

Tragende Gründe



**Gemeinsamer
Bundesausschuss**

zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung eines Stellungnahme- verfahrens zur Änderung der Arzneimittel- Richtlinie (AM-RL): Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung und Anlage X – Aktualisierung von Vergleichsgrößen ADP-Hemmer, Gruppe 1, in Stufe 2 nach § 35 Absatz 1 SGB V

Vom 11. September 2012

Inhalt

1. Rechtsgrundlage	2
2. Eckpunkte der Entscheidung	2
3. Verfahrensablauf	3
4. Zeitlicher Beratungsverlauf	3
5. Anlage	6

1. Rechtsgrundlage

Nach § 35 Abs. 1 SGB V bestimmt der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) in den Richtlinien nach § 92 Abs. 1 S. 2 Nr. 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 G-BA ermittelt auch die nach Absatz 3 notwendigen rechnerischen mittleren Tages- oder Einzeldosen oder andere geeignete Vergleichsgrößen.

2. Eckpunkte der Entscheidung

Der Unterausschuss hat in seiner Sitzung am 11. September 2012 beschlossen, ein Stellungnahmeverfahren zur Neubildung der Festbetragsgruppe „ADP-Hemmer, Gruppe 1“ in Stufe 2 einzuleiten.

Die Festbetragsgruppe wird wie folgt neu gebildet:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	ADP-Hemmer	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoff	Vergleichsgröße
	Clopidogrel Clopidogrel besilat Clopidogrel hydrochlorid Clopidogrel sulfat	75
	Prasugrel Prasugrel hydrochlorid	9,8
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Filmtabletten	

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

Danach erweisen sich die in die vorliegende Festbetragsgruppe einbezogenen Wirkstoffe als pharmakologisch-therapeutisch vergleichbar. Clopidogrel und Prasugrel gehören zu den Thrombozytenaggregationshemmern. Beide wirken durch die irreversible Bindung ihrer aktiven Metaboliten an einen ADP-Rezeptor der Klasse P2Y₁₂ auf Thrombozyten, so dass es

zu einer Hemmung der Thrombozytenaggregation kommt. Beiden Wirkstoffen ist damit ein die pharmakologische Vergleichbarkeit maßgeblich bestimmender gleicher Wirkmechanismus gemein.

Die chemische Verwandtschaft ist gegeben, da beide Wirkstoffe zur Stoffgruppe der Thienopyridine gehören und eine vergleichbare chemische Grundstruktur aufweisen.

Das gemeinsame Anwendungsgebiet, aus dem sich die therapeutische Vergleichbarkeit ergibt, ist in Kombination mit ASS die Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention.

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.

Es sind derzeit keine Anhaltspunkte ersichtlich, die auf eine therapeutische Verbesserung für einen der beiden Wirkstoffe hindeuten.

Nach § 43 Nr. 2 AM-RL sind die vom G-BA ermittelten Vergleichsgrößen auf der Grundlage der Verordnungsdaten nach § 35 Abs. 5 Satz 7 SGB V gemäß § 35 Abs. 5 Satz 3 SGB V zu aktualisieren. Daher wird die Anlage X der AM-RL unter der einschlägigen Methodik zur Ermittlung der Vergleichsgröße (Anlage I zum 4. Kapitel der VerfO) um die Festbetragsgruppe „ADP-Hemmer, Gruppe 1“ ergänzt.

3. Verfahrensablauf

In seiner Sitzung am 11. September 2012 hat der Unterausschuss „Arzneimittel“ über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten. Der Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens wurde zugestimmt und der Beschlusssentwurf zur Einleitung des Stellungnahmeverfahrens konsentiert. Der Unterausschuss hat nach § 10 Abs. 1, Kapitel 1 der VerfO des G-BA die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens einstimmig beschlossen.

4. Zeitlicher Beratungsverlauf

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
63. Sitzung des Unterausschusses „Arzneimittel“	11. September 2012	Beratung über die Bildung der Festbetragsgruppe, Beschluss über die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens

Zum Zeitpunkt der Einleitung des Stellungnahmeverfahrens stellen die vorliegenden tragenden Gründe den aktuellen Stand der zusammenfassenden Dokumentation dar, welche den stellungnahmeberechtigten Organisationen zur Verfügung zu stellen sind (§ 10 Abs. 2, 1. Kapitel VerfO G-BA).

Als Frist zur Stellungnahme wird ein Zeitraum von 4 Wochen vorgesehen.

Eine Stellungnahme zur Richtlinienänderung ist durch Literatur (z.B. relevante Studien) zu begründen. Die zitierte Literatur ist obligat im Volltext inklusive einem standardisierten und vollständigen Literatur- bzw. Anlagenverzeichnis der Stellungnahme beizufügen. Nur Literatur, die im Volltext beigefügt ist, kann berücksichtigt werden.

Mit Abgabe einer Stellungnahme erklärt sich der Stellungnehmer einverstanden, dass diese in den Tragenden Gründen bzw. in der Zusammenfassenden Dokumentation wiedergegeben werden kann. Diese Dokumente werden jeweils mit Abschluss der Beratungen im Gemeinsamen Bundesausschuss erstellt und in der Regel der Öffentlichkeit via Internet zugänglich gemacht.

Stellungnahmeberechtigte nach § 35 Abs. 2 SGB V

Nach § 35 Abs. 2 SGB V ist Sachverständigen der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaft und Praxis sowie der Arzneimittelhersteller und der Berufsvertretungen der Apotheker vor der Entscheidung des G-BA Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben. Zu diesem Zweck werden die entsprechenden Entwürfe den folgenden Organisationen sowie den Verbänden der pharmazeutischen Unternehmen mit der Bitte um Weiterleitung zugesendet:

Stellungnahmeberechtigte Organisation	Adresse
Arzneimittelkommission der Deutschen Ärzteschaft (AkdÄ)	Herbert-Lewin-Platz 1 10623 Berlin
Arzneimittelkommission der Deutschen Apotheker (AMK)	Carl-Mannich-Straße 26 65760 Eschborn
Bundesvereinigung Deutscher Apothekerverbände (ABDA)	Deutsches Apothekerhaus Jägerstraße 49/50 10117 Berlin
Bundesverband der Arzneimittelhersteller e. V. (BAH)	Uwierstraße 73 53173 Bonn
Bundesverband der Arzneimittelimporteure e. V. (BAI)	EurimPark 8 83416 Saaldorf-Surheim
Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e. V. (BPI)	Friedrichstraße 148 10117 Berlin
Deutscher Generika Verband e. V.	Kurfürstendamm 190 -192 10707 Berlin
Pro Generika e. V.	Unter den Linden 32-34 10117 Berlin
Verband Forschender Arzneimittelhersteller e. V. (VFA)	Hausvogteiplatz 13 10117 Berlin
Prof. Dr. med. Reinhard Saller	Gloriastraße 18a CH – 8091 Zürich
Dr. Dr. Peter Schlüter	Bahnhofstraße 2c 69502 Hemsbach

Darüber hinaus wird die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens im Bundesanzeiger bekannt gemacht.

Berlin, den 11. September 2012

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Hecken

5. Anlage

Festbetragsstufe 2

Festbetragsgruppe:

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Wirkstoffe

Clopidogrel
Clopidogrel besilat
Clopidogrel hydrochlorid
Clopidogrel sulfat

Prasugrel
Prasugrel hydrochlorid

Gruppenbeschreibung: verschreibungspflichtig
orale Darreichungsformen
Filmdtabletten *

* 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: <http://www.edqm.eu/StandardTerms/indexSt.php>

Tabelle: Gewichtung der Einzelwirkstärken

Festbetragsgruppe:

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Wirkstoffbase	Einzelwirk- stärke	Verordnungs- anteil in %	Gewichtungs- wert	gewichtete Einzel- wirkstärke
Clopidogrel	75	100	101	7575
Prasugrel	5	4,6	5	25
Prasugrel	10	95,4	96	960

Tabelle: Ermittlung der endgültigen Vergleichsgröße

Festbetragsgruppe:

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Wirkstoffbase	Summe der gewichteten Wirkstärken	Summe der Gewichtungswerte	Vergleichsgröße (VG)= Summe der gewichteten Wirkstärken /Summe der Gewichtungswerte
Clopidogrel	7575	101	75
Prasugrel	985	101	9,8

Festbetragsstufe 2

Festbetragsgruppe:

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Wirkstoffe

Vergleichsgröße

Clopidogrel
Clopidogrel besilat
Clopidogrel hydrochlorid
Clopidogrel sulfat

75

Prasugrel
Prasugrel hydrochlorid

9,8

Gruppenbeschreibung:

verschreibungspflichtig

orale Darreichungsformen

Filmdabletten *

* 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: <http://www.edqm.eu/StandardTerms/indexSt.php>

Tabelle: Ermittlung des Applikationsfaktors

Festbetragstufe 2

Festbetraggruppe

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Gruppenbeschreibung:

abgeteilte orale Darreichungsformen

gemeinsames Anwendungsgebiet:

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention

singuläres Anwendungsgebiet:

kein

Präparat im singulären Anwendungsgebiet:

kein

Wirkstoff	Indikationsbereiche	Applikationsfrequenz (APFR) pro Tag (BfArM-Muster-/Referenztext)	Applikationsfaktor (APF) (BfArM-Muster-/Referenztext)	Applikationsfrequenz (APFR) pro Tag (Fachinformation)	Applikationsfaktor (APF) (Fachinformation)
Clopidogrel	In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention	kein Muster-/Referenztext vorhanden	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1	1
	In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Myokardinfarkt mit ST-Strecken-Hebung, für die eine thrombolytische Therapie infrage kommt	kein Muster-/Referenztext vorhanden	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1	

Tabelle: Ermittlung des Applikationsfaktors

Festbetragstufe 2

Festbetraggruppe

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Gruppenbeschreibung:

abgeteilte orale Darreichungsformen

gemeinsames Anwendungsgebiet:

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention

singuläres Anwendungsgebiet:

kein

Präparat im singulären Anwendungsgebiet:

kein

Wirkstoff	Indikationsbereiche	Applikationsfrequenz (APFR) pro Tag (BfArM-Muster-/Referenztext)	Applikationsfaktor (APF) (BfArM- Muster-/Referenztext)	Applikationsfrequenz (APFR) pro Tag (Fachinformation)	Applikationsfaktor (APF) (Fachinformation)
------------------	----------------------------	---	---	--	---

Clopidogrel

Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit Herzinfarkt (wenige Tage bis 35 Tage zurückliegend), mit ischämischem Schlaganfall (7 Tage bis 6 Monate zurückliegend) oder mit nachgewiesener peripherer arterieller Verschlusskrankheit

kein Muster-/Referenztext vorhanden

1

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer und thromboembolischer Ereignisse bei Vorhofflimmern

kein Muster-/Referenztext vorhanden

1

Prasugrel

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention

kein Muster-/Referenztext vorhanden

1

Tabelle: Ermittlung des Applikationsfaktors

Festbetragstufe 2

Festbetraggruppe

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Gruppenbeschreibung:

abgeteilte orale Darreichungsformen

gemeinsames Anwendungsgebiet:

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention

singuläres Anwendungsgebiet:

kein

Präparat im singulären Anwendungsgebiet:

kein

Wirkstoff	Indikationsbereiche	Applikationsfrequenz (APFR) pro Tag (BfArM-Muster-/Referenztext)	Applikationsfaktor (APF) (BfArM- Muster-/Referenztext)	Applikationsfrequenz (APFR) pro Tag (Fachinformation)	Applikationsfaktor (APF) (Fachinformation)
------------------	----------------------------	---	---	--	---

Prasugrel	In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (ST-Strecken-Hebungsinfarkt) mit perkutaner Koronarintervention	kein Muster-/Referenztext vorhanden		1	
-----------	---	-------------------------------------	--	---	--

Tabelle: Anwendungsgebiete

Festbetragstufe 2

Festbetraggruppe

ADP-Hemmer

Gruppe 1

Gruppenbeschreibung: abgeteilte orale Darreichungsformen

gemeinsames Anwendungsgebiet:

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention

singuläres Anwendungsgebiet:

kein

Präparat im singulären Anwendungsgebiet:

kein

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (Myokardinfarkt ohne ST-Strecken-Hebung, instabile Angina pectoris) mit perkutaner Koronarintervention

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit akutem Koronarsyndrom (ST-Strecken-Hebungsinfarkt) mit perkutaner Koronarintervention

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit Herzinfarkt (wenige Tage bis 35 Tage zurückliegend), mit ischämischem Schlaganfall (7 Tage bis 6 Monate zurückliegend) oder mit nachgewiesener peripherer arterieller Verschlusskrankheit

In Kombination mit ASS zur Prävention atherothrombotischer und thromboembolischer Ereignisse bei Vorhofflimmern

Wirkstoff

Clopidogrel X

X

X

X

Prasugrel X

X

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße Präparat	Vo in Tsd		%isol.		%kum.		0,5 FTBL		1 FTBL					1 FTBL1	
	28	98	28	98	28	98	20	28	30	50	56	98	100	28	100
CLOPIDOGREL 1A (CPGR)	93,09		5,24		100,00										
CLOPIDOGREL AAA (CPGR)	5,07		0,29		94,76				16,17	26,04	39,38			16,17	38,28
CLOPIDOGREL ABZ (CPGR)	41,05		2,31		94,48				28,02		59,35			28,02	67,76
CLOPIDOGREL ACA BMS (CPGR)	1,21		0,07		92,17				16,17		39,38			16,17	38,28
CLOPIDOGREL ACA SANOFI (CPGR)	1,03		0,06		92,10				63,47					63,47	237,39
CLOPIDOGREL ACTAVIS (CPGR)	13,63		0,77		92,04				61,19		39,38			61,19	234,73
CLOPIDOGREL AL (CPGR)	52,69		2,97		91,27				26,10					26,10	62,02
CLOPIDOGREL AXICORP BMS (CPGR)	0,72		0,04		88,31				19,80					19,80	44,38
CLOPIDOGREL AXICORP SANOFI (CPGR)	4,37		0,25		88,27				63,53					63,53	225,40
CLOPIDOGREL BB BMS (CPGR)			0,00		88,02				63,80					63,80	234,83
CLOPIDOGREL BB SANOFI (CPGR)			0,00		88,02				82,00					82,00	268,12
CLOPIDOGREL BERAG BMS (CPGR)	1,18		0,07		88,02				85,26					85,26	279,75
CLOPIDOGREL BERAG SANOFI (CPGR)	2,00		0,11		87,96				63,57					63,57	225,40
CLOPIDOGREL BETA (CPGR)	46,61		2,62		87,84				25,29					25,29	234,66
CLOPIDOGREL BIOMO (CPGR)	26,98		1,52		85,22			28,56	19,80	26,04	39,38			19,80	48,09
CLOPIDOGREL BMS (CPGR)	57,94		3,26		83,70				80,91					80,91	262,03
CLOPIDOGREL CC BMS (CPGR)	0,30		0,02		80,44				63,96					63,96	226,06
CLOPIDOGREL CC SANOFI (CPGR)	0,70		0,04		80,42				66,25					66,25	235,16
CLOPIDOGREL CT (CPGR)	16,58		0,93		80,38				53,38					53,38	162,38
CLOPIDOGREL DEXCEL (CPGR)	4,30		0,24		79,45				18,11					18,11	45,30
CLOPIDOGREL DOC BMS (CPGR)	0,39		0,02		79,21				68,92					68,92	225,36
CLOPIDOGREL DOC SANOFI (CPGR)	0,89		0,05		79,19				71,60					71,60	234,73
CLOPIDOGREL EMRA BMS (CPGR)	3,65		0,21		79,14				63,97					63,97	225,40
CLOPIDOGREL EMRA SANOFI (CPGR)	10,72		0,60		78,93				63,83					63,83	234,87
CLOPIDOGREL EURIM BMS (CPGR)	2,23		0,13		78,33				63,72					63,72	226,08
CLOPIDOGREL EURIM SANOFI (CPGR)	4,35		0,24		78,20				63,83					63,83	234,85
CLOPIDOGREL GERKE BMS (CPGR)	0,80		0,04		77,96				63,55					63,55	225,35
CLOPIDOGREL GERKE SANOFI (CPGR)	0,81		0,05		77,91				62,70					62,70	224,70
CLOPIDOGREL GLENMARK (CPGR)			0,00		77,87				16,17					16,17	38,20
CLOPIDOGREL GS (CPGR)			0,00		77,87				63,83		122,70			63,83	234,83
CLOPIDOGREL HENNIG (CPGR)	29,34		1,65		77,87				19,96					19,96	53,88
CLOPIDOGREL HEUMANN (CPGR)	10,25		0,58		76,22				16,17			47,47		16,17	38,28
CLOPIDOGREL HEUNET (CPGR)	9,37		0,53		75,64				16,17			47,47		16,17	38,28
CLOPIDOGREL HEXAL (CPGR)	88,64		5,55		75,11				54,35					54,35	161,28
CLOPIDOGREL HORMOSAN (CPGR)	3,91		0,22		69,56			28,56							38,28
CLOPIDOGREL JUTA (CPGR)			0,00		69,34				26,04					26,04	67,39
CLOPIDOGREL KOHL BMS (CPGR)	10,77		0,61		69,34				63,69					63,69	225,40
CLOPIDOGREL KOHL SANOFI (CPGR)	18,99		1,07		68,74				66,18					66,18	234,87
CLOPIDOGREL MIBE (CPGR)	2,06		0,12		67,67			24,75							72,10
CLOPIDOGREL MYLAN (CPGR)	13,08		0,74		67,55				49,54					49,54	146,60

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße Präparat	Vo in Tsd		%isol.		%kum.		0,5 FTBL		1 FTBL					1 FTBL1	
	28	98	28	98	28	98	28	30	50	56	98	100	28	100	
CLOPIDOGREL RATIO (CPGR)	154,80	8,71	66,81												
CLOPIDOGREL SANDOZ (CPGR)	3,38	0,19	58,10						85,48				54,35		161,28
CLOPIDOGREL SANOFI (CPGR)	114,35	6,44	57,91										44,79		132,19
CLOPIDOGREL SIGA (CPGR)	0,03	0,00	51,48										84,09		273,34
CLOPIDOGREL STADA (CPGR)	39,52	2,22	51,48										15,99		38,20
CLOPIDOGREL TAD (CPGR)	707,54	39,82	49,25										17,39		44,38
CLOPIDOGREL TEVA (CPGR)	3,59	0,20	9,44										20,96		55,57
CLOPIDOGREL VERON BMS (CPGR)	0,76	0,04	9,23										16,17		38,28
CLOPIDOGREL VERON SANOFI (CPGR)	1,85	0,10	9,19										63,59		225,43
CLOPIDOGREL WESTEN BMS (CPGR)	2,06	0,12	9,09										71,19		241,80
CLOPIDOGREL WESTEN SANOFI (CPGR)	3,68	0,21	8,97										63,78		225,39
CLOPIDOGREL WINTHROP (CPGR)		0,00	8,76										16,61		234,63
CLOPIDOGREL WOERWAG (CPGR)	72,91	4,10	8,76										35,72		38,47
PRASUGREL AXICORP LILLY (PRGR)	1,49	0,08	4,66												138,18
PRASUGREL BERAG LILLY (PRGR)	0,67	0,04	4,58										86,35		279,04
PRASUGREL CC LILLY (PRGR)	0,17	0,01	4,54				86,36	279,79					86,36		274,72
PRASUGREL CMLE LILLY (PRGR)		0,00	4,53				274,35								279,79
PRASUGREL DOC LILLY (PRGR)	0,81	0,05	4,53				86,36	266,26							306,01
PRASUGREL EMRA LILLY (PRGR)		0,00	4,48												274,74
PRASUGREL EURIM LILLY (PRGR)	2,76	0,16	4,48												279,86
PRASUGREL GERKE LILLY (PRGR)	0,46	0,03	4,33												279,04
PRASUGREL LILLY (PRGR)	69,47	3,91	4,30												279,89
PRASUGREL MTK LILLY (PRGR)	4,23	0,24	0,39				88,02	281,84							281,84
PRASUGREL VERON LILLY (PRGR)	0,54	0,03	0,16												279,04
PRASUGREL WESTEN LILLY (PRGR)	2,23	0,13	0,13												276,01
Summen (Vo in Tsd.)	1.777,01						1,04	2,78					0,34		183,97
Anteilswerte (%)							0,06	0,16					0,02		10,35
									0,44	26,73	2,10	65,22	0,02	1,50	1,494,05
											0,12	3,67			84,08
															0,06
															0,00
															0,02

Abkürzungsverzeichnis Einzelwirkstoffe:

Kürzel Landform
CPGR Clopidogrel
PRGR Prasugrel

Abkürzungsverzeichnis Darreichungsformen:

Kürzel Landform
FTBL Filmtabletten