

Nr. 5 / Mai 2020

Änderungen im Erstattungskodex (EKO) ab Mai 2020

Informationsstand Mai 2020

ROT → **GRÜN**

Aufnahme kostengünstiger Nachfolgepräparate in den Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostensparnis € pro Packung*
A04 ANTIEMETIKA UND MITTEL GEGEN ÜBELKEIT					
A04AD12 Aprepitant					
Aprepitant "Accord" 80 mg Hartkaps.	2 Stk.	-	-	19,60	20,00
Aprepitant "Accord" ist nach Aprepitant "ratiopharm" und Aprepitant "Sandoz" das dritte Generikum zu Emend.					

Aufnahme von Biosimilars in den Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostensparnis € pro Packung*
L03 IMMUNSTIMULANZIEN					
L03AA13 Pegfilgrastim					
Grasustek 6 mg Inj.lsg. Fertigspr.	1 Stk.	-	-	432,35	47,30
Jede dritte Verordnung eines Pegfilgrastim-Präparates war im 1. Quartal 2020 ein Biosimilar. Grasustek hat einen Preis, der wiederum eine relevante Stufe niedriger liegt.					

Aufnahme von Präparaten in den Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
B05 BLUTERSATZMITTEL UND PERFUSIONSLÖSUNGEN				
B05BB01 Elektrolyte				
Ringer-Lactat nach Hartmann "Medipharm" Plastikinf.fl. 500 ml	1 Stk.	-	(2)	1,60
	10 Stk.	-	-	8,80
Erstmals ist bei einer Ringer-Lactat-Lösung die Packungsgröße zu 10 Stück im Grünen Bereich.				
C10 MITTEL, DIE DEN LIPIDSTOFFWECHSEL BEEINFLUSSEN				
C10BA06 Rosuvastatin und Ezetimib				
Arosuva plus Ezetimib 5 mg/10 mg Filmtabl.	30 Stk.	-	(3)	11,45
10 mg/10 mg Filmtabl.	30 Stk.	-	(3)	11,45



* Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: Mai 2020)
 PM: Arzneispezialitäten, für die eine Vereinbarung über ein Preismodell mit dem vertriebsberechtigten Unternehmen vorliegt.

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
20 mg/10 mg Filmtabl.	30 Stk.	-	(3)	11,45
40 mg/10 mg Filmtabl.	30 Stk.	-	(3)	11,45
Seit der Aufnahme von Rosamib in den Grünen Bereich per 1.1.2020 und Ezerosu per 1.2.2020 wurden bereits über 10.000 Packungen im 1. Quartal mit den SV-Trägern abgerechnet. Mit den Fixkombinationen von Rosuvastatin und Ezetimib (Rosamib, Ezerosu und nunmehr Arosuva plus Ezetimib) kann eine deutliche Senkung des LDL-Cholesterins erzielt werden. Zusätzlich stellen sie kostengünstige Alternativen zu Fixkombinationen mit Atorvastatin und Ezetimib dar.				
V01 ALLERGENE				
V01AA10 Blüten				
Ragwizax 12 SQ-Amb Lyophilisat zum Einnehmen (PM)	30 Stk.	-	(2)	226,90
ADL				
Ragwizax hat die Zulassung für die spezifische Therapie der Ambrosiapollen-Allergie = Ragweed-Allergie. In der ersten Ambrosiapollen-Saison ist eine klinische Wirkung zu erwarten, wenn die Behandlung mindestens 12 Wochen vor dem erwarteten Beginn der Ambrosiapollen-Saison begonnen und während der gesamten Saison fortgesetzt wird. Diese beginnt ca. Mitte August und endet im Oktober. Internationale Behandlungsleitlinien empfehlen eine 3-jährige Behandlungsdauer für die Hyposensibilisierung, um eine nachhaltige Verbesserung zu erreichen. Daten zur Wirksamkeit von Ragwizax liegen derzeit nur für eine einjährige Behandlung vor. Wenn im ersten Behandlungsjahr keine Verbesserung der Beschwerden beobachtet wird, ist die Behandlung zu beenden.				

ROT → **GELB**

Aufnahme von Präparaten in den Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	
B01 ANTITHROMBOTISCHE MITTEL					
B01AC21 Treprostinil					
RE1	Remodulin 1 mg/ml Inf.lsg.	20 ml	-	-	1.306,30
RE1	2,5 mg/ml Inf.lsg.	20 ml	-	-	2.868,55
RE1	5 mg/ml Inf.lsg.	20 ml	-	-	5.208,55
RE1	10 mg/ml Inf.lsg.	20 ml	-	-	10.497,15
Als Last-line-Therapie bei Erwachsenen mit idiopathischer oder hereditärer pulmonaler arterieller Hypertonie (PAH) mit New York Heart Association (NYHA)-Funktionsklasse III nach Durchführung einer kompletten invasiven hämodynamischen Messung inklusive eines akuten Vasoreaktivitätstests, sofern mit Kombinationstherapien mit Therapiealternativen aus dem Gelbem Bereich (ATC-Code C02KX, B01AC11) nachweislich nicht das Auslangen gefunden werden kann. Diagnose, Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch ein spezialisiertes Zentrum durch KardiologInnen. Die Liste der in Frage kommenden Zentren wird vom Dachverband erstellt und unter www.sozialversicherung.at/erstattungskodex_pah publiziert.					
L04 IMMUNSUPPRESSIVA					
L04AC18 Risankizumab					
RE1	Skyrizi 75 mg Inj.lsg. Fertigspr. (PM)	2 Stk.	-	-	3.141,65

Präparat		Menge	T	OP	KVP €
<p>Mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis erwachsener PatientInnen bei Versagen, Unverträglichkeit oder Kontraindikation von systemischen Therapien einschließlich Ciclosporin, Methotrexat oder PUVA. Erstverordnung und engmaschige Kontrollen durch entsprechende Fachabteilung bzw. -ambulanz oder durch einen Facharzt/eine Fachärztin mit Erfahrung in der Behandlung der mittelschweren bis schweren Plaque-Psoriasis.</p> <p>Keine Fortsetzung der Behandlung von PatientInnen, die innerhalb von 16 Behandlungswochen nicht klinisch ansprechen.</p>					
R03 MITTEL BEI OBSTRUKTIVEN ATEMWEGSERKRANKUNGEN					
R03DX09 Mepolizumab					
RE1 L6	Nucala 100 mg Inj.lsg. Fertigpen 	1 Stk.	-	-	993,60
RE1 L6	Fertigspr. 	1 Stk.	-	-	993,60
<ul style="list-style-type: none"> - Als Zusatztherapie bei PatientInnen ab 12 Jahren mit schwerem refraktärem eosinophilem Asthma mit Bluteosinophilen-Werten von 300 Zellen pro Mikroliter oder mehr in den letzten 12 Monaten UND <ul style="list-style-type: none"> • wenn trotz täglicher Therapie mit maximal hoch dosierten inhalativen Corticosteroiden und einem lang wirkenden inhalativen Beta2-Agonisten und/oder Leukotrienrezeptor-Antagonisten und/oder Theophyllin in den letzten 12 Monaten UND • wenn trotz wiederholter Therapie mit systemischen Corticosteroiden (vier oder mehr Behandlungsepisoden in den letzten 12 Monaten) - vier oder mehr schwere Asthma-Exazerbationen in den letzten 12 Monaten auftraten, die entweder die Gabe oder eine deutliche Dosissteigerung von systemischen Corticosteroiden über mehr als drei Tage erforderten ODER - mindestens eine schwerwiegende Exazerbation mit stationärer Spitalsbehandlung in den letzten 12 Monaten auftrat. <p>Nicht in Kombination mit anderen monoklonalen Antikörpern zur Behandlung des schweren Asthmas. Ersteinstellung und Weiterverordnung durch PulmologInnen.</p> <p>Überprüfung der Wirksamkeit und Dokumentation alle 6 Monate anhand der Anzahl an schweren und schwerwiegenden Asthma-Exazerbationen (Definition siehe oben) in den letzten 12 Monaten.</p> <p>Die Therapie ist nur fortzuführen bei einer Reduktion der Anzahl an Asthma-Exazerbationen ODER bei einer gleichbleibenden Anzahl an Asthma-Exazerbationen in Verbindung mit einer deutlichen Dosisreduktion systemischer Corticosteroide im Vergleich zur Ausgangsdosis.</p> <p>Mepolizumab eignet sich für eine chef(kontroll)ärztliche Langzeitbewilligung für 6 Monate (L6).</p>					
<p>Zusätzlich zur Injektionslösung sind jetzt auch die Fertigspritze und der Fertigpen im EKO verfügbar. Diese sind auch zur Selbstapplikation zugelassen. Die EKO-Regel wurde in zwei Punkten adaptiert:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Inklusion der pädiatrischen Patienten ab 12 Jahren - Vorliegen von mindestens vier Behandlungsepisoden mit systemischen Corticosteroiden in den letzten 12 Monaten anstatt einer Therapie mit systemischen Corticosteroiden für mindestens 6 Monate in den letzten 12 Monaten 					

Folgende Präparate wurden aus dem EKO gestrichen:

Präparat	Menge	ATC-Code	Streichung mit
Alendronsäure "ratiopharm" 70 mg einmal wöchentlich Tabl. Abg. gem. mit Calcium Vit. D3 "ratiopharm" Kautabl. 60 Stk.	4 Stk.	M05BA04	27.03.2020
Clindamycin "Alternova" 300 mg Kaps.	16 Stk. 24. Stk.	J01FF01	20.03.2020
Clindamycin "Stada" 600 mg Hartkaps.	16 Stk.	J01FF01	20.03.2020
Erythrocin 1000 mg Gran. f. orale Susp.	14 Stk.	J01FA01	20.03.2020
Imbruvica 140 mg Hartkaps.	90 Stk. 120 Stk.	L01XE27	01.05.2020
Progynova mite Drag.	60 Stk.	G03CA03	01.05.2020

Änderung der Packungsgröße und Änderung der Verwendung im Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
R03 MITTEL BEI OBSTRUKTIVEN ATEMWEGSERKRANKUNGEN				
R03AL06 Olodaterol und Tiotropiumbromid				
Spiolto Respimat 2,5 mcg/2,5 mcg Lsg. zur Inh.	60 Hb.	-	-	46,70
2,5 mcg/2,5 mcg Lsg. zur Inh. Nachfüllpackung	1 Stk. 60 Hb.	-	(3)	46,70
<i>IND: COPD ab GOLD 2 Gruppe B nach Erstverordnung durch PulmologInnen</i>				
Von der Nachfüllpackung sind jetzt auch 3 OP unter den angegebenen Voraussetzungen verschreibbar, OP 2 für die Packung mit Inhalator entfällt. Die Definition des Schweregrads wurde der aktuellen GOLD-Nomenklatur angepasst.				
R03BB04 Tiotropiumbromid				
Spiriva Respimat 2,5 mcg Lsg. zur Inh.	1 Stk. 60 Hb.	-	-	38,85
2,5 mcg Lsg. zur Inh. Nachfüllpackung	1 Stk. 60 Hb.	-	(3)	38,85
<i>IND: COPD ab GOLD 2 nach Erstverordnung durch PulmologInnen</i>				
Von der Nachfüllpackung sind jetzt auch 3 OP unter den angegebenen Voraussetzungen verschreibbar, OP 2 für die Packung mit Inhalator entfällt. Die Definition des Schweregrads wurde der aktuellen GOLD-Nomenklatur angepasst.				

Änderung der Verwendung im Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	
H05 CALCIUMHOMÖOSTASE					
H05AA02 Teriparatid					
RE1 L6	Forsteo 20 mcg/0,08 ml Inj.lsg. vorgefüllter Injektor	1 Stk. 28 ED	-	-	285,00

Präparat		Menge	T	OP	KVP €
<p>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.</p> <p>Die EKO-Regel wurde adaptiert: Eine antiresorptive Anschlussbehandlung ist erforderlich. Zu Forsteo sind die beiden Biosimilars Movymia und Terrosa mit Preisvorteil verfügbar.</p>					
J05 ANTIVIRALE MITTEL ZUR SYSTEMISCHEN ANWENDUNG					
J05AE10 Darunavir					
RE2	Darunavir "Krka" 800 mg Filmtabl.	30 Stk.	-	-	176,05
<p>In Kombination mit niedrig dosiertem Ritonavir und anderen antiretroviralen Arzneimitteln zur Behandlung von HIV-1-infizierten PatientInnen ab 3 Jahren (größer gleich 40 kg) bei</p> <ul style="list-style-type: none"> - antiretroviral nicht vorbehandelten PatientInnen - antiretroviral vorbehandelten PatientInnen, wenn diese keine Darunavir-Resistenz-assoziierten Mutationen aufweisen, und eine Viruslast von kleiner als 100.000 HIV-1-RNA-Kopien/ml sowie eine CD4-Zellzahl von größer gleich 100 Mio. Zellen/l vorliegt. <p>Therapieeinleitung und regelmäßige Kontrollen durch einen Arzt/eine Ärztin mit Erfahrung in der HIV-Behandlung</p>					
RE2	Darunavir "Mylan" 800 mg Filmtabl.	30 Stk.	-	-	176,05
<p>In Kombination mit niedrig dosiertem Ritonavir und anderen antiretroviralen Arzneimitteln zur Behandlung von HIV-1-infizierten PatientInnen ab 3 Jahren (größer gleich 40 kg) bei</p> <ul style="list-style-type: none"> - antiretroviral nicht vorbehandelten PatientInnen - antiretroviral vorbehandelten PatientInnen, wenn diese keine Darunavir-Resistenz-assoziierten Mutationen aufweisen, und eine Viruslast von kleiner als 100.000 HIV-1-RNA-Kopien/ml sowie eine CD4-Zellzahl von größer gleich 100 Mio. Zellen/l vorliegt. <p>Therapieeinleitung und regelmäßige Kontrollen durch einen Arzt/eine Ärztin mit Erfahrung in der HIV-Behandlung.</p>					