

Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
2300 København S

Sagsnr. 2016062957 (LMST)  
Sagsnr. 2016080787 (MTN)  
Den 1. november 2016

## Medicintilskudsnetts indstilling – Symbicort inhalationsspray

AstraZeneca A/S har ansøgt om generelt tilskud til Symbicort inhalationsspray den 13. juni 2016. Sagen blev behandlet på vores møder den 23. august 2016 og 25. oktober 2016.

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

Symbicort inhalationsspray  
(med indhold af formoterol+budesonid i styrken 4,5 +160 mikrogram)

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

Symbicort inhalationsspray er indiceret til voksne, 18 år og derover, til symptomatisk behandling af patienter med KOL med forceret ekspiratorisk volumen på 1 sekund (FEV<sub>1</sub>) <70% af forventet normalværdi (post-bronkodilator) og eksacerbationer i anamnesen på trods af regelmæssig behandling med en bronkodilator.

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 Symbicort inhalationsspray stilles over for andre lægemidler til inhalation med indhold af langtidsvirkende beta-2-agonist (LABA) og inhalationssteroid (ICS).

Vi har ved denne vurdering lagt vægt på, at behandlingsprisen på Symbicort inhalationsspray ligger inden for prisspændet for andre markedsførte pulverinhalatorer og inhalationsspray med indhold af LABA+ICS.

Med venlig hilsen



Palle Mark Christensen