





RELATÓRIO PÚBLICO DE AVALIAÇÃO

PANILTRI (RAMIPRIL + AMLODIPINA + HIDROCLOROTIAZIDA)

Tratamento da hipertensão como terapêutica de substituição em doentes adultos controlados adequadamente com os componentes individuais administrados concomitantemente nas mesmas doses da combinação, mas em comprimidos separados

Avaliação da comparticipação ao abrigo do Decreto-Lei n.º 97/2015, de 1 de junho, na sua redação atual.

24/07/2020

Paniltri (ramipril + amlodipina + hidroclorotiazida)

DATA DA DECISÃO DE DEFERIMENTO: 13/07/2020

CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO:

DCI (denominação comum internacional): ramipril + amlodipina + hidroclorotiazida

Nome do medicamento: Paniltri

Apresentação(ões):

30 cápsulas, 5 mg + 5 mg + 12.5 mg, n.º de registo: 5773148

30 cápsulas, 10 mg + 5 mg + 25 mg, n.º de registo: 5773908

30 cápsulas, 10 mg + 10 mg + 25 mg, n.º de registo: 5773957

Titular da AIM: Lusomedicamenta - Sociedade Técnica Farmacêutica, SA

SUMÁRIO DA AVALIAÇÃO

INDICAÇÃO TERAPÊUTICA FINANCIADA: Tratamento da hipertensão como terapêutica de

substituição em doentes adultos controlados adequadamente com os componentes individuais

administrados concomitantemente nas mesmas doses da combinação, mas em comprimidos separados

RESUMO DA AVALIAÇÃO FARMACOTERAPÊUTICA:

O medicamento Paniltri (ramipril + amlodipina + hidroclorotiazida) foi sujeito a avaliação de

comparticipação para tratamento da hipertensão como terapêutica de substituição em doentes adultos

controlados adequadamente com os componentes individuais administrados concomitantemente nas

mesmas doses da combinação, mas em comprimidos separados.

Face aos monocomponentes isolados o medicamento foi considerado equivalente.

RESTRIÇÕES AO FINANCIAMENTO: Não aplicável

RESUMO DA AVALIAÇÃO ECONÓMICA:

O custo da terapêutica com Paniltri é inferior ao custo da terapêutica com os comparadores.

2

1. Valor terapêutico acrescentado

Trata-se de uma nova associação tripla de medicamentos já disponíveis isoladamente ou em associação dupla, indicada como terapêutica de substituição para doentes que já se encontram adequadamente controlados com os monocomponentes (ramipril, amlodipina e hidroclorotiazida), nas mesmas dosagens, verificando-se assim equivalência terapêutica face aos monocomponentes isolados.

2. Avaliação económica

Foi realizada uma análise comparativa de preços para a demonstração da vantagem económica face aos comparadores, traduzida numa redução do custo de tratamento em 10%.