

Datum: Mai 2018

### Rituximab: vorrangig Biosimilars verordnen<sup>1</sup>

Neue Arzneimittelvereinbarung 2018: Zielvereinbarung Nr. 21 – Biosimilar Rituximab

Sehr geehrte Frau Kollegin,  
sehr geehrter Herr Kollege,

in der Arzneimittelvereinbarung 2018 finden Sie die Empfehlung, preisgünstige Rituximab-Biosimilars in Rezepturen in über 30% Ihrer Verordnungen einzusetzen (1,2).

Bislang sind zwei Rituximab-Biosimilars auf dem Markt: Truxima® und Rixathon®. Die EMA (Europäische Arzneimittelagentur) hat beide Produkte für den europäischen Markt in allen Indikationen<sup>2</sup> des Referenzprodukts Mabthera® i.v. zugelassen (3-6).

**Rituximab-Biosimilars: Kostenersparnis bis zu 15% pro verordnete Packung** (s. Tabelle Seite 2). Für Rezepturen gilt zudem, dass die Abschläge nach der aktuell gültigen Hilfstaxe für Rituximab-Biosimilars höher sind als für das Originalpräparat Mabthera®. Rezepturen mit Biosimilars von Rituximab sind daher preiswerter.

### Verordnungsempfehlung

Die gemeinsame Arbeitsgruppe bittet Sie, vorrangig Rituximab-Biosimilars namentlich zu verordnen, damit das wirtschaftlichere Präparat zum Einsatz kommt – dies gilt insbesondere für Rezepturen und Neueinstellungen<sup>3</sup>.

<sup>1</sup> Dies ist eine Information nach § 73 Abs. 8 SGB V\*.

<sup>2</sup> Anwendungsbereiche in der Rheumatologie:

- Schwere aktive rheumatoide Arthritis und
- Granulomatose mit Polyangiitis und mikroskopischer Polyangiitis.

Anwendungsbereiche in der Onkologie: Behandlung bestimmter Leukämien und Lymphome:

- follikuläres Lymphom und diffuses großzelliges Non-Hodgkin-B-Zelllymphom und
- chronische lymphatische Leukämie.

<sup>3</sup> Durchgreifende Bedenken gegen einen Wechsel im Rahmen einer bestehenden Therapie bestehen unter entsprechender Überwachung nicht (7-9).

Preisvergleich Infusionslösungskonzentrat Rituximab-Biosimilars zum Original MabThera® i.v.:

Präparat	PZN	Menge		Verkaufspreis	Einsparpotenzial	
					in EUR	in %
<b>100 mg</b>						
Truxima® 100mg lfk	12728913	2	ST	716,88	123,31	15
Rixathon® 100mg Inf.Lösung	11874558	2X10	ML	747,77	92,42	11
Mabthera® 100mg	8709896	2	ST	840,19	/	/
<b>500 mg</b>						
Truxima® 500mg lfk	12728936	1	ST	1777,00	267,49	13
Rixathon® 500mg Inf.Lösung	11874564	1X50	ML	1.819,59	224,9	11
Mabthera® 500mg	8709904	1	ST	2.044,49	/	/

Preisstand

15.05.2018

Mit freundlichen Grüßen  
für die gemeinsame Arbeitsgruppe



Dr. med. Dr. rer. nat. Dieter Brückner



Dr. med. Lilli Grell

\* § 73 Abs. 8 SGB V

(8) 1 Zur Sicherung der wirtschaftlichen Verordnungsweise haben die Kassenärztlichen Vereinigungen und die Kassenärztlichen Bundesvereinigungen sowie die Krankenkassen und ihre Verbände die Vertragsärzte auch vergleichend über preisgünstige verordnungsfähige Leistungen und Bezugsquellen, einschließlich der jeweiligen Preise und Entgelte, zu informieren sowie nach dem allgemeinen anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse Hinweise zu Indikation und therapeutischen Nutzen zu geben.

Literatur

- (1) Arzneimittelvereinbarung 2018: Zielvereinbarung Nr. 24 – Biosimilars  
[https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/invo/ziel\\_am\\_2018\\_24.pdf](https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/invo/ziel_am_2018_24.pdf)
- (2) Arzneimittelvereinbarung 2018: Zielvereinbarung Nr. 21 – Biosimilar Rituximab  
[https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/invo/ziel\\_am\\_2018\\_21.pdf](https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/invo/ziel_am_2018_21.pdf)
- (3) Fachinformation MabThera® i.v. Stand Januar 2018
- (4) Fachinformation Truxima® 500 mg. Stand Februar 2017
- (5) Fachinformation Truxima® 100 mg. Stand September 2017
- (6) Fachinformation: Rixathon® 500 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung  
([https://www.gelbe-liste.de/produkte/Rixathon-500-mg-Konzentrat-zur-Herstellung-einer-Infusionsloesung\\_1047901/fachinformation](https://www.gelbe-liste.de/produkte/Rixathon-500-mg-Konzentrat-zur-Herstellung-einer-Infusionsloesung_1047901/fachinformation), Zugriff im Internet am 23.02.2018)
- (7) Leitfaden der Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ) „Biosimilars“ 1. Aufl. Vers. 1. 1. August 2017.
- (8) Was Sie über Biosimilars wissen sollten. Konsensinformationsdokument. Europäische Kommission. 2013  
[https://ec.europa.eu/commission/index\\_de](https://ec.europa.eu/commission/index_de)
- (9) Hooker N. Answers to commonly asked questions about biosimilar versions of infliximab. NHS: London Medicines Evaluation Network Review. February 2015