



Stanowisko Rady Przejrzystości
nr 43/2013 z dnia 25 lutego 2013 r.
w sprawie zasadności finansowania leku Egiramlon
(ramipryl + amlodypina) (EAN: 5909990936854)
we wskazaniu: nadciśnienie tętnicze

Rada wydaje pozytywną opinię o zasadności finansowania leku Egiramlon (ramipryl + amlodypina) (EAN: 5909990936854) we wskazaniu: nadciśnienie tętnicze, z [REDAKTOWANE] pod warunkiem, że cena preparatu złożonego nie będzie wyższa niż suma najniższych cen składników.

Uzasadnienie

Stosowanie tego złożonego preparatu zgodne jest aktualnymi eksperckimi zaleceniami. Jego przydatność potwierdzają minimalne wymagane wyniki badań ocenianej interwencji i komparatorów. Wobec nieprzekonywujących analiz ekonomicznych Rada proponuje [REDAKTOWANE]

Przedmiot zlecenia

Zlecenie Ministra Zdrowia dotyczy finansowania ze środków publicznych produktu leczniczego Egiramlon (ramiprilum + amlodipinum) we wskazaniu: leczenie zastępcze nadciśnienia tętniczego. Wniosek dotyczy zamieszczenia w Wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych jako leków dostępnych w aptece na receptę [REDAKTOWANE] następujących dawek i opakowań:

- Egiramlon, 5 mg + 10 mg (Ramiprilum + Amlodipinum), kapsułki twarde, podanie doustne, 30 kaps., w blisterach w tekturowym pudełku, EAN 5909990936809,
- Egiramlon, 5 mg + 5 mg (Ramiprilum + Amlodipinum), kapsułki twarde, podanie doustne, 30 kaps., w blisterach w tekturowym pudełku, EAN 5909990936779,
- Egiramlon, 10 mg + 5 mg (Ramiprilum + Amlodipinum), kapsułki twarde, podanie doustne, 30 kaps., w blisterach w tekturowym pudełku, EAN 5909990936854,
- Egiramlon, 10 mg + 10 mg (Ramiprilum + Amlodipinum), kapsułki twarde, podanie doustne, 30 kaps., w blisterach w tekturowym pudełku, EAN 5909990936885.

Wnioskodawca dopuszcza możliwość kwalifikacji preparatu odpowiednio do [REDAKTOWANE]

Niniejsze stanowisko dotyczy produktu Egiramlon, 10 mg + 5 mg (Ramiprilum + Amlodipinum), kapsułki twarde, 30 kaps., EAN 5909990936854.

Problem zdrowotny

Jak w stanowisku nr 41/2013

Opis ocenianego świadczenia



Jak w stanowisku nr 41/2013

Alternatywne świadczenia

Jak w stanowisku nr 41/2013

Skuteczność kliniczna

Jak w stanowisku nr 41/2013

Skuteczność praktyczna

Jak w stanowisku nr 41/2013

Bezpieczeństwo stosowania

Jak w stanowisku nr 41/2013

Propozycje instrumentów dzielenia ryzyka

Jak w stanowisku nr 41/2013

Stosunek kosztów do uzyskiwanych efektów zdrowotnych

Jak w stanowisku nr 41/2013

Wpływ na budżet płatnika publicznego

Jak w stanowisku nr 41/2013

Rozwiązania proponowane w analizie racjonalizacyjnej

Jak w stanowisku nr 41/2013

Rekomendacje innych instytucji dotyczące ocenianego świadczenia

Jak w stanowisku nr 41/2013

Biorąc pod uwagę powyższe argumenty, Rada Przejrzystości przyjęła stanowisko jak na wstępie.



Tryb wydania stanowiska

Stanowisko wydano na podstawie art. 35 ust. 19 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, z uwzględnieniem analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych nr AOTM-DS-4350-06/2012, „Wniosek o objęcie refundacją leku Egiramlon (ramipryl + amlodypina) we wskazaniu: nadciśnienie tętnicze, 15 luty 2013.

Inne wykorzystane źródła danych, oprócz wskazanych w ww. raporcie:

1. Stanowisko eksperckie przedstawione w trakcie posiedzenia w dniu 25 lutego 2013r.