al „**The long-acting C5 inhibitor, Ravulizumab, is effective and safe in adult patients with atypical hemolytic uremic syndrome naïve to complement inhibitor treatment**“ Kidney Int 2020 Jun;97(6):1287-1296.doi: 10.1016/j.kint.2020.01.035. Epub 2020 Mar 6.
5. Schrezenmeier H et al „**One-year efficacy and safety of ravulizumab in adults with paroxysmal nocturnal hemoglobinuria naïve to complement inhibitor therapy: open-label extension of a randomized study**“ Ther Adv Hematol 2020 Oct 24;11:2040620720966137. doi: 10.1177/2040620720966137.
6. McKeage K.**Ravulizumab**: First Global Approval.Drugs. 2019 Feb;79(3):347-352. doi: 10.1007/s40265-019-01068-2.
7. Menne J“**Is ravulizumab the new treatment of choice for atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS)?**“ Kidney Int. 2020 Jun;97(6):1106-1108. doi: 10.1016/j.kint.2020.03.011.
8. Wang Y, et al „**A US cost-minimization model comparing ravulizumab versus eculizumab for the treatment of atypical hemolytic uremic syndrome**“ J Med Econ. 2020 Nov 10:1-13. doi: 10.1080/13696998.2020.1831519. Online ahead of print.
9. Chung C „**New Therapeutic Targets and Treatment Options for Thrombotic Microangiopathy: Caplacizumab and Ravulizumab**“ Ann Pharmacother. 2020 Jul 25:1060028020941852. doi: 10.1177/1060028020941852. Online ahead of print.
10. Tanaka K, „**The long-acting C5 inhibitor, ravulizumab, is efficacious and safe in pediatric patients with atypical hemolytic uremic syndrome previously treated with eculizumab**“ Pediatr Nephrol. 2020 Oct 13. doi: 10.1007/s00467-020-04774-2.
11. Bernuy-Guevara C „**The Inhibition of Complement System in Formal and Emerging Indications: Results from Parallel One-Stage Pairwise and Network Meta-Analyses of Clinical Trials and Real-Life Data Studies**“ Biomedicines 2020 Sep 16;8(9):355. doi: 10.3390/biomedicines8090355.

Greenbaum et al „Eculizumab is a safe and effective treatment in pediatric patients with atypical hemolytic uremic syndrome“ <http://dx.doi.org/10.1016/j.kint.2015.11.026> prospektiivne kohortuuring

Eculizumabi info (brändinimi Soliris, Alexion) <http://www.soliris.net/>

Palma et al. Critical appraisal of eculizumab for atypical hemolytic uremic syndrome. Blood Med. 2016 Apr 12;7:39-72. doi: 10.2147/JBM.S36249.

George JN, Nester CM. N Engl J Med 2014;371:654-666

Legendre et al „Terminal complement inhibitor eculizumab in atypical hemolytic-uremic syndrome.“ N Engl J Med. 2013 Jun 6;368(23):2169-81. doi: 10.1056/NEJMoa1208981.

Licht et al „Efficacy and safety of eculizumab in atypical hemolytic uremic syndrome from 2-year extensions of phase 2 studies“,

Loirat C, Fakhouri F, Ariceta G, et al. An international consensus approach to the management of

atypical hemolytic uremic syndrome in children. Pediatr Nephrol 2016; 31:15.

Noris M, Remuzzi G. Genetic abnormalities of complement regulators in hemolytic uremic syndrome: how do they affect patient management? Nat Clin Pract Nephrol 2005; 1:2.

Taylor CM, Machin S, Wigmore SJ, et al. Clinical practice guidelines for the management of atypical haemolytic uraemic syndrome in the United Kingdom. Br J Haematol 2010; 148:37.

Zuber et al „Use of eculizumab for atypical haemolytic uraemic syndrome and C3 glomerulopathies“ <http://www.nature.com/nrneph/journal/v8/n11/full/nrneph.2012.214.html>

Waters AM, Licht C. aHUS caused by complement dysregulation: new therapies on the horizon. Pediatr Nephrol 2011; 26:41.

Taotluse esitamise kuupäev	31.11.2020
Taotleja esindusõigust omava isiku nimi ja allkiri <i>Elektroonsel esitamisel allkirjastatakse dokument digitaalselt ning nime alla lisatakse järgmine tekst "(allkirjastatud digitaalselt)".</i>	<i>Mai Rosenberg. Eesti Nefroloogide Selts, juhatuse liige "allkirjastatud digitaalselt"</i>
Kaastaotleja esindusõigust omava isiku nimi ja allkiri <i>Kui taotlus esitatakse mitme erialaühenduse poolt, tuleb taotlus allkirjastada ka kaastaotleja poolt. Elektroonsel esitamisel allkirjastatakse dokument digitaalselt ning nime alla lisatakse järgmine tekst "(allkirjastatud digitaalselt)".</i>	