

Informationen für Vertragspartner/innen

Im Fokus

Tacrolimus, topisch - Nachfolger in der Grünen Box

Mit November 2020 steht erstmals ein Nachfolgepräparat mit dem Wirkstoff Tacrolimus zur topischen Anwendung in Form einer 0,1% igen Salbe unter Einhaltung der Fachgruppen-Bestimmung frei verschreibbar im Grünen Bereich des Erstattungskodex zur Verfügung.

Für den Wirkstoff Tacrolimus zur topischen Anwendung besteht alleine in Wien ein Kostenreduktionspotenzial von bis zu € 164.000 pro Jahr. Wir ersuchen daher um bevorzugte Verordnung eines kostengünstigen Nachfolgers.

Einen stets aktuellen Überblick gibt das Online-Infotool (<u>www.erstattungskodex.at</u>) oder die App EKO2go.

Änderungen im Erstattungskodex (EKO) ab November 2020

Informationsstand November 2020



Aufnahme kostengünstiger Nachfolgepräparate in den Grünen Bereich:

| Präparat | Menge | т | ОР | KVP€ | max. Kostenersparnis € pro Packung [*] | | | |
|--|---------|----|----|------|---|--|--|--|
| C07 BETA-ADRENOREZEPTOR-ANTAGONISTEN | | | | | | | | |
| C07AB12 Nebivolol | | | | | | | | |
| Nebivolol "ratiopharm GmbH" 5 mg Tabl. | 10 Stk. | T4 | - | 1,15 | Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden | | | |

^{*} Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: November 2020)



| Präparat | Menge | т | ОР | KVP€ | max. Kostenersparnis € pro Packung [*] | | | | | |
|--|--------------|---|------------|------------------|---|--|--|--|--|--|
| Nebivolol "ratiopharm GmbH" 5 mg Tabl. | 30 Stk. | T4 | (3) | 3,40 | 1,03 | | | | | |
| Der Kassenpreis der Nebivolol-Präparate, die in Patientinnen und Patienten, die nicht rezeptge Quartalsbedarf Nebivolol "ratiopharm GmbH" (Präparaten. | bührenbefi | eit si | nd, ist | der Selbstb | ehalt für den | | | | | |
| D11 ANDERE DERMATIKA | | | | | | | | | | |
| D11AH01 Tacrolimus | | | | | | | | | | |
| Tacrolimus "Accord" 0,1 % Salbe | 10 g 30 g | - | (2) (2) | 8,05 22,70 | 9,00 20,60 | | | | | |
| DK | | <u> </u> | | | | | | | | |
| | ATOPEN I | ansprechen oder diese nicht vertragen. Durch den Preisvorteil liegt das Einsparpotenzial für diese Substanz bei rund 1,0 Mio. Euro pro Jahr. | | | | | | | | |
| G03 SEXUALHORMONE UND MODULATOREN DES GENITALSYSTEMS | | | | | | | | | | |
| GUSDBU8 Dienodest | | DES | GENI | TALSYSTI | EMS | | | | | |
| G03DB08 Dienogest Aridya 2 mg Tabl. | 28 Stk. | - | (3) | TALSYSTI 5,80 | 50,35 Erstanbieter nicht im | | | | | |
| | | - | | | 50,35 Erstanbieter nicht im | | | | | |
| Aridya 2 mg Tabl. | | - | | | 50,35 Erstanbieter nicht im | | | | | |
| Aridya 2 mg Tabl. | ometriose. | - | (3) | | 50,35 Erstanbieter nicht im | | | | | |
| Aridya 2 mg Tabl. Aridya ist ein Präparat zur Behandlung der End | ometriose. | - DUN | (3) | | 50,35 Erstanbieter nicht im | | | | | |

 $^{^{\}star}$ Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: November 2020)

| Präparat | Menge | Т | ОР | KVP€ | max. Kostenersparnis € pro Packung* | | | | | |
|--------------------|--------------------|----|------------|----------------|---|--|--|--|--|--|
| N05 PSYCHOLEPTIKA | | | | | | | | | | |
| NO5ALO5 Amisulprid | | | | | | | | | | |
| Amisu 50 mg Tabl. | 20 Stk. | | (2) | 5,70 | Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden | | | | | |
| | 60 Stk. | - | (2) | 16,45 | 13,24 | | | | | |
| 100 mg Tabl. | 20 Stk. 60 Stk. | - | (2) (2) | 10,00 28,45 | Wirkstoffstärke beim Erstanbieter nicht vorhanden | | | | | |
| 200 mg Tabl. | 20 Stk. | T2 | (2) | 18,80 | Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden | | | | | |
| | 60 Stk. | T2 | (2) | 53,45 | 41,21 | | | | | |
| 400 mg Tabl. | 20 Stk. | T2 | (2) | 30,70 | Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden | | | | | |
| | 60 Stk. | T2 | (2) | 84,20 | 67,23 | | | | | |

Amisu ist das erste Nachfolgepräparat zu Solian. Durch den Preisvorteil von Amisu liegt das Einsparpotenzial bei dieser Substanz bei über 1,5 Mio. Euro pro Jahr.



Aufnahme kostengünstiger Nachfolgepräparate in den Gelben Bereich:

| | Präparat | Menge | Т | ОР | KVP€ | max. Kostenersparnis € pro Packung* | | | |
|--|--------------------------------|--------|---|----|--------|---|--|--|--|
| G03 SEXUALHORMONE UND MODULATOREN DES GENITALSYSTEMS | | | | | | | | | |
| G03 | GA05 Follitropin alfa | | | | | | | | |
| RE1 | Ovaleap 300 IE/0,5 ml Inj.lsg. | 50,65 | | | | | | | |
| RE1 450 IE/0,75 ml Inj.lsg. 1 Stk 130,90 | | | | | | | | | |
| RE1 | 900 IE/1,5 ml Inj.lsg. | 1 Stk. | - | - | 231,90 | 146,00 | | | |

Bei anovulatorischen Frauen zur Auslösung der Ovulation, die auf eine Behandlung mit Clomifencitrat nicht ansprechen.

Keine Kostenübernahme zur Unterstützung von Maßnahmen der assistierten Reproduktion.

Ovaleap ist das erste Nachfolgepräparat zu Gonal.

-

^{*} Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: November 2020)

| | Präparat | Menge | т | ОР | KVP€ | max. Kostenersparnis € pro Packung [*] | | | |
|-----------|--|--------|---|----|--------|---|--|--|--|
| H05 | H05 CALCIUMHOMÖOSTASE | | | | | | | | |
| H05 | AA02 Teriparatid | | | | | | | | |
| RE1 L6 | Teriparatid "ratiopharm" 20 mcg/ 0,08 ml Inj.lsg. vorgefüllter Injektor | 1 Stk. | - | - | 187,85 | 97,15 | | | |

PatientInnen mit progredienter Knochenbruchkrankheit (postmenopausale Osteoporose, Osteoporose bei Männern, Glucocorticoid-induzierte Osteoporose), wenn trotz adäquat geführter, mehr als zwei Jahre währender, antiresorptiver Therapie Wirbelkörperfrakturen auftreten.

Erstverordnung durch Osteoporose-Ambulanz.

Die maximale Therapiedauer beträgt 24 Monate.

Teriparatid eignet sich für eine chef(kontroll)ärztliche Langzeitbewilligung für 6 Monate (L6).

Eine antiresorptive Anschlussbehandlung ist erforderlich.

Nach der Aufnahme der ersten Nachfolgepräparate zu Forsteo hat deren Verordnungsanteil in den Sommermonaten die 25 %-Marke überschritten. Auf Grund des Preisvorteils ist eine weitere Steigerung sinnvoll.

_

^{*} Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: November 2020)

| | Präparat | | т | ОР | KVP€ | max. Kostenersparnis € pro Packung [*] | | | |
|---------------------|--|--------|---|----|--------|---|--|--|--|
| J02 | JO2 ANTIMYKOTIKA ZUR SYSTEMISCHEN ANWENDUNG | | | | | | | | |
| J02AC04 Posaconazol | | | | | | | | | |
| RE2 | Posaconazol "AHCL" 40 mg/ml Susp. zum Einnehmen | 105 ml | - | - | 211,85 | 427,50 Erstanbieter in RE1 | | | |

- 1. Zur Behandlung folgender invasiver Pilzinfektionen:
 - Invasive Aspergillose bei Erwachsenen, deren Erkrankung therapierefraktär gegenüber Amphotericin B, Itraconazol bzw. Voriconazol ist oder die eine Unverträglichkeit gegen diese Wirkstoffe haben,
 - Fusariose bei Erwachsenen, deren Erkrankung therapierefraktär gegenüber Amphotericin B und Voriconazol ist oder die eine Unverträglichkeit gegen diese Wirkstoffe haben,
 - Chromoblastomykose und Myzetom bei Erwachsenen, deren Erkrankung therapierefraktär gegenüber Itraconazol ist oder die eine Unverträglichkeit gegen diesen Wirkstoff haben,
 - Kokzidioidomykose bei Erwachsenen, deren Erkrankung therapierefraktär gegenüber Amphotericin B, Itraconazol und Fluconazol ist oder die eine Unverträglichkeit gegen diese Wirkstoffe haben.
- 2. Zur Prophylaxe invasiver Pilzerkrankungen für
 - Erwachsene, die eine Remissions-induzierende Chemotherapie bei akuter myeloischer Leukämie (AML) oder myelodysplastischen Syndromen (MDS) erhalten, die erwartungsgemäß zu einer längerfristigen Neutropenie führt, und bei denen ein hohes Risiko für die Entwicklung invasiver Aspergillosen besteht,
 - erwachsene EmpfängerInnen einer hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSCT), die eine Hochdosis-Immunsuppressions-Therapie bei einem Graft-versus-Host-Syndrom (GVHD) erhalten und bei denen ein hohes Risiko für die Entwicklung invasiver Aspergillosen besteht.

Diagnosestellung, Erstverordnung und regelmäßige Kontrolle durch entsprechende Fachabteilung bzw. Zentrum, durch einen Arzt/eine Ärztin mit Erfahrung in der Behandlung von invasiven therapieresistenten Pilzinfektionen.

Nach der generischen Verfügbarkeit von Posaconazol Tabletten ab 01.10.2020 ist nun auch mit Posaconazol "AHCL" eine Suspension generisch verfügbar. Zudem befindet sich Posaconazol "AHCL" im dokumentationspflichtigen RE2-Bereich.

Folgende Präparate wurden aus dem EKO gestrichen:

| Präparat | Menge | ATC-Code | Streichung mit |
|---|-------------------------------|----------|----------------|
| Aripiprazol "Accord Healthcare" 10 mg Tabl. | 14 Stk. 30 Stk. | N05AX12 | 01.11.2020 |
| Dolpasse retard 100 mg Filmtabl. | 10 Stk. 30 Stk. 50 Stk. | M01AB05 | 01.11.2020 |

^{*} Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: November 2020)

| Präparat | Menge | ATC-Code | Streichung mit |
|--|---------------------|----------|----------------|
| Esmya 5 mg Tabl. | 28 Stk. | G03XB02 | 01.11.2020 |
| Gliclazid "Sandoz" 30 mg Tabl. mit veränderter Wirkstofffreisetzung | 30 Stk. | A10BB09 | 01.11.2020 |
| Kivexa 600 mg/300 mg Filmtabl. | 30 Stk. | J05AR02 | 01.11.2020 |
| Oprymea 0,088 mg Tabl. | 30 Stk. | N04BC05 | 01.11.2020 |
| Oprymea 0,18 mg Tabl. | 30 Stk. 100 Stk. | | 01.11.2020 |
| Oprymea 0,35 mg Tabl. | 30 Stk. 100 Stk. | NO4BC05 | 01.11.2020 |
| Oprymea 0,7 mg Tabl. | 30 Stk. 100 Stk. | N04BC05 | 01.11.2020 |
| Oprymea 1,57 mg Retardtabl. | 30 Stk. | N04BC05 | 01.11.2020 |
| Oprymea 2,1 mg Retardtabl. | 30 Stk. | N04BC05 | 01.11.2020 |
| Sumatriptan "Hexal" 50 mg Tabl. | 2 Stk. | N02CC01 | 01.11.2020 |
| Tamsulosin "Hexal" retard 0,4 mg Kaps. | 10 Stk | G04CA02 | 01.11.2020 |
| Vepesid Weichkaps. | 10 Stk. | L01CB01 | 01.11.2020 |
| Zalasta 2,5 mg Tabl. | 28 Stk. | NO5AHO3 | 01.11.2020 |
| Zalasta 5 mg Tabl. | 28 Stk. | NO5AH03 | 01.11.2020 |

Änderung der Packungsgröße im Grünen Bereich:

| Präparat | Menge | Т | OP | KVP€ |
|--|--------------|-----------|-------------|-------|
| JO1 ANTIBIOTIKA ZUR SYSTEMISCHEN ANWEND | UNG | | | |
| J01MA02 Ciprofloxacin | | | | |
| Ciprofloxacin "Hexal" 500 mg Filmtabl. | 10 Stk. | T2 | - | 12,60 |
| nur bei schweren Infektionen bzw. bei Infektionen mit atypis | chen Erreger | 'n | l . | • |
| Streichung der 20 StkPackung | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| NO2 ANALGETIKA | | | | |
| NO2 ANALGETIKA NO2ABO3 Fentanyl | | | | |
| | F.C.I. | | | |
| NO2ABO3 Fentanyl | 5 Stk. | _ | | 27,55 |
| NO2ABO3 Fentanyl Fentanyl "Sandoz" | | - hend | - behand | • |
| NO2ABO3 Fentanyl Fentanyl "Sandoz" 75 mcg/h transdermales Matrixpflaster | | - hend | - behand | • |

| Präparat | Menge | Т | ОР | KVP€ | | | | |
|--|---------------|------|----------|-------------|--|--|--|--|
| NO2AE01 Buprenorphin | • | • | | | | | | |
| Buprenorphin "1A Pharma" | 8 Stk. | _ | _ | 38,90 | | | | |
| 70 mcg/h transdermales Pflaster | o otk. | | | 30,70 | | | | |
| IND: chronische Schmerzen, die durch starke orale Opioide nicht ausreichend behandelbar sind | | | | | | | | |
| SG | | | | | | | | |
| Streichung der 4 StkPackung | | | | | | | | |
| Buprenorphin "Stada" | 4 Stk. | T _ | _ | 12,75 | | | | |
| 35 mcg/h transdermales Pflaster | 8 Stk. | _ | - | 24,15 | | | | |
| | 4 Stk. | - | - | 16,80 | | | | |
| 52,5 mcg/h transdermales Pflaster | 8 Stk. | - | - | 31,70 | | | | |
| 70 (I. I I D(I | 4 Stk. | - | - | 20,20 | | | | |
| 70 mcg/h transdermales Pflaster | 8 Stk. | - | - | 38,90 | | | | |
| IND: chronische Schmerzen, die durch starke orale Opioide r | nicht ausreic | hena | l behand | delbar sind | | | | |
| SG | | | | | | | | |
| Aufnahme einer zusätzlichen Packungsgröße zu 8 Stk. | | | | | | | | |

Änderung der Verwendung im Grünen Bereich:

| Präparat | Menge | Т | ОР | KVP€ |
|---|----------|---|-----|--------|
| LO4 IMMUNSUPPRESSIVA | <u> </u> | • | | |
| LO4ADO2 Tacrolimus | | | | |
| Envarsus 0,75 mg Retardtabl. PM | 30 Stk. | - | (3) | 59,55 |
| 1 mg Retardtabl. | 60 Stk. | - | (3) | 79,60 |
| 4 mg Retardtabl. PM | 30 Stk. | - | (3) | 173,45 |
| IND: nach Organtransplantationen | , | | | |
| Änderung der Verschreibbarkeit auf OP 3 | | | | |

Änderung der Verwendung im Gelben Bereich:

| | Präparat | Menge | Т | ОР | KVP€ |
|-----|------------------------|---------|---|-----|--------|
| N06 | PSYCHOANALEPTIKA | | | | |
| N06 | BA07 Modafinil | | | | |
| RE1 | Madacamil 100 mm Tabl | 30 Stk. | - | (2) | 62,55 |
| L12 | Modasomil 100 mg Tabl. | 90 Stk. | - | - | 152,55 |

- Diagnosestellung der Narkolepsie durch NeurologInnen bzw. entsprechende Fachabteilung mittels Untersuchung im Schlaflabor.
- Erstverordnung und jährliche Überprüfung des Therapieerfolges durch NeurologInnen.
- Modafinil eignet sich für eine chef (kontroll) ärztliche Langzeitbewilligung für 12 Monate (L12).

Der Regeltext wurde an jenen des Nachfolgepräparates angepasst.

Abkürzungsverzeichnis

- (2).....zwei Packungen pro Verschreibung abgebbar, erfolgt keine Angabe, darf nur eine Packung abgegeben werden
- (3)......drei Packungen pro Verschreibung abgebbar, erfolgt keine Angabe, darf nur eine Packung abgegeben werden
- PM....... Arzneispezialitäten, für die eine Vereinbarung über ein Preismodell mit dem vertriebsberechtigten Unternehmen vorliegt.
- D......Fachgruppen-Bestimmung: Fachärztin/Facharzt für Haut- und Geschlechtskrankheiten
- IND..... Die Arzneispezialität ist nur für die angegebenen Voraussetzungen in den jeweiligen Bereich des EKO aufgenommen. Das Vorliegen der angegebenen Voraussetzungen muss von der verordnenden Ärztin/vom verordnenden Arzt durch den Vermerk IND am Rezept bestätigt werden. Für Verordnungen außerhalb der angegebenen Voraussetzungen ist eine ärztliche Bewilligung des chef- und kontrollärztlichen Dienstes einzuholen.
- K......Fachgruppen-Bestimmung: Fachärztin/Facharzt für Kinderheilkunde
- KVP..... Kassenverkaufspreis ohne Umsatzsteuer
- L12 Langzeitbewilligung für 12 Monate möglich
- L6.....Langzeitbewilligung für 6 Monate möglich
- OP Höchstanzahl Packungen je Verordnung
- RE1 Die Arzneispezialitäten dürfen erst nach Vorliegen der ärztlichen Bewilligung des chefund kontrollärztlichen Dienstes abgegeben werden. Für die Erteilung der ärztlichen Bewilligung des chef- und kontrollärztlichen Dienstes sind die angegebenen bestimmten Voraussetzungen maßgeblich.
- RE2..... Bei diesen Arzneispezialitäten kann die sonst notwendige ärztliche Bewilligung des chefund kontrollärztlichen Dienstes durch eine nachfolgende Kontrolle der Einhaltung der bestimmten Verwendungen ersetzt werden, wenn die angegebenen bestimmten Verwendungen vorliegen und eine den Richtlinien über die ökonomische Verschreibweise von Heilmitteln und Heilbehelfen entsprechende Dokumentation angefertigt wurde.
- SG....... Arzneispezialitäten, welche ohne Einschränkung den strengen Abgabebestimmungen für Suchtgifte unterliegen.
- T.....Teilbarkeit
- T2in zwei dosisgleiche Teile teilbar
- T4.....in vier dosisgleiche Teile teilbar

Impressum

Medieninhaber und Herausgeber: Österreichische Gesundheitskasse, Haidingergasse 1, 1030 Wien.

www.gesundheitskasse.at/impressum

Kontakt: ÖGK, Medizinische Behandlungsökonomie

Telefon: 05 0766-112597 E-Mail: office.mboe@oegk.at

Die Veröffentlichung des Fach- und Informationsblattes erfolgt in Kooperation mit der Ärztekammer für Wien.