



Läkemedelsförhållningsnämnden

2003-02-17**Pressmeddelande från Läkemedelsförhållningsnämnden**

Läkemedelsförhållningsnämnden avslår ansökan Ny beredningsform av GlaxoSmithKline AB:s Flutide anses inte vara kostnadseffektiv

Vid Läkemedelsförhållningsnämndens senaste sammanträde beslutades det att ansökan om att Flutide i beredningsformen suspension för nebulisator ska ingå i förhållningssystemet avslås. Det bör observeras att Flutide i andra beredningsformer redan ingår i läkemedelsförhållningarna. Flutide är ett inflammationsdämpande läkemedel som används förebyggande vid svår astma och vid akuta astmaförsämringar.

Flutide har jämförts med Pulmicort, ett annat läkemedel mot astma. GlaxoSmithKline AB har menat att det krävs halva mängden substans i milligram av Flutide för att uppnå samma behandlingseffekt som för Pulmicort. Detta förhållande är visat för pulverinhalatorer, men GlaxoSmithKline AB har inte kunnat visa att det gäller för nebulisatorer. För att jämföra behandlingarkostnaderna för de två preparaten är nämnden därför hänvisad till den av Läkemedelsverket fastställda doseringen av läkemedlen. Vid en sådan jämförelse blir behandlingarkostnaden för Flutide i den aktuella beredningsformen väsentligt högre än för motsvarande beredningsform för Pulmicort. Därför menar Läkemedelsförhållningsnämnden att Flutide i beredningsformen suspension för nebulisator inte kan anses vara kostnadseffektivt.

Presskontakt

Michael Falk, informatör, tel. 08-56 84 20 68, michael.falk@lfn.se