

Sundhedsstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
2300 København S

Sagsnr. 2014102421 (SST)  
Sagsnr. 2014110579 (MTN)  
Den 26. november 2014

## Medicintilskudsnevnets indstilling – Duaklir Genuair

AstraZenaca A/S har ansøgt om generelt tilskud til Duaklir Genuair den 22. oktober 2014. Sagen blev behandlet på vores møde den 18. november 2014.

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

Duaklir Genuair  
(inhalationspulver med aclidinium og formoterol i styrken 340+12 µg/dosis)

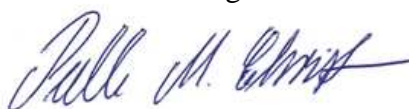
får generelt tilskud i henhold til sundhedslovens § 144, stk. 1 og 2.

Duaklir Genuair er godkendt som bronkodilaterende vedligeholdelsesbehandling til lindring af symptomer hos voksne patienter med kronisk obstruktiv lungesygdom.

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 Duaklir Genuair stilles over for behandling med andre kombinationer med langtidsvirkende muskarinreceptor-antagonist og langtidsvirkende beta2-receptor agonist samt med enkeltstofferne hver for sig.

Der er udført studier over for placebo, aclidinium og formoterol. Studierne viser, at effekten målt som forbedring i FEV1 af kombinationen aclidinium og formoterol er signifikant bedre end med placebo, med aclidinium alene og med formoterol alene. Der er ikke udført sammenlignende studier over for andre kombinationer, men vi har lagt til grund for indstillingen, at effekten er sammenlignelig. Dertil kommer, at behandlingsprisen for Duaklir Genuair er på samme niveau som andre kombinationer med langtidsvirkende muskarinreceptor-antagonist og langtidsvirkende beta2-receptor agonist.

Med venlig hilsen



Palle Mark Christensen