

AG AMV

Arbeitsgruppe Arzneimittelvereinbarung

Gemeinsame Information der KVWL und der Verbände der Krankenkassen in Westfalen-Lippe



Datum: September 2019
Aktualisierung: Februar 2020

Einsparpotentiale durch erste zugelassene Teriparatid-Biosimilars¹


Preisupdate:
Einsparpotential
bis zu 24,4 %

Sehr geehrte Frau Kollegin,
sehr geehrter Herr Kollege,

seit dem 01. September 2019 ist Teriparatid als Biosimilar auf dem deutschen Markt verfügbar. Die Biosimilars Terrosa® und Movymia® besitzen Zulassungen² in allen Indikationen des Referenzarzneimittels Forsteo® (1, 2, 3).

Teriparatid-Biosimilars: Kostenersparnis von bis zu 24% pro Packung

Die nachfolgende Tabelle enthält das mögliche Einsparpotential bei der Verordnung kostengünstiger Teriparatid-Biosimilars.



Teriparatid	Apotheken-Verkaufspreis ³ in EUR 3 Stück	Einsparpotential vs. Original
Movymia®	1403,11€	24,4%
Terrosa®	1415,28€	23,8%
Forsteo®	1856,79€	

Preisstand: 01.02.2020

Zur Zulassung von Biosimilars⁴

Biosimilars werden zentral von der EMA zugelassen. Wirksamkeit, Sicherheit und pharmazeutische Qualität im Vergleich zum Referenzprodukt werden in der EU durch wesentlich aufwändigere Zulassungsverfahren als die für Generika gewährleistet (4).

¹ Dies ist eine Information nach § 73 Abs. 8 SGB V*.

² Anwendungsgebiete: Teriparatid ist angezeigt zur Behandlung von Erwachsenen. Behandlung der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen und bei Männern mit einem hohen Frakturrisiko. Bei postmenopausalen Frauen wurde eine signifikante Reduktion der Inzidenz vertebraler und extravertebraler Frakturen, aber nicht von Hüftfrakturen, nachgewiesen. Behandlung der mit einer systemischen Langzeit-Glukokortikoidtherapie assoziierten Osteoporose bei Frauen und Männern mit hohem Frakturrisiko.

³ Preisinformation nach Listenpreis. Kassenspezifische Rabattverträge können die Preisabstände verändern.

⁴ Weitergehende Informationen zu Biosimilars finden Sie auf der Homepage der KVWL unter www.kvwl.de; Rubrik „Navigation“ – „Verordnungen“ – „Arzneimittelinformationen“ – „Biosimilars“, sowie bei der EMA unter www.ema.europa.eu; Rubrik „Healthcare Professionals“ – „Biosimilar medicines“ – „Information guide for healthcare professionals“.

Empfehlung

Die gemeinsame Arbeitsgruppe bittet Sie, Teriparatid-Biosimilars als wirtschaftliche Therapieoption zu nutzen (4). Bitte beachten Sie die maximale Behandlungsdauer von 24 Monaten (1, 2, 3).

Mit freundlichen Grüßen
für die gemeinsame Arbeitsgruppe

Hinweis:

Im Internet finden Sie eine Patienteninformation zum Thema Biosimilars (5).

* § 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) Fachinformation von Forsteo® (Stand: November 2017)
- 2) Fachinformation von Terrosa® (Stand: März 2019)
- 3) Fachinformation von Movymia® (Stand: April 2019)
- 4) Leitfaden der Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ) „Biosimilars“ 1. Aufl. Vers. 1. 1. August 2017.
- 5) Patienteninformation zu Biosimilars:
https://www.kbv.de/media/sp/Patienteninformation_Biosimilars.pdf (abgerufen am 02.09.2019)

Ansprechpartner Verbände der Krankenkassen

E-Mail: info-gkv-am@nw.aok.de

Ansprechpartner KVWL

Verordnungsmanagement, Tel.: 0231 9432-3941

E-Mail: Verordnungsmanagement@kvwl.de