

Nr. 21 / September 2021

Änderungen im Erstattungskodex (EKO) ab September 2021

Informationsstand September 2021

ROT → **GRÜN**

Aufnahme kostengünstiger Nachfolgepräparate in den Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostenersparnis € pro Packung*
A10 ANTIDIABETIKA					
A10AE04 Insulin glargin					
Semglee 100 E/ml Inj.lsg. Fertigpen	5 Stk.	-	(3)	36,95	20,85 Erstanbieter in RE2
Über 26.000 Patientinnen und Patienten erhielten im 1. Quartal 2021 ein Insulin glargin-Präparat. Bei knapp 190.000 Verordnungen jährlich ist das Einsparpotenzial beträchtlich.					
M04 GICHTMITTEL					
M04AA01 Allopurinol					
Allopurinol "Aristo" 100 mg Tabl.	10 Stk.	T2	(2)	1,30	0,65
	100 Stk.		-	4,30	1,25
Allopurinol "Aristo" 300 mg Tabl.	30 Stk.	T2	-	3,80	1,00
	60 Stk.		(2)	7,60	Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden
Erstmalig ist von Allopurinol 300 mg auch eine 60-Stück-Packung im EKO, und 2 OP sind auf einem Rezept verschreibbar. Damit wird die Langzeittherapie erleichtert und der Selbstbehalt für die Patientinnen und Patienten reduziert sich.					
N05 PSYCHOLEPTIKA					
N05AH03 Olanzapin					
Olanzapin "Aristo" 5 mg Schmelztabl.	14 Stk.	-	-	10,15	Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden
	28 Stk.		(2)	19,65	7,35

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

PM: Arzneyspezialitäten, für die eine Vereinbarung über ein Preismodell mit dem vertriebsberechtigten Unternehmen vorliegt.

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostenersparnis € pro Packung*
Olanzapin "Aristo" 10 mg Schmelztabl.	14 Stk.	-	-	19,65	Packungsgröße beim Erstanbieter nicht vorhanden 14,10
	28 Stk.		(2)	38,45	

ROT → **GELB**

Aufnahme kostengünstiger Nachfolgepräparate in den Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostenersparnis € pro Packung*	
C02 ANTIHYPERTONIKA						
C02KX01 Bosentan						
RE2	Bosentan "Accord" 62,5 mg Filmtabl.	56 Stk.	-	-	678,10	822,10 Erstanbieter in RE1
RE2	Bosentan "Accord" 125 mg Filmtabl.	56 Stk.	-	-	678,10	873,10 Erstanbieter in RE1
<ul style="list-style-type: none"> Bei pulmonal arterieller Hypertension nach Durchführung einer kompletten invasiven hämodynamischen Messung inklusive eines akuten Vasoreaktivitätstests. Bei vorbehandelter Sklerodermie zur Reduktion der Anzahl neuer digitaler Ulzerationen. Diagnose, Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch entsprechende Fachabteilungen und Zentren.						
Bosentan "Accord" ist ein Nachfolgepräparat zu Tracleer, das wie das wirkstoffgleiche Stayveer im vorbewilligungspflichtigen RE1-Bereich gelistet ist. Der Preisvorteil des Nachfolgers ist beachtlich.						

Aufnahme von Präparaten in den Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	
H04 PANKREASHORMONE					
H04AA01 Glucagon					
RE1	Baqsimi 3 mg Nasenplv. Einzeldosis (PM)	1 Stk.	-	-	113,45

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

PM: Arzneispezialitäten, für die eine Vereinbarung über ein Preismodell mit dem vertriebsberechtigten Unternehmen vorliegt.

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
Zur Behandlung von schwerer Hypoglykämie bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 4 Jahren mit insulinpflichtigem Diabetes mellitus. Die Aufnahme in den EKO ist befristet und endet mit 31.12.2023				
Baqsimi ist ein Analogon zu dem im Grünen Bereich gelisteten GlucaGen Hypokit 1 mg/ml Plv. u. Lsgm. z. Herst. einer Inj.lsg. Fertigspr. in einer anderen Darreichungsform.				

Folgende Präparate wurden aus dem EKO gestrichen:

Präparat	Menge	ATC-Code	Streichung mit
Mimpara 30 mg Filmtabl.	28 Stk.	H05BX01	01.09.2021
Mimpara 60 mg Filmtabl.	28 Stk.	H05BX01	01.09.2021
Mimpara 90 mg Filmtabl.	28 Stk.	H05BX01	01.09.2021
Da 4 Cinacalcet-Generika mit einem Preisvorteil von bis zu 78 % im Grünen Bereich verfügbar sind, ist eine Therapiefortführung durch Umstellung gesichert.			

Änderung der Packungsgröße im Grünen Bereich:


Präparat	Menge	T	OP	KVP €
D05 ANTIPSORIATIKA				
D05AX02 Calcipotriol				
Psorcutan Creme	30 g	-	(2)	16,15
	120 g	-	-	43,60
Psorcutan Salbe	30 g	-	(2)	16,15
	120 g	-	-	43,60
D				
Jeweils Streichung der 100 g-Packung.				

Änderung der Verwendung im Grünen Bereich (Überführung vom Gelben in den Grünen Bereich des Erstattungskodex):

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
H01 HYPOPHYSEN- UND HYPOTHALAMUSHORMONE UND ANALOGA				
H01CB02 Octreotid				
Sandostatin LAR 10 mg Plv. u. Lsgm. z. Herst. einer Inj.susp.	1 Stk.	-	-	183,55

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
Sandostatin LAR 20 mg Plv. u. Lsgm. z. Herst. einer Inj.susp.	1 Stk.	-	-	291,35
Sandostatin LAR 30 mg Plv. u. Lsgm. z. Herst. einer Inj.susp.	1 Stk.	-	-	384,90
<i>IND: Erstverordnung und regelmäßige Kontrollen durch EndokrinologInnen, OnkologInnen, GastroenterologInnen oder PädiaterInnen</i>				

Änderung der Verwendung im Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	
B02 ANTIHÄMORRHAGIKA					
B02BD05 Gerinnungsfaktor VII					
RE1	Faktor VII "Baxter" 600 IE Plv. und Lsgm. zur Herst. einer Inj.lsg.	1 Stk.	-	-	287,60
Bei isoliertem angeborenen Faktor VII-Mangel. Diagnosestellung und regelmäßige Kontrollen in entsprechender Fachabteilung bzw. -ambulanz.					
Konkretisierung der Indikation auf isolierten angeborenen Faktor VII-Mangel.					
L04 IMMUNSUPPRESSIVA					
L04AA44 Upadacitinib					
RE2	Rinvoq 15 mg Retardtabl. 	28 Stk.	-	-	738,65
Mittelschwere bis schwere aktive rheumatoide Arthritis bei Erwachsenen bei Versagen von mindestens einem DMARD (disease-modifying anti-rheumatic drug), wobei Methotrexat in ausreichender Dosierung und ausreichender Dauer verabreicht worden sein muss. Um eine maximale Wirksamkeit zu gewährleisten, wird Upadacitinib in Kombination mit Methotrexat angewendet. Upadacitinib kann im Falle einer Unverträglichkeit von Methotrexat als Monotherapie angewendet werden.					
Schwere aktive ankylosierende Spondylitis (AS, Morbus Bechterew) bei Erwachsenen mit schwerer Wirbelsäulensymptomatik und erhöhten Entzündungsparametern bei Versagen konventioneller Therapiemöglichkeiten.					
Aktive und progressive Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen bei Versagen von mindestens einem DMARD (disease-modifying anti-rheumatic drug) wobei Methotrexat in ausreichender Dosierung und ausreichender Dauer verabreicht worden sein muss. Upadacitinib kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verordnet werden.					
Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch RheumatologInnen oder durch Zentren, die berechtigt sind, solche auszubilden. Keine Fortsetzung der Behandlung der PatientInnen, die innerhalb von 12-16 Behandlungswochen nicht klinisch ansprechen.					

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
Die Anwendungsgebiete ankylosierende Spondylitis und Psoriasis-Arthritis wurden in den Regeltext aufgenommen.				

Info: Dr. Jana Fischer, MSc
Telefon: 05 0766-126110
E-mail: jana.fischer@oegk.at