



**Opinia Rady Przejrzystości  
nr 1/2012 z dnia 13 lutego 2012 r.  
w sprawie utworzenia odrębnych grup limitowych  
dla donosowych postaci farmaceutycznych desmopresyny oraz  
doustnych postaci farmaceutycznych desmopresyny**

*Rada Przejrzystości uważa za zasadne stworzenie odrębnych grup limitowych na preparaty donosowe vs doustne, pod warunkiem udostępnienia wszystkich preparatów za opłatą ryczałtową, bez dopłat pacjenta.*

Prof. dr hab. n. med. Michał Myśliwiec

Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości

Opinię wydano na podstawie art. 15 ust. 3 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, z uwzględnieniem opracowania Agencji Oceny Technologii Medycznych „Przygotowanie opinii Rady Konsultacyjnej odnośnie utworzenia odrębnych grup limitowych dla:

- donosowych postaci farmaceutycznych desmopresyny;
- doustnych postaci farmaceutycznych desmopresyny” nr AOTM-OT-434-2/2012”.<sup>1</sup>

#### Piśmiennictwo

1. Raport Nr: AOTM-OT-434-2/2012 „Przygotowanie opinii Rady Konsultacyjnej odnośnie utworzenia odrębnych grup limitowych dla:
  - donosowych postaci farmaceutycznych desmopresyny;
  - doustnych postaci farmaceutycznych desmopresyny”. Agencja Oceny Technologii Medycznych: Warszawa, luty 2012
2. Charakterystyka Produktu Leczniczego Minirin (aerozol do nosa)
3. Charakterystyka Produktu Leczniczego Minirin Melt (liofilizat ustny)

