



Opinia Rady Przejrzystości
nr 3/2012 z dnia 15 lutego 2012
o utworzeniu odrębnej grupy limitowej dla Flixotide (fluticasonum)
we wskazaniu refundacyjnym: astma u dzieci w wieku od 1 do 4 roku
życia

Rada uznaje za niezasadne utworzenie odrębnej grupy limitowej dla produktów leczniczych, zawierających substancję czynną fluticasonum, zarejestrowanych dla dzieci od 1 roku życia:

- Flixotide, 125µg/dawkę inhalacyjną, 60 dawek,
- Flixotide, 125µg/dawkę inhalacyjną, 120 dawek,
- Flixotide, 50 µg/dawkę inhalacyjną, 120 dawek,

we wskazaniu refundacyjnym: astma u dzieci w wieku od 1 do 4 roku życia (odpłatność ryczałtowa).

Wiceprzewodniczący Rady Przejrzystości
Prof. Michał Myśliwiec

Tryb wydania opinii

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 „Propozycja utworzenia odrębnej grupy limitowej dla produktów leczniczych zawierających substancję czynną fluticasonum, zarejestrowanych dla dzieci od 1 roku życia, we wskazaniu refundacyjnym: astma u dzieci w wieku od 1 do 4 roku życia.” AOTM-RK-4042-2/JL/2012, Warszawa, 13. lutego 2012.

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

1. opinie ekspertów przedstawione podczas posiedzenia Rady Przejrzystości w dniu 15 lutego 2012 r.

