

Sundhedsstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S

Den 1. marts 2013

Medicintilskudsnetts indstilling – Dymista

Meda A/S har ansøgt om generelt tilskud til Dymista den 24. januar 2013. Sagen blev behandlet på vores møde den 26. februar 2013.

Vi indstiller under henvisning til de kriterier, der gælder ved afgørelse af, om der skal ydes generelt tilskud til et lægemiddel, at lægemidlet:

Dymista

(næsespray med indhold af fluticason og azelastin i styrken 50+137 mikrogram pr. dosis)

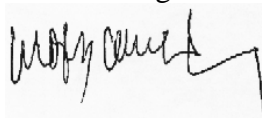
får generelt tilskud i henhold til sundhedslovens § 144, stk. 1 og 2.

Dymista er godkendt til lindring af symptomer på moderat til svær sæsonbetinget og vedvarende allergisk rhinitis, hvor monoterapi med enten intranasal antihistamin eller glukokortikoid ikke vurderes tilstrækkelig.

Vi begrundet vores indstilling med, at lægemidlets pris efter vores vurdering står i et rimeligt forhold til dets behandlingsmæssige værdi. Dette gælder, når behandling med Dymista stilles over for behandling med en kombination af næsespray med indhold af antihistamin og binyrebarkhormon som enkeltstoflægemidler.

Der er udført sammenlignende studier af kombinationen fluticason og azelastin overfor henholdsvis fluticason og azelastin alene. Disse studier viser, at der er en signifikant større effekt af behandling med kombinationen af fluticason og azelastin over en 14 dages periode i forhold til enten fluticason eller azelastin. Dertil kommer, at behandlingsprisen for Dymista er på samme niveau eller lavere end behandlingsprisen for behandling med næsespray med indhold af binyrebarkhormon og antihistamin som to separate lægemidler.

Med venlig hilsen



Mogens Laue Friis