

SantenPharma AB
Mats Nilsson
Solnatorg 1
17145 Solna
Sverige

Taptiqom får generelt tilskud

I har ansøgt om generelt tilskud til Taptiqom den 17. november 2014.

22. januar 2015

Afgørelse

Taptiqom (øjendråber i enkeltdosisbeholder med indhold af tafluprost og timolol i styrken 15 µg/ml + 5mg/ml) får generelt tilskud med virkning fra markedsføringstidspunktet.

T (dir.) +45 44889348
kko@dkma.dk

Sagsnummer:
2014113116

Vor ref: Karen Kolenda

Begrundelse

Taptiqom er indiceret til reduktion af intraokulært tryk hos voksne patienter med åbenvinklet glaukom eller okulær hypertension, som ikke responderer tilstrækkeligt på topisk monoterapi med betablokkere eller prostaglandinanaloger og har brug for en kombinationsbehandling, og som vil have gavn af øjendråber uden konserveringsmidler.

Sundhedsstyrelsen finder, at Taptiqom opfylder kriterierne for generelt tilskud. Vi har lagt vægt på Medicintilskudsnetts indstilling af den 6. januar 2015.

Jeres ansøgning er blevet vurderet af Medicintilskudsnettet, som udtalte: ”... at lægemidlets pris efter vores vurdering står i et rimeligt forhold til dets behandlingsmæssige værdi. Dette gælder, når behandling med Taptiqom stilles over for behandling med dels enkeltstofferne som to separate lægemidler i enkeltdosisbeholdere dels et andet kombinationsøjennemiddel med indhold af betablokker og prostaglandinanalogs også i enkeltdosisbeholder”.

Lovgrundlag

Afgørelsen er truffet med hjemmel i sundhedslovens¹ § 144, stk. 1, jf. § 1, stk. 1 og stk. 2, i medicintilskudsbekendtgørelsen².

Sagsforløb og tilskudsnotat

Vi vedlægger et tilskudsnotat, hvoraf Sundhedsstyrelsens beslutning samt sagsforløbet fremgår.

¹ Jf. lovbekendtgørelse nr. 1202 af 14. november 2014

² Bekendtgørelse nr. 180 af 17. marts 2005 om medicintilskud med senere ændringer

Revurdering

Afgørelsen er truffet på baggrund af oplysninger til rådighed på afgørelsestidspunktet. Hvis disse senere ændrer sig, kan Sundhedsstyrelsen revurdere afgørelsen.

Tilskudsstatus for Taptiqom vil blive revurderet i forbindelse med den regelmæssige revurdering af lægemidlers tilskudsstatus.

Med venlig hilsen



Karen Kolenda