

Datum: Juni 2018

### Antidementiva: Bei der Verordnung den Zulassungsstatus und die Arzneimittel-Richtlinie beachten

Bereits im Oktober 2012 haben wir über die Besonderheiten bei der Verordnung von Antidementiva informiert (1). Die Verordnung von Antidementiva zu Lasten der gesetzlichen Krankenversicherung ist nur unter bestimmten Voraussetzungen möglich. Die Arzneimittel-Richtlinie Anlage III gibt vor, dass erst nach einem **erfolgreichen Therapieversuch** von zunächst 12 bzw. 24 Wochen bei Cholinesterase-Hemmern und Memantinen, eine Weiterbehandlung mit Antidementiva zu Lasten der gesetzlichen Krankenversicherung indiziert ist (2). Die Arzneimittel-Richtlinie enthält keine Vorgaben, welche Messinstrumente zur Erfolgskontrolle eingesetzt werden. Hierzu sollten die entsprechenden Leitlinien herangezogen werden (3).

Bitte beachten Sie, bei Ihrer Dokumentation eine - auf den Zulassungsstatus der Wirkstoffe angepasste - eindeutige und **richtige ICD-10-Kodierung** anzugeben. Alle Antidementiva außer Ginkgo-Präparate und Rivastigmin (orale Anwendung) sind ausschließlich zur **Alzheimer-Demenz zugelassen**. Die Kodierung einer F01-Diagnose „Vaskuläre Demenz“ könnte demnach zu einem Einzelprüfantrag führen.

#### Zugelassene Wirkstoffe zur Behandlung der Demenz:

Wirkstoff	Präparat-Beispiele	Indikation
Memantin	Axura®, Ebixa®	Moderate bis schwere Alzheimer-Demenz
Donezepil	Aricept®	Leichte bis mittelschwere Alzheimer-Demenz
Galantamin	Reminyl®	Leichte bis mittelschwere Alzheimer-Demenz
Rivastigmin	Exelon®	Leichte bis mittelschwere Alzheimer-Demenz und bei oraler Anwendung leichte bis mittelschwere Demenz bei Patienten mit idiopathischem Parkinsonsyndrom
Ginkgo	Tebonin®	Hirnorganisch bedingte geistige Leistungseinbußen im Rahmen eines therapeutischen Gesamtkonzeptes bei dementiellen Syndrom

#### Literatur:

- (1) [https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/agavm/demenz\\_agavm.pdf](https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/agavm/demenz_agavm.pdf)
- (2) Arzneimittel-Richtlinie Anlage III, Punkt 10: [https://www.g-ba.de/downloads/83-691-466/AM-RL-III-Verordnungseinschraenkung\\_2017-11-04.pdf](https://www.g-ba.de/downloads/83-691-466/AM-RL-III-Verordnungseinschraenkung_2017-11-04.pdf)
- (3) FAQ der KBV der Arzneimittel-Richtlinie Anlage III, Punkt 10: [https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/invo/amrl\\_faq\\_kbv\\_invo.pdf](https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/invo/amrl_faq_kbv_invo.pdf)