







## ERRATA

do raportu nr: **OT.423.1.30.2024**

Analiza weryfikacyjna: „Wniosek o objęcie refundacją leku **OmvoH (mirikizumab)** w ramach programu lekowego: „Leczenie pacjentów z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego (WZJG) (ICD-10: K51)” - zlecenie nr 70/2024 w BIP Agencji.

Zmiany wyróżniono **pogrubieniem**.

Rozdział, strona, nr wiersza (nie licząc nagłówka)	Jest	Powinno być
Karta niejawności, str.2, wiersze 25-26, 35-37	(AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Celltrion Healthcare Hungary Kft., Galapagos NV, Janssen-Cilag International NV, Pfizer Europe MA EEIG, Samsung Bioepis NL B.V., Sandoz GmbH, Takeda Pharma A/S).	(AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG, Celltrion Healthcare Hungary Kft., <b>Eli Lilly Polska Sp. z o.o.</b> , Galapagos NV, Janssen-Cilag International NV, Pfizer Europe MA EEIG, Samsung Bioepis NL B.V., Sandoz GmbH, Takeda Pharma A/S).
Rozdz. 5.2.2., str. 76, tabela 46, wiersz 3, kolumna 4		
Rozdz. 5.2.2., str. 76, tabela 46, wiersz 5, kolumna 3		
Rozdz. 5.3.2., str. 80 wiersz 11	Nie uwzględniono odsetka pacjentów wymagających przedłużonej indukcji terapiami MIRI, TOF, FIL, UPA.	<b>[tekst usunięty]*</b>
Rozdz. 5.4., str. 82 wiersze 3-8 oraz Rozdz. 11., str. 99 wiersze 26-31		

\* przedłużona indukcja została uwzględniona w modelu

**Powyższe zmiany nie wpływają na wnioskowanie z analizy weryfikacyjnej.**