



Neu im EKO

Änderungen im Erstattungskodex (EKO) ab April 2023

Informationsstand April 2023

Im Fokus: DPP4-Hemmer generisch verordnen

Mit der breiten Verfügbarkeit von Generika mit den Wirkstoffen Sitagliptin ± Metformin und Vildagliptin ± Metformin können diese DPP4-Hemmer bewilligungsfrei mit bis zu 3 Monatspackungen auf einem Rezept verordnet werden.

ROT >> **GRÜN**

Aufnahme kostengünstiger Nachfolgepräparate in den Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostenersparnis € pro Packung*
A10 ANTIDIABETIKA					
A10BD07 Metformin und Sitagliptin					
Sitagliptin/Metformin "1A Pharma" 50 mg/850 mg Filmtabl.	60 Stk.	–	(3)	9,60	32,29
50 mg/1000 mg Filmtabl.	60 Stk.	–	(3)	9,60	32,29
<i>IND: Bei Erwachsenen mit Diabetes Typ II, wenn mit Metformin keine ausreichende Blutzuckereinstellung erreicht wird.</i>					

* Vergleich zum Listenpreis des Erstanbieterpräparates in dosierungsäquivalenter Menge (Preisbasis der Berechnung: April 2023)

Präparat	Menge	T	OP	KVP €	max. Kostenersparnis € pro Packung*
A10BD08 Metformin und Vildagliptin					
Ipinzan 50 mg/850 mg Filmtabl.	60 Stk.	–	(3)	7,95	34,25
50 mg/1000 mg Filmtabl.	60 Stk.	–	(3)	7,95	34,25
<i>IND: Bei Erwachsenen mit Diabetes Typ II, wenn mit Metformin keine ausreichende Blutzuckereinstellung erreicht wird.</i>					
Melkart Duo 50 mg/850 mg Filmtabl.	30 Stk.	–	–	3,95	18,30
	60 Stk.	–	(3)	7,95	34,25
50 mg/1000 mg Filmtabl.	30 Stk.	–	–	3,95	18,30
	60 Stk.	–	(3)	7,95	34,25
<i>IND: Bei Erwachsenen mit Diabetes Typ II, wenn mit Metformin keine ausreichende Blutzuckereinstellung erreicht wird.</i>					

Aufnahme von Präparaten in den Gelben Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
L04 IMMUNSUPPRESSIVA				
L04AA29 Tofacitinib				
RE2 Xeljanz 11 mg Retardtabl. (PM)	28 Stk.	–	–	730,55
<p>Bei Erwachsenen mit</p> <ul style="list-style-type: none"> – mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis 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 Tofacitinib in Kombination mit Methotrexat angewendet. Tofacitinib kann im Falle einer Unverträglichkeit von Methotrexat als Monotherapie angewendet werden. – aktiver und progressiver Psoriasis-Arthritis bei Versagen von mindestens einem DMARD (disease-modifying anti-rheumatic drug), wobei Methotrexat in ausreichender Dosierung und ausreichender Dauer verabreicht worden sein muss. – schwerer aktiver ankylosierender Spondylitis (AS, Morbus Bechterew) mit schwerer Wirbelsäulensymptomatik und erhöhten Entzündungsparametern bei Versagen konventioneller Therapiemöglichkeiten. <p>Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch RheumatologInnen oder durch Zentren, die berechtigt sind, solche auszubilden.</p> <p>Die Therapie mit Tofacitinib darf nur bei PatientInnen fortgeführt werden, die innerhalb von 8–16 Behandlungswochen auf die Therapie klinisch ansprechen.</p> <p>Eine Umstellung von Tofacitinib 5 mg Filmtabletten zweimal täglich auf Tofacitinib 11 mg Retardtabletten einmal täglich und umgekehrt ist möglich.</p> <p>Für Xeljanz und andere Januskinase-Inhibitoren gilt natürlich unverändert der Warnhinweis der Zulassungsbehörden, die Substanzgruppe bei folgenden Patientengruppen nur dann einzusetzen, wenn keine geeigneten Behandlungsalternativen zur Verfügung stehen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Personen im Alter von 65 Jahren oder älter, • Personen mit erhöhtem Risiko für schwere Herz-Kreislauf-Probleme (wie Herzinfarkt oder Schlaganfall), • Personen, die rauchen oder in der Vergangenheit lange geraucht haben, • Personen mit erhöhtem Krebsrisiko. 				

Präparat		Menge	T	OP	KVP €
S01 OPHTALMIKA					
S01EE04 Travoprost					
RE2	Travo-Vision sine 40 mcg/ml Augentropf.	30 Stk.	–	(3)	11,10
Glaukom bei Konservierungsmittelallergie oder -unverträglichkeit					

Folgende Präparate wurden aus dem EKO gestrichen:

Präparat	Menge	ATC-Code	Streichung mit
Accupro 5 mg Filmtabl.	28 Stk.	C09AA06	01.04.2023
Accupro 10 mg Filmtabl.	28 Stk.	C09AA06	01.04.2023
Accupro 20 mg Filmtabl.	28 Stk.	C09AA06	01.04.2023
Accupro, Inhibace und Tanatril kosten ein Vielfaches der ACE-Hemmer mit klinischen Endpunktstudien. Aus diesem Grund sollten erstere nicht mehr rezeptiert werden.			
Alfuzosin "Stada" 5 mg Retardtabl.	10 Stk. 60 Stk.	G04CA01	01.04.2023
Ambrohexal 30 mg lösbl. Tabl.	20 Stk.	R05CB06	01.04.2023
Atehexal 50 mg Filmtabl.	20 Stk. 50 Stk.	C07AB03	01.04.2023
Atehexal 100 mg Filmtabl.	20 Stk. 50 Stk.	C07AB03	01.04.2023
Calciduran Vit. D3 500 mg/800 IE Kautabl.	30 Stk.	A12AX	01.04.2023
Eucillin "B" Salbe	15 g	D06AX	01.04.2023
Furosemid "Accord" 10 mg/ml Inj.- oder Inf.lsg.	5 Stk.	C03CA01	01.04.2023
Neriforte Fettsalbe	15 g	D07AC06	01.04.2023
Pen-V "Genericon" 1,5 Mio. IE Filmtabl.	12 Stk. 30 Stk.	J01CE02	01.04.2023
Santizor 4 mg Retardkaps.	14 Stk. 28 Stk.	G04BD07	01.04.2023

Änderung der Verwendung im Grünen Bereich:

Präparat		Menge	T	OP	KVP €
P02 ANTHELMINTIKA					
P02CF01 Ivermectin					
Scabioral 3 mg Tabl.		4 Stk.	–	(2)	22,30
IND: Zur Behandlung der Skabies bei PatientInnen mit mindestens 15 kg Körpergewicht.					
OP 2 sind nun kassenfrei.					

Änderung der Verwendung im Gelben Bereich:

Präparat		Menge	T	OP	KVP €
L04 IMMUNSUPPRESSIVA					
L04AA29 Tofacitinib					
RE2	Xeljanz 5 mg Filmtabl. (PM)	56 Stk.	–	–	730,55
<p>Bei Erwachsenen mit</p> <ul style="list-style-type: none"> – mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis 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 Tofacitinib in Kombination mit Methotrexat angewendet. Tofacitinib kann im Falle einer Unverträglichkeit von Methotrexat als Monotherapie angewendet werden. Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch RheumatologInnen oder durch Zentren, die berechtigt sind, solche auszubilden. – aktiver und progressiver Psoriasis-Arthritis bei Versagen von mindestens einem DMARD (disease-modifying anti-rheumatic drug), wobei Methotrexat in ausreichender Dosierung und ausreichender Dauer verabreicht worden sein muss. Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch RheumatologInnen oder durch Zentren, die berechtigt sind, solche auszubilden. – schwerer aktiver ankylosierender Spondylitis (AS, Morbus Bechterew) mit schwerer Wirbelsäulensymptomatik und erhöhten Entzündungsparametern bei Versagen konventioneller Therapiemöglichkeiten. Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch RheumatologInnen oder durch Zentren, die berechtigt sind, solche auszubilden. – mittelschwerer bis schwerer aktiver Colitis ulcerosa bei Versagen, Unverträglichkeit oder Kontraindikation der konventionellen Therapien. Erstverordnung und engmaschige Kontrollen durch GastroenterologInnen. <p>Die Therapie mit Tofacitinib darf nur bei PatientInnen fortgeführt werden, die innerhalb von 8–16 Behandlungswochen auf die Therapie klinisch ansprechen.</p> <p>Bei Kindern ab 2 Jahren mit einem Körpergewicht größer gleich 40 kg mit aktiver polyartikulärer juveniler idiopathischer Arthritis (Rheumafaktor-positive [RF+] oder -negative [RF-] Polyarthritits und erweiterte Oligoarthritits) oder juveniler Psoriasis-Arthritis, 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 Tofacitinib in Kombination mit Methotrexat angewendet. Tofacitinib kann im Falle einer Unverträglichkeit von Methotrexat als Monotherapie angewendet werden.</p> <p>Erstverordnung und engmaschige Kontrolle durch RheumatologInnen mit Erfahrung in der Behandlung von Kindern und Jugendlichen mit juveniler idiopathischer Arthritis oder PädiaterInnen mit Spezialisierung in pädiatrischer Rheumatologie oder durch Zentren, die berechtigt sind, solche auszubilden.</p> <p>Die Therapie mit Tofacitinib darf nur bei PatientInnen fortgeführt werden, die innerhalb von 18 Behandlungswochen auf die Therapie klinisch ansprechen.</p>					
Erweiterung um den Einsatz bei Kindern					

Änderung der Packungsgröße im Grünen Bereich:

Präparat	Menge	T	OP	KVP €
A03 MITTEL BEI FUNKTIONELLEN GASTROINTESTINALEN STÖRUNGEN				
A03FA03 Domperidon				
Motilium 10 mg Filmtabl.	50 Stk.	–	–	5,65
Streichung der 10 Stk.-Packung				
G03 SEXUALHORMONE UND MODULATOREN DES GENITALSYSTEMS				
G03CA04 Estriol				
Ovestin Creme	15 g	–	(2)	5,25
	30 g	–	(2)	7,90
Aufnahme einer 15 g-Packung – die 30 g-Packung bleibt noch bis August 2023 im EKO.				
J01 ANTIBIOTIKA ZUR SYSTEMISCHEN ANWENDUNG				
J01AA02 Doxycyclin				
Vibramycin 100 mg lösbl. Tabl.	10 Stk.	T2	(2)	4,10
Streichung der 5 Stk.-Packung				
J04 MITTEL GEGEN MYKOBAKTERIEN				
J04AB02 Rifampicin				
Rifoldin 150 mg Kaps.	100 Stk.	–	(2)	51,60
<i>IND: TBC</i>				
Streichung der 16 Stk.-Packung				
N05 PSYCHOLEPTIKA				
N05AL01 Sulpirid				
Dogmatil 50 mg Kaps.	100 Stk.	–	–	17,50
Streichung der 50 Stk.-Packung				
N05AX08 Risperidon				
Risperidon "Hexal" 2 mg Filmtabl.	60 Stk.	T2	–	36,85
Streichung der 10 Stk.-Packung				

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.
- 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
- RE2.....Bei diesen Arzneispezialitäten kann die sonst notwendige ärztliche Bewilligung des chef- und 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.
- T.....Teilbarkeit
- T2.....in zwei dosisgleiche Teile teilbar