

Information zu Verordnungen in der GKV

Stand: Januar 2018

Arzneimittelvereinbarung 2018:

Zielvereinbarung Nr. 19 – Enoxaparin

Wirkstoff	Leitsubstanz/ Handlungsempfehlung	Verordnungsanteil
Enoxaparin	Enoxaparin-Biosimilar	> 15%

1. Welche Präparate fallen unter diese Gruppe?

Alle enoxaparin-haltigen Fertigarzneimittel wie Clexane[®], Enoxaparin[®] Becat, Inhixa[®]

2. Warum wurde diese Handlungsempfehlung gegeben?

Seit August 2017 ist das Enoxaparin-Biosimilar Inhixa[®] verfügbar. Die EMA (europäische Arzneimittelagentur) hat Inhixa^{®1} für den europäischen Markt in allen Indikationen des Referenzproduktes Clexane[®] zugelassen. Aufgrund des hohen Einsparpotentials empfiehlt sich der vorrangige Einsatz von Biosimilars.

Ein „Biosimilar“ ist ein biotechnologisch hergestelltes neues Arzneimittel, für das der Hersteller aufgrund seiner beanspruchten „Ähnlichkeit“ mit einem bereits zugelassenen Arzneimittel nach Ablauf dessen Patentschutzes die Zulassung beantragt. Diese Medikamente werden von der europäischen Zulassungsbehörde (EMA) in einem umfassenden Zulassungsverfahren auf eine ausreichende Ähnlichkeit zum Referenzprodukt geprüft. Diese Prüfung ist wesentlich umfangreicher als bei der Zulassung von exakt wirkstoffidentischen Generika. Sowohl die EMA als auch die Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ) sehen eine grundsätzliche Vergleichbarkeit von Biosimilars mit den Referenzpräparaten.

Im Sommer 2017 hat die Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ) eine umfangreiche, überarbeitete Stellungnahme zu Biosimilars herausgebracht. Dort wird nochmals festgestellt, dass es keine Unterschiede in der therapeutischen Wirkung zwischen Referenz-Arzneimittel und Biosimilar in den zugelassenen Indikationen gibt. Auch ist ein Wechsel von Präparaten unter Abwägung des Einzelfalls nach Aufklärung des Patienten sicher möglich.

3. Weitere Informationen für Sie

[Questions and answers on biosimilar medicines / EMA 2012](#)

https://www.kvwl.de/arzt/verordnung/arzneimittel/info/akdae/biosimilar_leitfaden.pdf

¹Fachinformation Inhixa[®] Stand August 2017