

Tragende Gründe

zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über
eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) und Anlage X
(Vergleichsgrößenaktualisierung) – Kombinationen von DPP-
4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1, in Stufe 3

Vom 15. Mai 2025

Inhalt

1.	Rechtsgrundlage.....	2
2.	Eckpunkte der Entscheidung.....	2
3.	Bürokratiekostenermittlung	5
4.	Verfahrensablauf.....	5
5.	Anlage.....	7

1. Rechtsgrundlage

Nach § 35 Absatz 1 SGB V bestimmt der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) in den Richtlinien nach § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 6 SGB V, für welche Gruppen von Arzneimitteln Festbeträge festgesetzt werden können. In den Gruppen sollen Arzneimittel mit

1. denselben Wirkstoffen,
2. pharmakologisch-therapeutisch vergleichbaren Wirkstoffen, insbesondere mit chemisch verwandten Stoffen,
3. therapeutisch vergleichbarer Wirkung, insbesondere Arzneimittelkombinationen

zusammengefasst werden.

Der Gemeinsame Bundesausschuss ermittelt auch die nach § 35 Absatz 3 SGB V notwendigen rechnerischen mittleren Tages- oder Einzeldosen oder andere geeignete Vergleichsgrößen.

2. Eckpunkte der Entscheidung

Nach § 35 Absatz 1 SGB V bestimmt der Gemeinsame Bundesausschuss, für welche Gruppen von Arzneimitteln Festbeträge festgesetzt werden können. Nach § 42 der Arzneimittel-Richtlinie werden die nach § 35 Absatz 1 Satz 2 SGB V festzulegenden Gruppen von Arzneimitteln, für die Festbeträge festgesetzt werden können, sowie die jeweiligen Vergleichsgrößen nach § 35 Absatz 1 Satz 8 SGB V in die Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie aufgenommen.

Der Unterausschuss Arzneimittel hat die Beratungen zur Neubildung der Festbetragsgruppe „Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1“ in Stufe 3 abgeschlossen und ist dabei zu dem Ergebnis gekommen, dass die vorgeschlagene Neubildung der Gruppe die Voraussetzungen für eine Festbetragsgruppenbildung nach § 35 Absatz 1 Satz 2 Nummer 3 SGB V erfüllt.

Nach § 35 Absatz 2 SGB V sind die Stellungnahmen der Sachverständigen der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaft und Praxis sowie der Arzneimittelhersteller und der Berufsvertretungen der Apotheker in die Entscheidungen des Gemeinsamen Bundesausschusses mit einzubeziehen.

Nach Durchführung des schriftlichen Stellungnahmeverfahrens wurde gemäß § 91 Absatz 9 SGB V eine mündliche Anhörung durchgeführt.

In Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie wird folgende Festbetragsgruppe „Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1“ in Stufe 3 eingefügt:

„Stufe:	3		
Wirkstoffgruppe:	Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin		
Festbetragsgruppe Nr.:	1		
Status:	verschreibungspflichtig		
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoffe	Vergleichsgrößen	
	Saxagliptin + Metformin	5	1520,34
	Saxagliptin hydrochlorid Metformin hydrochlorid		
	Sitagliptin + Metformin	100,98	1513,08
	Sitagliptin hydrochlorid Sitagliptin hydrochlorid-x-Wasser Sitagliptin phosphat-x-Wasser Metformin hydrochlorid		
	Vildagliptin + Metformin	100	1515,7
	Metformin hydrochlorid		
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen		
Darreichungsformen:	Filmdtabletten, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung“		

In Anlage X wird in dem Abschnitt „Festbetragsgruppen mit Vergleichsgrößenermittlung nach § 6 der Anlage I zum 4. Kapitel der VerfO“ entsprechend der alphabetischen Reihenfolge die Angabe „Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1“ eingefügt.

Die der Neubildung der vorliegenden Festbetragsgruppe zugrundeliegenden Dokumente sind den Tragenden Gründen als Anlage beigelegt.

Danach erweisen sich die in die vorliegende Festbetragsgruppe einbezogenen Wirkstoffe als therapeutisch vergleichbar. Das gemeinsame Anwendungsgebiet, aus dem sich die therapeutische Vergleichbarkeit ergibt, ist „Diabetes mellitus Typ 2“.

Therapiemöglichkeiten werden nicht eingeschränkt und medizinisch notwendige Verordnungsalternativen stehen zur Verfügung. Die arzneimittelrechtliche Zulassung erlaubt keinen Rückschluss darauf, dass eines der einbezogenen Fertigarzneimittel über ein singuläres Anwendungsgebiet verfügt.

Nach 4. Kapitel § 29 der Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses ist als geeignete Vergleichsgröße im Sinne des § 35 Absatz 1 Satz 8 SGB V die verordnungsgewichtete durchschnittliche Einzel- bzw. Gesamtwirkstärke je Wirkstoff nach Maßgabe der in § 6 der Anlage I zum 4. Kapitel der Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses beschriebenen Methodik bestimmt.

Hinsichtlich der Bestimmung der Applikationsfaktoren unterscheidet sich die Wirkstoffkombination Sitagliptin + Metformin von den übrigen Wirkstoffkombinationen der Festbetragsgruppe insoweit, als sie bezogen auf eine bestimmte Darreichungsform neben 2 x täglich auch 1 x täglich angewendet werden kann. Da auf diese Darreichungsform weniger als 0,5 % der Verordnungen der Wirkstoffkombination Sitagliptin + Metformin entfallen (Preis- und Produktstand: 01.05.2024, Verordnungsdaten 2023), ist es sachgerecht, die 1 x tägliche

Gabe bei der Berechnung des Applikationsfaktors nicht zu berücksichtigen und für die Wirkstoffkombination Sitagliptin + Metformin den Applikationsfaktor „2“ zu bestimmen.

Gemäß § 43 der Arzneimittel-Richtlinie sind die vom Gemeinsamen Bundesausschuss ermittelten Vergleichsgrößen auf der Grundlage der Verordnungsdaten nach § 35 Absatz 5 Satz 7 SGB V gemäß § 35 Absatz 5 Satz 3 SGB V zu aktualisieren. Daher wird auch die Anlage X der Arzneimittel-Richtlinie unter der einschlägigen Methodik zur Ermittlung der Vergleichsgröße (Anlage I zum 4. Kapitel der VerfO) um die Festbetragsgruppe „Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1“ ergänzt.

Aus der Auswertung des Stellungnahmeverfahrens haben sich keine Änderungen ergeben.

Sofern im Stellungnahmeverfahren vorgebracht wurde, dass es für einen Teil der Wirkstoffe zu einer Mehrfachregulierung komme, weil die Fortgeltung der Erstattungsbeträge nach § 130b Abs. 8a Satz 4 erst dann ende, wenn das Verfahren nach § 35 SGB V zum Abschluss gekommen sei, ist darauf hinzuweisen, dass die Instrumente des § 35 und § 35a SGB V nicht in einem Exklusivitätsverhältnis zueinander stehen. Auch der Gesetzgeber geht mit den Regelungen zur Kündigung von Erstattungsbeträgen nach § 130b Abs. 3 Satz 4 sowie Abs. 7 Satz 3 SGB V von der Möglichkeit eines erst nach der Vereinbarung eines Erstattungsbetrages in Kraft tretenden Festbetrags aus.

Im Hinblick auf das Verhältnis von Erstattungsbetrag zu Festbetrag ersetzt der Festbetrag nach Kündigung einen Erstattungsbetrag mit der Folge einer grundsätzlichen freien Preisbildung durch den pharmazeutischen Unternehmer bei Geltung der Erstattungshöchstgrenze durch den festgesetzten Festbetrag. Zu der im Stellungnahmeverfahren angeführten „Über- und Mehrfachregulierung“ kommt es insofern nicht.

Hinsichtlich der im Stellungnahmeverfahren vorgebrachten Einwände zu möglichen Unterschieden in der Häufigkeit von gastrointestinalen Nebenwirkungen zwischen der Wirkstoffkombination aus dem DPP-4-Inhibitor Sitagliptin mit retardiertem Metformin und der Wirkstoffkombination aus Sitagliptin mit nicht retardiertem Metformin ist anzumerken, dass diese nicht anhand der Fachinformationen nachvollzogen werden können, da die Fachinformationen keine Angaben aus klinischen Therapiestudien enthalten (vgl. z. B. Fachinformation Sitagliptin/Metformin-ratiopharm Filmtabletten (Stand 06/2024) und Sitagliptin/Metformin-ratiopharm Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung, (Stand 11/2022)). Stattdessen wurde die Bioäquivalenz von dem Referenzarzneimittel, das Sitagliptin/Metformin enthält, zu dem Arzneimittel mit gleichzeitiger Anwendung von Sitagliptin und Metformin nachgewiesen. Auch die im Stellungnahmeverfahren vorgelegte Literatur ist für die Bewertung der Häufigkeit gastrointestinaler Nebenwirkungen der Wirkstoffkombination aus nicht-retardiertem Sitagliptin/Metformin gegenüber der Wirkstoffkombination aus retardiertem Sitagliptin/Metformin nicht geeignet.

Darüber hinaus ist anzumerken, dass Unterschiede im Nebenwirkungsprofil nicht per se gegen die Eingruppierung der Darreichungsform mit veränderter Wirkstofffreisetzung in die Festbetragsgruppe sprechen. Die Festbetragsgruppenbildung der Stufe 3 zielt gemäß § 35 Absatz 1 Satz 2 Nr. 3 SGB V auf die Zusammenfassung von Wirkstoffen, auch Kombinationen, die eine therapeutisch vergleichbare Wirkung haben, wenn sie für ein gemeinsames Anwendungsgebiet oder mehrere gemeinsame Anwendungsgebiete zugelassen sind. Für das Verständnis des Begriffes Vergleichbarkeit ist davon auszugehen, dass dieser weder Austauschbarkeit noch Identität bedeutet und vielmehr dazu dient, einen übergreifenden gemeinsamen Bezugspunkt mehrerer Wirkstoffe herzustellen (BSG, Urt. v. 01.03.2011 – B 1 KR 10/10 R, Rn. 48). Ebenfalls sind mit einer Festbetragsgruppenbildung keine therapeutischen Entscheidungen hinsichtlich der Auswahl eines Fertigarzneimittels präjudiziert. Es obliegt der Entscheidung der behandelnden Ärztin oder des behandelnden Arztes, in der jeweiligen Behandlungssituation ein geeignetes Präparat zu verordnen.

Zu dem im Stellungnahmeverfahren angeführten Einwand, dass bei der Bestimmung der Applikationsfaktoren zur Ermittlung der Vergleichsgrößen gemäß § 6 der Anlage I zum 4. Kapitel VerFO die Applikationsfrequenzen pro Wirkstoffkombination gegebenenfalls je nach gruppenspezifischen Besonderheiten entsprechend den verschiedenen Anwendungsgebieten und/oder Applikationssystemen zu kategorisieren seien und bei Vorliegen mehrerer Angaben pro Kategorie die jeweils kleinste ganze Applikationsfrequenz für diese Kategorie zu berücksichtigen sei, wird entgegnet, dass gemäß Urteil des Bundessozialgerichts vom 17.09.2013, AZ.: B 1 KR 54/12 R, Vergleichsgrößen nicht zu erheblichen, sachlich nicht zu rechtfertigenden Verzerrungen führen dürfen (Rn. 55). In dieser Festbetragsgruppe würde angesichts der erkennbar niedrigen Verordnungsanteile der Arzneimittel mit einmal täglicher Applikationsmöglichkeit ein Applikationsfaktor von "1" für die Wirkstoffkombinationen Sitagliptin/Metformin zu nicht zu rechtfertigenden Vergleichsgrößen und Festbeträgen führen. Zudem enthält die Fachinformation der Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung den Hinweis, dass je nach patientenindividueller Verträglichkeit zwischen der einmal täglichen Gabe von zwei Tabletten Sitagliptin/Metformin 50/1000 mg auf die zweimal tägliche Gabe von einer Tablette Sitagliptin/Metformin 50/1000 mg gewechselt werden kann. Entsprechend sieht es der G-BA als sachgerecht an, die einmal tägliche Gabe einer Tablette bei der Berechnung des Applikationsfaktors nicht zu berücksichtigen und für die Wirkstoffkombination aus Sitagliptin und Metformin den Applikationsfaktor „2“ zu bestimmen.

3. Bürokratiekostenermittlung

Durch den vorgesehenen Beschluss entstehen keine neuen bzw. geänderten Informationspflichten für Leistungserbringer im Sinne von Anlage I zum 1. Kapitel VerFO und dementsprechend keine Bürokratiekosten.

4. Verfahrensablauf

Der Unterausschuss Arzneimittel hat eine Arbeitsgruppe mit der Beratung und Vorbereitung von Beschlussempfehlungen zur Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens bei Neubildung von Festbetragsgruppen beauftragt, die sich aus den von den Spitzenorganisationen der Leistungserbringer benannten Mitgliedern, den vom GKV-Spitzenverband benannten Mitgliedern sowie Vertreter(innen) der Patientenorganisationen zusammensetzt.

Die AG Nutzenbewertung hat am 17. Juni 2024, 15. Juli 2024 und 12. August 2024 über die Neubildung der Festbetragsgruppe beraten und die Beschlussvorlage zur Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens vorbereitet.

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 10. September 2024 über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten. Die Beschlussvorlage über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens wurde konsentiert und nach 1. Kapitel § 10 Absatz 1 Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens einstimmig beschlossen.

Die mündliche Anhörung wurde am 11. Februar 2025 durchgeführt.

Die Beschlussvorlage zur Neubildung der Festbetragsgruppe wurde in der Sitzung des Unterausschusses am 8. April 2025 konsentiert.

Zeitlicher Beratungsverlauf:

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
AG Nutzenbewertung	17.06.2024 15.07.2024 12.08.2024	Beratung zur Neubildung der Festbetragsgruppe
Unterausschuss Arzneimittel	10.09.2024	Beratung, Konsentierung und Beschlussfassung zur Einleitung des Stellungnahmeverfahrens hinsichtlich der Änderung der AM-RL in Anlage IX und X
Unterausschuss Arzneimittel	12.11.2024	Information über eingegangene Stellungnahmen und Beratung über weiteres Vorgehen
AG Nutzenbewertung	16.12.2024	Beratung über Auswertung der schriftlichen Stellungnahmen
Unterausschuss Arzneimittel	07.01.2025	Beratung über Auswertung der schriftlichen Stellungnahmen und Terminierung der mündlichen Anhörung
Unterausschuss Arzneimittel	11.02.2025	Mündliche Anhörung
Unterausschuss Arzneimittel	08.04.2025	Beratung und Konsentierung der Beschlussvorlage
Plenum	15.05.2025	Beschlussfassung

Berlin, den 15. Mai 2025

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

5. Anlage

Festbetragsstufe 3

Festbetragsgruppe:

Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin

Gruppe 1

Wirkstoffe

Saxagliptin + Metformin

Saxagliptin hydrochlorid
Metformin hydrochlorid

Sitagliptin + Metformin

Sitagliptin hydrochlorid
Sitagliptin hydrochlorid-x-Wasser
Sitagliptin phosphat-x-Wasser
Metformin hydrochlorid

Vildagliptin + Metformin

Metformin hydrochlorid

Gruppenbeschreibung:

verschreibungspflichtig

orale Darreichungsformen

Filmtabletten, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung *

* Die Bezeichnung der Darreichungsformen erfolgt unter Verwendung der zum Preis-/Produktstand aktuellen Liste der "Standard Terms" der Europäischen Arzneibuchkommission (EDQM = European Directorate for the Quality of Medicines), veröffentlicht im Internet unter: <https://standardterms.edqm.eu/stw/default/index> .

Tabelle: Gewichtung der Einzelwirkstärken der Kombinationspartner

Festbetragsgruppe:

Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin

Gruppe 1

Wirkstoffe Wirk 1 + Wirk 2	Verordnungs- anteil in %	Gewichtungs- wert	gewichtete Wirkstärken	
			Wirk 1	Wirk 2
Saxagliptin 2,5 mg + Metformin 662,88 mg	16,3	17	42,50	11268,96
Saxagliptin 2,5 mg + Metformin 779,86 mg	83,7	84	210,00	65508,24
Sitagliptin 50 mg + Metformin 389,93 mg	0,1	1	50,00	389,93
Sitagliptin 50 mg + Metformin 662,88 mg	16,9	17	850,00	11268,96
Sitagliptin 50 mg + Metformin 779,86 mg	82,8	83	4150,00	64728,38
Sitagliptin 100 mg + Metformin 779,86 mg	0,1	1	100,00	779,86
Vildagliptin 50 mg + Metformin 662,88 mg	18,7	19	950,00	12594,72
Vildagliptin 50 mg + Metformin 779,86 mg	81,3	82	4100,00	63948,52

Tabelle: Ermittlung der vorläufigen Vergleichsgröße

Festbetragsgruppe:

Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin

Gruppe 1

Wirkstoffe	Summe der gewichteten Wirkstärken		Summe der Gewichtungswerte	vorläufige Vergleichsgröße (vVG)= Summe der gewichteten Wirkstärken / Summe der Gewichtungswerte	
	Σ Wirk 1	Σ Wirk 2		vVG 1	vVG 2
Saxagliptin + Metformin	252,50	76777,20	101	2,5	760,17
Sitagliptin + Metformin	5150,00	77167,13	102	50,49	756,54
Vildagliptin + Metformin	5050,00	76543,24	101	50	757,85

Tabelle: Ermittlung des Applikationsfaktors

Festbetragsgruppe: **Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin** **Gruppe 1**

gemeinsame(s) Anwendungsgebiet(e): Diabetes mellitus Typ 2

singuläre(s) Anwendungsgebiet(e): kein

Präparat(e) singuläre(s) Anwendungsgebiet(e): kein

Wirkstoffe	Indikationsbereich(e)	Applikationsfrequenz (BfArM-Muster-/Referenztext)	Applikationsfrequenz (Fachinformation)	Applikationsfaktor (APF)
Saxagliptin + Metformin	Diabetes mellitus Typ 2	kein Muster-/Referenztext vorhanden	2	2
Sitagliptin + Metformin	Diabetes mellitus Typ 2	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1 oder 2	2
Vildagliptin + Metformin	Diabetes mellitus Typ 2	kein Muster-/Referenztext vorhanden	2	2

Tabelle: Ermittlung der endgültigen Vergleichsgröße

Festbetragsgruppe:

Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin

Gruppe 1

Wirkstoffe	vorläufige Vergleichsgröße (vVG)		Applikationsfaktor (APF)	Vergleichsgröße (VG) = vVG x APF	
	vVG 1	vVG 2		VG 1	VG 2
Saxagliptin + Metformin	2,50	760,17	2	5,00	1520,34
Sitagliptin + Metformin	50,49	756,54	2	100,98	1513,08
Vildagliptin + Metformin	50,00	757,85	2	100,00	1515,70

Festbetragsstufe 3

Festbetragsgruppe:

Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin

Gruppe 1

Wirkstoffe

Vergleichsgrößen

Saxagliptin + Metformin

5 1520,34

Saxagliptin hydrochlorid

Metformin hydrochlorid

Sitagliptin + Metformin

100,98 1513,08

Sitagliptin hydrochlorid

Sitagliptin hydrochlorid-x-Wasser

Sitagliptin phosphat-x-Wasser

Metformin hydrochlorid

Vildagliptin + Metformin

100 1515,7

Metformin hydrochlorid

Gruppenbeschreibung:

verschreibungspflichtig

orale Darreichungsformen

Filmtabletten, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung *

* Die Bezeichnung der Darreichungsformen erfolgt unter Verwendung der zum Preis-/Produktstand aktuellen Liste der "Standard Terms" der Europäischen Arzneibuchkommission (EDQM = European Directorate for the Quality of Medicines), veröffentlicht im Internet unter: <https://standardterms.edqm.eu/stw/default/index> .

Festbetragsgruppe:

Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin

Gruppe 1

Wirkstärkenkombinationen	VG 1	VG 2	WVG
Saxagliptin 2,5 mg + Metformin 662,88 mg	5	1520,34	0,94
Saxagliptin 2,5 mg + Metformin 779,86 mg	5	1520,34	1,01
Sitagliptin 50 mg + Metformin 389,93 mg	100,98	1513,08	0,75
Sitagliptin 50 mg + Metformin 662,88 mg	100,98	1513,08	0,93
Sitagliptin 50 mg + Metformin 779,86 mg	100,98	1513,08	1,01
Sitagliptin 100 mg + Metformin 779,86 mg	100,98	1513,08	1,51
Vildagliptin 50 mg + Metformin 662,88 mg	100	1515,7	0,94
Vildagliptin 50 mg + Metformin 779,86 mg	100	1515,7	1,01

VG 1 = Vergleichsgröße des Wirkstoffes 1

VG 2 = Vergleichsgröße des Wirkstoffes 2

WVG = Wirkstärkenvergleichsgröße für jede einzelne Fertigarzneimittelpackung

$$WVG = \sum_i \frac{W_i}{VG_i}$$

W_i = Einzelwirkstärke des i-ten Wirkstoffes der Wirkstoffkombination

VG_i = Vergleichsgröße für den i-ten Wirkstoff der jeweiligen Wirkstoffkombination

Tabelle: Anwendungsgebiete

Festbetragsgruppe:	Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin	Gruppe 1
gemeinsame(s) Anwendungsgebiet(e):	Diabetes mellitus Typ 2	
singuläre(s) Anwendungsgebiet(e):	kein	
Präparat(e) singuläre(s) Anwendungsgebiet(e):	kein	

Wirkstoffe	Diabetes mellitus Typ 2
Saxagliptin + Metformin	x
Sitagliptin + Metformin	x
Vildagliptin + Metformin	x

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1
Verordnungen (in Tsd.): 1.845,9 (Basis 2023)
Umsatz (in Mio. EURO): 152,1

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße				0,75 TABMD		0,93 FTBL			0,93 FTBL1	0,94 FTBL						
				56	200	56	112	196	196	30	56	180	196			
Präparat				Vo in Tsd	%isol.	%kum.										
SAXAGLIP METFOR ASTRA	(SGMF)	81,29	4,40	100,00							36,90		100,84			
SITAGLIP METFOR 123ACURAE	(SIMF)		0,00	95,60				59,10								
SITAGLIP METFOR 1A	(SIMF)	78,93	4,28	95,60			26,24	51,35								
SITAGLIP METFOR ABACUS BC	(SIMF)		0,00	91,32												
SITAGLIP METFOR ABACUS MSD	(SIMF)	8,86	0,48	91,32												
SITAGLIP METFOR AL	(SIMF)	53,95	2,92	90,84			26,30	53,29								
SITAGLIP METFOR BC	(SIMF)	295,72	16,02	87,92			47,05	136,39								
SITAGLIP METFOR BETA	(SIMF)	160,46	8,69	71,90			25,41	44,72	45,79							
SITAGLIP METFOR CC MSD	(SIMF)		0,00	63,20												
SITAGLIP METFOR EURIM BC	(SIMF)	1,42	0,08	63,20					136,36							
SITAGLIP METFOR EURIM MSD	(SIMF)	0,70	0,04	63,13					136,31							
SITAGLIP METFOR GLENMARK	(SIMF)	25,64	1,39	63,09			25,49	51,35								
SITAGLIP METFOR HEUMANN	(SIMF)	39,23	2,12	61,70			27,97	51,35								
SITAGLIP METFOR HEXAL	(SIMF)	120,33	6,52	59,58			27,97	60,63								
SITAGLIP METFOR KOHL BC	(SIMF)	0,44	0,02	53,06				136,31								
SITAGLIP METFOR KOHL MSD	(SIMF)	1,21	0,07	53,03			46,98	136,31								
SITAGLIP METFOR MEDICAL	(SIMF)	0,00	0,00	52,97			27,94	54,94	54,94							
SITAGLIP METFOR MSD	(SIMF)	277,65	15,04	52,97			47,05	136,39								
SITAGLIP METFOR ORI BC	(SIMF)		0,00	37,93												
SITAGLIP METFOR ORI MSD	(SIMF)		0,00	37,93												
SITAGLIP METFOR ORIGINALIS MSD	(SIMF)	1,97	0,11	37,93												
SITAGLIP METFOR PUREN	(SIMF)	11,07	0,60	37,82			27,97	60,63								
SITAGLIP METFOR RATIO	(SIMF)	79,32	4,30	37,22	37,45	107,49	27,97	55,55								
SITAGLIP METFOR STADA	(SIMF)	33,15	1,80	32,92			27,97	53,29								
SITAGLIP METFOR TAD	(SIMF)	403,31	21,85	31,13			27,97	60,62								
SITAGLIP METFOR VIATRIS	(SIMF)	38,72	2,10	9,28			25,41	45,78								
SITAGLIP METFOR ZENTIVA	(SIMF)	61,63	3,34	7,18			27,97	69,59								
VILDAGLIP METFO 1A	(VGMF)	14,40	0,78	3,84						19,87		59,48				
VILDAGLIP METFO AL	(VGMF)	12,17	0,66	3,06						19,29		59,11				
VILDAGLIP METFO NOVARTIS	(VGMF)	2,95	0,16	2,40								82,66				
VILDAGLIP METFO STADA	(VGMF)	7,61	0,41	2,24						19,87		59,48				
VILDAGLIP METFO TAD	(VGMF)	22,06	1,20	1,83						19,87		59,48				
VILDAGLIP METFO ZENTIVA	(VGMF)	11,77	0,64	0,64						18,49		54,32				
Summen (Vo in Tsd.)				1.845,92			0,45	1,89	16,75	0,68	268,36	0,48	0,60	12,82	12,69	
Anteilswerte (%)							0,02	0,10	0,91	0,04	14,54	0,00	0,03	0,03	0,69	0,69

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1
Verordnungen (in Tsd.): 1.845,9 (Basis 2023)
Umsatz (in Mio. EURO): 152,1

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße									1,01 FTBL		1,01 FTBL1		1,01 TABMD		1,51 TABMD	
				30	56	112	180	196		196	56	200		28	112	
Präparat				Vo in Tsd	%isol.	%kum.										
SAXAGLIP METFOR ASTRA	(SGMF)	81,29	4,40	100,00				36,90		100,84						
SITAGLIP METFOR 123ACURAE	(SIMF)		0,00	95,60						59,10						
SITAGLIP METFOR 1A	(SIMF)	78,93	4,28	95,60			25,49			50,75						
SITAGLIP METFOR ABACUS BC	(SIMF)		0,00	91,32						120,58						
SITAGLIP METFOR ABACUS MSD	(SIMF)	8,86	0,48	91,32						120,58						
SITAGLIP METFOR AL	(SIMF)	53,95	2,92	90,84			26,24			50,75						
SITAGLIP METFOR BC	(SIMF)	295,72	16,02	87,92			47,05			136,39						
SITAGLIP METFOR BETA	(SIMF)	160,46	8,69	71,90			25,39	44,72		45,79						
SITAGLIP METFOR CC MSD	(SIMF)		0,00	63,20						136,31						
SITAGLIP METFOR EURIM BC	(SIMF)	1,42	0,08	63,20			47,03			136,36						
SITAGLIP METFOR EURIM MSD	(SIMF)	0,70	0,04	63,13			46,98			136,31						
SITAGLIP METFOR GLENMARK	(SIMF)	25,64	1,39	63,09			25,49			50,75						
SITAGLIP METFOR HEUMANN	(SIMF)	39,23	2,12	61,70			27,97			50,75						
SITAGLIP METFOR HEXAL	(SIMF)	120,33	6,52	59,58			27,97			60,63						
SITAGLIP METFOR KOHL BC	(SIMF)	0,44	0,02	53,06			47,03			136,31						
SITAGLIP METFOR KOHL MSD	(SIMF)	1,21	0,07	53,03			46,98			136,31						
SITAGLIP METFOR MEDICAL	(SIMF)	0,00	0,00	52,97			27,94			54,94	54,94					
SITAGLIP METFOR MSD	(SIMF)	277,65	15,04	52,97			47,05			136,39						
SITAGLIP METFOR ORI BC	(SIMF)		0,00	37,93						136,30						
SITAGLIP METFOR ORI MSD	(SIMF)		0,00	37,93						136,30						
SITAGLIP METFOR ORIGINALIS MSD	(SIMF)	1,97	0,11	37,93						120,56						
SITAGLIP METFOR PUREN	(SIMF)	11,07	0,60	37,82			27,97			60,63						
SITAGLIP METFOR RATIO	(SIMF)	79,32	4,30	37,22			27,97			55,55		38,21	109,67			
SITAGLIP METFOR STADA	(SIMF)	33,15	1,80	32,92			25,49			50,75				36,69	105,29	
SITAGLIP METFOR TAD	(SIMF)	403,31	21,85	31,13			27,97			60,62						
SITAGLIP METFOR VIATRIS	(SIMF)	38,72	2,10	9,28			25,39			45,78						
SITAGLIP METFOR ZENTIVA	(SIMF)	61,63	3,34	7,18			27,97			69,59						
VILDAGLIP METFO 1A	(VGMF)	14,40	0,78	3,84	19,87				59,48							
VILDAGLIP METFO AL	(VGMF)	12,17	0,66	3,06	19,29				59,10							
VILDAGLIP METFO NOVARTIS	(VGMF)	2,95	0,16	2,40					82,66							
VILDAGLIP METFO STADA	(VGMF)	7,61	0,41	2,24	19,87				59,48							
VILDAGLIP METFO TAD	(VGMF)	22,06	1,20	1,83	19,87				59,48							
VILDAGLIP METFO ZENTIVA	(VGMF)	11,77	0,64	0,64	18,49				54,32							
Summen (Vo in Tsd.)		1.845,92			2,04	45,75	2,75	55,61	1.419,20		0,28	3,13		0,17	2,29	
Anteilswerte (%)					0,11	2,48	0,15	3,01	76,88	0,00	0,02	0,17		0,01	0,12	

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Kombinationen von DPP-4-Inhibitoren mit Metformin, Gruppe 1
Verordnungen (in Tsd.): 1.845,9 (Basis 2023)
Umsatz (in Mio. EURO): 152,1

Abkürzungen:	Darreichungsformen	<u>Kürzel</u>	<u>Langform</u>	Wirkstoffe	<u>Kürzel</u>	<u>Langform</u>
		FTBL	Filmtabletten		SGMF	Saxagliptin + Metformin
		TABMD	Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung		SIMF	Sitagliptin + Metformin
					VGMF	Vildagliptin + Metformin