

Sundhedsstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S

Sagsnr. 2014091204+31 (SST)
Sagsnr. 2014100370 (MTN)
Den 5. november 2014

Medicintilskudsnetts indstilling – Rupafin

Nigaard Pharma AS har ansøgt om generelt tilskud til Rupafin oral opløsning og tabletter den 10. september 2014. Sagen blev behandlet på vores møde den 21. oktober 2014.

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

Rupafin

(oral opløsning med rupatadin i styrken 1 mg/ml og tabletter med rupatadin i styrken 10 mg)

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

Oral opløsning er godkendt til symptomatisk behandling af allergisk rhinitis (herunder vedvarende allergisk rhinitis) og urticaria hos børn i alderen 2 til 11 år. Tabletter er godkendt til symptomatisk behandling af allergisk rhinitis og urticaria hos voksne og unge (over 12 år).

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 Rupafin stilles over for behandling med andre non-sederende antihistaminer i såvel fast som flydende form.

Der er udført sammenlignende studier over for placebo, cetirizin, ebastin, loratadin og desloratadin. Studierne viser, at effekten af rupatadin er signifikant bedre end placebo samt at effekten af rupatadin er af samme størrelsesorden som for cetirizin, ebastin, loratadin og desloratadin. Hertil kommer, at behandlingsprisen for Rupafin er på samme niveau som andre non-sederende antihistaminer.

Med venlig hilsen



Palle Mark Christensen