



# THERAPIE Tipps

Informationen für Vertragspartnerinnen  
und Vertragspartner

Im Fokus

## Ciscutan – Änderung der Verschreibbarkeit

Mit Oktober 2021 kann ohne Vorabbeurteilung nur mehr eine Packung der Arzneispezialität Ciscutan Kapseln (Wirkstoff Isotretinoin) unter Einhaltung der Fachgruppen-Bestimmung rezeptiert werden. Die Änderung der Verschreibbarkeit betrifft alle im Erstattungskodex gelisteten Wirkstoffstärken.

Einen stets aktuellen Überblick geben das Online-Infotool ([www.erstattungskodex.at](http://www.erstattungskodex.at)) und die App EKO2go.

## Änderungen im Erstattungskodex (EKO) ab Oktober 2021

Informationsstand Oktober 2021

**ROT** → **GRÜN**

Aufnahme kostengünstiger Nachfolgepräparate in den Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostensparnis € pro Packung*
<b>C01 HERZTHERAPIE</b>					
<b>C01DX16 Nicorandil</b>					
Nicorandil "Rivopharm" 10 mg Tabl.	30 Stk.	T2	-	3,10	<b>1,80</b>
	60 Stk.	T2	(3)	6,15	<b>3,45</b>
20 mg Tabl.	30 Stk.	T2	-	5,15	<b>3,00</b>
	60 Stk.	T2	(3)	10,00	<b>5,65</b>

Rund 20.000 Packungen von Nicorandil-Präparaten werden monatlich mit den SV-Trägern abgerechnet. Nicorandil "Rivopharm" ist nach Nicolan das zweite Nachfolgepräparat zu Dancor.

\* Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: Oktober 2021)

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostenersparnis € pro Packung*
<b>C02 ANTIHYPERTONIKA</b>					
<b>C02CA06 Urapidil</b>					
<b>Uragelan 30 mg Hartkaps., retardiert</b>	30 Stk.	-	-	4,95	<b>2,90</b> Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden
	60 Stk.	-	(3)	9,60	
<b>60 mg Hartkaps., retardiert</b>	30 Stk.	-	-	8,25	<b>4,90</b> Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden
	60 Stk.	-	(3)	15,80	
<b>90 mg Hartkaps., retardiert</b>	30 Stk.	-	-	10,85	<b>Wirkstoffstärke beim Erstanbieter nicht vorhanden</b>
	60 Stk.	-	(3)	21,00	
Uragelan ist nach Uratens das zweite Nachfolgepräparat zu Ebrantil. Wie bei Uratens sind auch 60-Stück-Packungen verfügbar, von denen bis zu drei Packungen auf einem Rezept verschreibbar sind. Erstmals ist bei Uragelan die hohe Wirkstoffstärke zu 90 mg frei verschreibbar.					

**ROT** → **GELB**

#### Aufnahme von Präparaten in den Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	
<b>L01 ANTINEOPLASTISCHE MITTEL</b>					
<b>L01EX12 Larotrectinib</b>					
RE1	<b>Vitrakvi 20 mg/ml Lsg. zum Einn. (PM)</b>	100 ml	-	(2)	<b>2.171,55</b>
RE1	<b>25 mg Hartkaps. (PM)</b>	56 Stk.	-	(2)	<b>1.527,50</b>
RE1	<b>100 mg Hartkaps. (PM)</b>	56 Stk.	-	(2)	<b>6.035,95</b>
<p>Als Monotherapie bei erwachsenen und pädiatrischen PatientInnen mit soliden Tumoren mit einer neurotrophen Tyrosin-Rezeptor-Kinase (NTRK)-Genfusion,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– bei denen eine lokal fortgeschrittene oder metastasierte Erkrankung vorliegt oder eine Erkrankung, bei der eine chirurgische Resektion wahrscheinlich zu schwerer Morbidität führt und</li> <li>– für die keine Therapieoptionen zur Verfügung stehen, für die ein klinischer Nutzen festgestellt wurde, oder wenn diese Therapieoptionen ausgeschöpft sind (d.h. keine zufriedenstellenden Therapieoptionen).</li> </ul> <p>Diagnose und Erstverordnung durch entsprechende Fachabteilung bzw. Zentrum, mittels Tumorboard. Regelmäßige Kontrolle durch entsprechende Fachabteilung bzw. Zentrum mit Erfahrung in der Behandlung von TumorpatientInnen mit einer NTRK-Genfusion.</p> <p>Vor Einleitung der Therapie mit Larotrectinib ist der Nachweis einer NTRK-Genfusion durch eine validierte Testmethode erforderlich. Die Einleitung einer Diagnostik zum Nachweis einer NTRK-Genfusion ist nur dann sinnvoll, wenn die Therapie mit einem TRK-Inhibitor die bestverfügbare Therapie darstellt oder der Nachweis der Fusion in histopathologisch unklaren Fällen diagnostisch wegweisend ist.</p> <p>Kontrolle des Ansprechens mittels bildgebenden Verfahrens (CT und/oder MRT) alle 3 bis 4 Monate für das erste Jahr nach Therapiebeginn mit Larotrectinib. Danach können längere Intervalle in Erwägung gezogen werden. Therapiefortsetzung nur bei gesichertem Ansprechen.</p> <p>Die PatientInnen sollen in das PatientInnenregister European Reference Network (ERN) - for adult rare solide cancers (EURACAN) aufgenommen werden.</p>					

\* Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: Oktober 2021)

**Folgende Präparate wurden aus dem EKO gestrichen:**

Präparat	Menge	ATC-Code	Streichung mit
Co-Valsax 80 mg/12,5 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09DA03	01.10.2021
Co-Valsax 160 mg/12,5 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09DA03	01.10.2021
Co-Valsax 160 mg/25 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09DA03	01.10.2021
Noxafil 100 magensaftresistente Tabl.	24 Stk. 96 Stk.	J02AC04	01.10.2021
Valsartan "G.L." 80 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09CA03	01.10.2021
Valsartan "G.L." 160 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09CA03	01.10.2021
Valsartan/HCT "G.L." 80 mg/12,5 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09DA03	01.10.2021
Valsartan/HCT "G.L." 160 mg/12,5 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09DA03	01.10.2021
Valsartan/HCT "G.L." 160 mg/25 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09DA03	01.10.2021
Valsax 80 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09CA03	01.10.2021
Valsax 160 mg Filmtabl.	30 Stk.	C09CA03	01.10.2021

**Änderung der Verwendung im Grünen Bereich:**

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
<b>D10 AKNEMITTEL</b>				
<b>D10BA01 Isotretinoin</b>				
Ciscutan 5 mg Kaps.	30 Stk.	-	-	<b>10,95</b>
10 mg Kaps.	30 Stk.	-	-	<b>19,30</b>
20 mg Kaps.	30 Stk.	-	-	<b>34,20</b>
30 mg Kaps.	30 Stk.	-	-	<b>44,75</b>
40 mg Kaps.	30 Stk.	-	-	<b>55,40</b>
Isotretinoin ist stark teratogen. Die Anwendung ist bei schwangeren Frauen und bei Frauen, die 4 Wochen vor, während und 4 Wochen nach der Behandlung schwanger werden könnten, kontraindiziert (Schwangerschaft ausschließen).				
D				
Aus Gründen der Arzneimittelsicherheit ist nur noch eine Packung frei verschreibbar.				

### Änderung der Verwendung im Grünen Bereich (Übernahme vom Gelben Bereich):

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
<b>L04 IMMUNSUPPRESSIVA</b>				
<b>L04AB01 Etanercept</b>				
Erelzi 25 mg Inj.lsg.Fertigspr. <span style="border: 1px solid black; padding: 0 2px;">PM</span>	4 Stk.	-	-	<b>247,10</b>
50 mg Inj.lsg.Fertigpen <span style="border: 1px solid black; padding: 0 2px;">PM</span>	4 Stk.	-	-	<b>477,35</b>
50 mg Inj.lsg.Fertigspr. <span style="border: 1px solid black; padding: 0 2px;">PM</span>	4 Stk.	-	-	<b>477,35</b>
<p><b>IND:</b> Diagnose, Erstverordnung und regelmäßige Kontrollen durch entsprechende Fachabteilung, -ambulanz bzw. FachärztInnen (Rheumatologie, Dermatologie).            Eine Liste mit orientierenden Kriterien für einen zweckmäßigen Einsatz des Wirkstoffs Etanercept wird vom Dachverband erstellt und unter <a href="http://www.sozialversicherung.at/erstattungskodex_orientierende_kriterien_etanercept">www.sozialversicherung.at/erstattungskodex_orientierende_kriterien_etanercept</a> publiziert.</p> <p>Erelzi ist jetzt wie die anderen Etanercept-Präparate Benepali und Enbrel im Grünen Bereich des EKO gelistet.</p>				
<b>L04AB02 Infliximab</b>				
Flixabi 100 mg Plv. für ein Konz. z. Herst. einer Inf.lsg. <span style="border: 1px solid black; padding: 0 2px;">PM</span>	1 Stk.	-	-	<b>228,95</b>
	2 Stk.	-	-	<b>444,10</b>
	3 Stk.	-	-	<b>653,85</b>
<p><b>IND:</b> Diagnose, Erstverordnung und regelmäßige Kontrollen durch entsprechende Fachabteilung, -ambulanz bzw. FachärztInnen (Rheumatologie, Dermatologie, Gastroenterologie).            Eine Liste mit orientierenden Kriterien für einen zweckmäßigen Einsatz des Wirkstoffs Infliximab wird vom Dachverband erstellt und unter <a href="http://www.sozialversicherung.at/erstattungskodex_orientierende_kriterien_infliximab">www.sozialversicherung.at/erstattungskodex_orientierende_kriterien_infliximab</a> publiziert.</p> <p>Flixabi ist nach Inflectra, Remsima und Zessly das vierte Infliximab-Biosimilar, das nunmehr in den Grünen Bereich des EKO überführt wurde.</p>				

### Änderung der Verwendung im Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
<b>A07 ANTIDIARRHOIKA UND INTESTINALE ANTIPHLOGISTIKA/ANTIINFEKTIVA</b>				
<b>A07EA06 Budesonid</b>				
RE1 Jorveza 1 mg Schmelztabl. <span style="border: 1px solid black; padding: 0 2px;">PM</span>	30 Stk.	-	-	<b>140,90</b>
	60 Stk.	-	-	<b>249,65</b>
<p>Bei Erwachsenen zur Behandlung der eosinophilen Ösophagitis für bis zu 12 Wochen zur Induktionstherapie sowie für bis zu weitere 48 Wochen zur Erhaltungstherapie bei PatientInnen mit langjähriger Krankengeschichte und/oder großer Ausdehnung der ösophagealen Entzündung während des akuten Krankheitszustands.</p> <p>Diagnose durch histologischen Nachweis: Mindestens 15 eosinophile Granulozyten pro hochauflösendem Gesichtsfeld (0,345 mm<sup>2</sup>) in zumindest einer Biopsie.</p> <p>Indikationsstellung, regelmäßige Kontrolle und Verordnung durch GastroenterologInnen bzw. FachärztInnen für Chirurgie, die regelmäßig Gastroskopien durchführen.</p> <p>Die bestimmte Verwendung wurde um die Erhaltungstherapie erweitert.</p>				

**Änderung der Packungsgröße im Gelben Bereich:**

Präparat		Menge	T	OP	KVP €
<b>VO3 ALLE ÜBRIGEN THERAPEUTISCHEN MITTEL</b>					
<b>VO3AE10 Natriumzirconiumcyclosilicat</b>					
RE1	<b>Lokelma 5 g Plv. zur Herst. einer Susp. zum Einnehmen (PM)</b>	28 Stk.	-	-	<b>254,05</b>
		30 Stk.	-	-	<b>272,20</b>
RE1	<b>10 g Plv. zur Herst. einer Susp. zum Einnehmen (PM)</b>	28 Stk.	-	-	<b>373,55</b>
		30 Stk.	-	-	<b>398,70</b>
<p>Bei Erwachsenen mit chronischer Niereninsuffizienz ab Stadium III (eGFR kleiner 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) und chronisch rekurrierender und in wiederholten Messungen festgestellter Hyperkaliämie ab einem Serumkaliumspiegel von 5,5 mmol/l, wenn durch kaliumarme Diät und Behandlung mit Schleifen-diuretika und/oder Natriumbicarbonat nicht das Auslangen gefunden wird.</p> <p>Die Therapie darf nur fortgesetzt werden, wenn nach 4 Therapiewochen ein Serumkaliumspiegel von kleiner gleich 5,1 mmol/l oder eine Senkung des Serumkaliumspiegels um mindestens 0,5 mmol/l erreicht wird.</p> <p>Regelmäßige Kontrolle des Serumkaliumspiegels in den ersten 4 Therapiewochen. Bei Einsatz von Natriumzirconiumhydrogencyclohexasilikat unter Dialysebehandlung an dialysefreien Tagen, monatliche Kontrollen des Serumkaliumspiegels nach den ersten 4 Therapiewochen.</p> <p>Erstverordnung und Therapiekontrolle durch FachärztInnen für Innere Medizin.</p>					
Austausch der 28 Stk.-Pkg. gegen die 30 Stk.-Pkg.; die 28 Stk.-Pkg. wird per 01.01.2022 gestrichen					

## 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.
- KVP.....Kassenverkaufspreis ohne Umsatzsteuer
- OP.....Höchstanzahl Packungen je Verordnung
- RE1.....Die Arzneispezialitäten dürfen erst nach Vorliegen der ärztlichen Bewilligung des chef- und kontrollärztlichen Dienstes abgegeben werden. Für die Erteilung der ärztlichen Bewilligung des chef- und kontrollärztlichen Dienstes sind die angegebenen bestimmten Voraussetzungen maßgeblich.
- T.....Teilbarkeit
- T2.....in zwei dosisgleiche Teile teilbar

### Impressum

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

[www.gesundheitskasse.at/impresum](http://www.gesundheitskasse.at/impresum)

Kontakt: ÖGK, Medizinische Behandlungsökonomie

Telefon: 05 0766-112597

E-Mail: [office.mboe@oegk.at](mailto:office.mboe@oegk.at)

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