

Datum: Juli 2018  
Aktualisierung: April 2020

### Einsparpotentiale durch erste zugelassene Trastuzumab-Biosimilars<sup>1</sup> Arzneimittelvereinbarung 2018: Zielvereinbarung Nr. 24 – Biosimilars

Sehr geehrte Frau Kollegin,  
sehr geehrter Herr Kollege,

seit April 2018 steht eine Trastuzumab-Formulierung mit 150 mg als Biosimilar in Deutschland zur Verfügung. Zwei weitere Biosimilars kamen Mitte Juni auf den Markt. Die Biosimilars Herzuma® 150 mg, Kanjinti 150 mg und Ontruzant 150 mg besitzen Zulassungen<sup>2</sup> in allen Indikationen des Referenzarzneimittels Herceptin® 150 mg (1,2).

#### Trastuzumab-Biosimilar: Kostenersparnis von ca. 7,9% pro Packung:

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

Trastuzumab 150 mg	Apotheken-Verkaufspreis <sup>3</sup> in EUR	Einsparpotential vs. Original
Kanjinti® 150 mg	758,01	13 %
Trazimera® 150mg	776,08	11 %
Herzuma® 150 mg	797,95	8 %
Ogivri® 150mg	797,95	8 %
Ontruzant® 150 mg	798,03	8 %
Herceptin® 150 mg	870,02	

Preisstand: 15.04.2020

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

<sup>2</sup> Indikationen: Therapie von Patienten mit HER2-positivem metastasiertem Brustkrebs (MBC); Therapie von Patienten mit HER2-positivem Brustkrebs im Frühstadium (EBC); Metastasiertes Magenkarzinom (MGC)

<sup>3</sup> Preisinformation nach Listenpreis. Kassenspezifische Rabattverträge können die Preisabstände verändern.

#### Ansprechpartner Verbände der Krankenkassen

Andreas Heeke, Tel. 0231 4193-10401/02

E-Mail: [Andreas.Heeke@nw.aok.de](mailto:Andreas.Heeke@nw.aok.de)

#### Ansprechpartner KVWL

Verordnungsmanagement, Tel.: 0231 9432-3941

E-Mail: [Verordnungsmanagement@kvwl.de](mailto:Verordnungsmanagement@kvwl.de)

Preisupdate

27.04.2020

## **Zur Zulassung von Biosimilars<sup>4</sup>**

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.

## **Empfehlung**

Die gemeinsame Arbeitsgruppe bittet Sie, Trastuzumab-Biosimilar als wirtschaftliche Therapieoption zu nutzen (3,4).

Mit freundlichen Grüßen  
für die gemeinsame Arbeitsgruppe

\* § 73 Abs. 8 SGB V

(8) 1 Zur Sicherung der wirtschaftlichen Ordnungsweise haben die Kassenärztlichen Vereinigungen und die Kassenärztlichen Bundesvereinigungen sowie die Krankenkassen und ihre Verbände die Vertragsärzte auch vergleichend über preisgünstige ordnungsfähige 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 Herceptin®
- 2) Fachinformation von Herzuma®
- 3) 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)
- 4) Leitfaden der Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ) „Biosimilars“ 1. Aufl. Vers. 1. 1. August 2017.

---

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