

methadone
hydrochloride molteni



Substancja czynna	Methadoni hydrochloridum	Methadoni hydrochloridum	Methadoni hydrochloridum
Nazwa, postać i dawka	Methadone Hydrochloride Molteni, syrop, 1 mg/ml	Methadone Hydrochloride Molteni, syrop, 1 mg/ml	Methadone Hydrochloride Molteni, syrop, 1 mg/ml
Zawartość opakowania	10 ml	20 ml	100 ml
Dotychczasowe wskazanie refundacyjne	Nowotwory złośliwe	Nowotwory złośliwe	Nowotwory złośliwe
Zakres wskazań objętych refundacją (od 01.10.2024)	UMIARKOWANY LUB SILNY BÓL, KTÓRY NIE MOŻE BYĆ SKUTECZNIE LECZONY NIEOPIOIDOWYMI LEKAMI PRZECIWBÓLOWYMI; NOWOTWORY ZŁOŚLIWE	UMIARKOWANY LUB SILNY BÓL, KTÓRY NIE MOŻE BYĆ SKUTECZNIE LECZONY NIEOPIOIDOWYMI LEKAMI PRZECIWBÓLOWYMI; NOWOTWORY ZŁOŚLIWE	UMIARKOWANY LUB SILNY BÓL, KTÓRY NIE MOŻE BYĆ SKUTECZNIE LECZONY NIEOPIOIDOWYMI LEKAMI PRZECIWBÓLOWYMI; NOWOTWORY ZŁOŚLIWE
Poziom odpłatności	ryczałt	ryczałt	ryczałt
Lista 65+ i -18	Lista 65+	Lista 65+	Lista 65+

Na podstawie listy leków refundowanych obowiązującej od 1 października 2024 r.

MOLTENI
FARMACEUTICI

ZMIANY WSKAZAŃ REFUNDACYJNYCH DLA LEKÓW PECFENT, ORAMORPH, METHADONE

PecFent®

ORAMORPH®
Morphini sulfas

methadone
hydrochloride molteni



Substancja czynna	Fentanylum	Fentanylum
Nazwa, postać i dawka	PecFent, aerozol do nosa, roztwór, 100 µg/dawkę	PecFent, aerozol do nosa, roztwór, 400 µg/dawkę
Zawartość opakowania	1 butelka po 1,55 ml lub 4 butelki po 1,55 ml	1 butelka po 1,55 ml lub 4 butelki po 1,55 ml
Dotychczasowe wskazanie refundacyjne	Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków	Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków
Zakres wskazań objętych refundacją (od 01.10.2024)	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI
Poziom odpłatności	ryczałt	ryczałt
Wskaznie w ChPL	Stosowanie produktu PecFent jest wskazane przy kontroli bólu przebijającego (ang. breakthrough pain (BTP)) u dorosłych, u których stosuje się podtrzymujące leczenie opioidami w przewlekłym bólu nowotworowym.	Stosowanie produktu PecFent jest wskazane przy kontroli bólu przebijającego (ang. breakthrough pain (BTP)) u dorosłych, u których stosuje się podtrzymujące leczenie opioidami w przewlekłym bólu nowotworowym.
Lista 65+ i -18	Lista 65+ i -18	Lista 65+ i -18

Na podstawie listy leków refundowanych obowiązującej od 1 października 2024 r.

ORAMORPH® Morphini sulfas



Substancja czynna	Morphini sulfas	Morphini sulfas
Nazwa, postać i dawka	Oramorph, krople doustne, roztwór, 20 mg/ml	Oramorph, krople doustne, roztwór, 20 mg/ml
Zawartość opakowania	1 butelka po 20 ml	1 butelka po 20 ml
Dotychczasowe wskazanie refundacyjne	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulalgia	Nowotwory złośliwe
Zakres wskazań objętych refundacją (od 01.10.2024)	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE
Poziom odpłatności	30%	bezpłatny do limitu
Wskaznie w ChPL	Silny ból lub ból nieustępujący po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu, w szczególności ból nowotworowy. Lek Oramorph wskazany jest u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia.	
Lista 65+ i -18	Lista 65+ i -18	Lista 65+ i -18

Na podstawie listy leków refundowanych obowiązującej od 1 października 2024 r.