



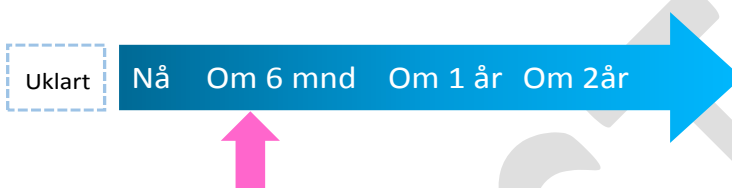
Emplagliflozin og linagliptin til behandling av diabetes mellitus type 2

Legemiddel, Primærhelsetjenesten, Diabetes

Emplagliflozin/ Linagliptin (Boehringer Ingelheim International GmbH)

Status for bruk og godkjenning

Tidsperspektiv:



Metoden emplagliflozin og linagliptin (Glyxambi) har foreløpig ikke markedsføringstillatelse (MT), men er til vurdering av De europeiske legemiddelmyndighetene (EMA).

Status for dokumentasjon

Metodevurdering

Norske metodevurderinger:

- Metoden emplagliflozin er tidligere vurdert i Norge (1), men den nye kombinasjonen emplagliflozin og linagliptin er ikke vurdert.

Utenlandske metodevarsler:

- [NewDrugsOnline](#) (2)

Beskrivelse av den nye metoden, aktuell pasientgruppe og dagens tilbud

Forventet plassering i behandlingen

Glyxambi er en ny fast kombinasjon av to kjente virkestoff. Det forventes at bruken vil erstatte løs kombinasjon av emplagliflozin og linagliptin. Pasientpopulasjonen er således pasienter med diabetes mellitus type 2 som bruker en løs kombinasjon av disse tablettene i dag.

Forventet finansierungsordning

| | |
|------------------|---|
| Sykehus | |
| Blå resept | X |
| Egenfinansiering | X |
| Usikkert | |
| | |

Kostnader

Pris per tablett for empagliflozin er omtrent 15,5 NOK (AUP).

Pris per tablett for linagliptin er omtrent 15,0 NOK (AUP)

Metode for utforming av varsel og hovedkilder til informasjon

Hovedkilder for metodevarselet er:

- 1) http://www.legemiddelverket.no/Blaa_resept_og_pris/Helseoekonomiske%20rapporter/Documents/2016-2015/Jardiance_T2D_2015a.pdf
- 2) http://www.ukmi.nhs.uk/applications/ndo/record_view_open.asp?newDrugID=5486

Første varsel 04.04.2016

Siste oppdatering 04.04.2016