



zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung Capecitabin, Gruppe 1, in Stufe 1 nach § 35 Abs. 1 SGB V

Vom 7. Juli 2015

Inhalt

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

1. Rechtsgrundlage

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

2. Eckpunkte der Entscheidung

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 7. Juli 2015 beschlossen, ein Stellungnahmeverfahren zur Neubildung der Festbetragsgruppe "Capecitabin, Gruppe 1" in Stufe 1 einzuleiten.

Die Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie wird um folgende Festbetragsgruppe "Capecitabin, Gruppe 1" in Stufe 1 ergänzt.

"Stufe: 1

Wirkstoff: Capecitabin

Festbetragsgruppe Nr.: 1

Status: verschreibungspflichtig

Gruppenbeschreibung: orale Darreichungsformen

Darreichungsformen: Filmtabletten

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

Alle von der Festbetragsgruppe "Capecitabin, Gruppe 1" umfassten Arzneimittel enthalten den Wirkstoff Capecitabin, wobei keine hinreichenden Belege für unterschiedliche, für die Therapie bedeutsame Bioverfügbarkeiten vorliegen, die gegen die Festbetragsgruppe in der vorliegenden Form sprechen.

Als geeignete Vergleichsgröße im Sinne des § 35 Abs. 1 Satz 5 SGB V wird für die vorliegende Festbetragsgruppe der Stufe 1 gemäß 4. Kapitel § 18 Satz 1 der Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses (VerfO) die reale Wirkstärke je abgeteilter Einheit bestimmt.

3. 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 15. Juni 2015 über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten. Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 7. Juli 2015 die Beschlussvorlage zur Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Neubildung der Festbetragsgruppe beraten und nach 1. Kapitel § 10 Abs. 1 VerfO die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens einstimmig beschlossen.

Zeitlicher Beratungsverlauf:

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand						
AG Nutzenbewertung	15.06.2015	Beratung zur Neubildung der Festbetragsgruppe						
Unterausschuss Arzneimittel	07.07.2015	Beratung, Konsentierung und Beschlussfassung zur Einleitung des Stellungnahmeverfahrens hinsichtlich der Änderung der AM-RL in Anlage IX						

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 (1. Kapitel § 10 Abs. 2 VerfO).

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 Gemeinsamen Bundesausschusses 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:

Organisation	Straße	Ort		
Arzneimittelkommission der Deutschen Ärzteschaft (AkdÄ)	Herbert-Lewin-Platz 1	10623 Berlin		
Arzneimittelkommission der Deutschen Apotheker (AMK)	Jägerstraße 49/50	10117 Berlin		
Bundesvereinigung Deutscher Apothekerverbände (ABDA)	Deutsches Apothekerhaus Jägerstraße 49/50	10117 Berlin		
Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V. (BAH)	Ubierstraße 71 - 73	53173 Bonn		
Bundesverband der Arzneimittel-Importeure e.V. (BAI)	EurimPark 8	83416 Saaldorf- Surheim		
Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e.V. (BPI)	Friedrichstr. 148	10117 Berlin		
Pro Generika e.V.	Unter den Linden 32-34	10117 Berlin		
Verband Forschender Arzneimittelhersteller e. V. (VFA)	Hausvogteiplatz 13	10117 Berlin		
Herrn Prof. Dr. med. Reinhard Saller	Albisstrasse 20 Postfach 777	CH – 8038 Zürich		
Herrn Dr. Dr. Peter Schlüter	Bahnhofstraße 2c	69502 Hemsbach		

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

Berlin, den 7. Juli 2015

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken

4	A	
4.	AII	lage

Festbetragsstufe 1

Festbetragsgruppe:

Capecitabin Gruppe 1

Gruppenbeschreibung: orale Darreichungsformen

verschreibungspflichtig

Filmtabletten *

Preis- und Produktstand: 01.05.2015 / Verordnungen: 2014

^{*} 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

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Capecitabin, Gruppe 1 Verordnungen (in Tsd.): 81,5 (Basis 2014) Umsatz (in Mio. EURO): 20,3

Wirkstärke (w)					150			300			500	
Darreichungsform					FTBL			FTBL			FTBL	- 1
Packungsgröße				60	100	120	30	60	120	60	100	120
Präparat	Vo in Tsd	%isol.	%kum.									
CAPECITABIN ABACUS ROCHE	0,01	0,01	100,00									377,84
CAPECITABIN ACA ROCHE	0,85	1,05	99,99									399,95
CAPECITABIN ACCORD	0,19	0,24	98,94	33,82								154,43
CAPECITABIN ACTAVIS	0,65	0,80	98,70	54,23								156,98
CAPECITABIN AL	4,70	5,77	97,91	33,78								151,84
CAPECITABIN AXICORPB ROCHE	0,36	0,44	92,14									381,23
CAPECITABIN BETA	3,80	4,66	91,70	33,82								151,84
CAPECITABIN BIOMO	3,09	3,79	87,04	30,37								151,75
CAPECITABIN CC ROCHE	1,14	1,40	83,24	76,54								399,13
CAPECITABIN CELL	1,10	1,35	81,84	37,75								156,98
CAPECITABIN EMRA ROCHE	4,45	5,46	80,50									389,01
CAPECITABIN EURIM ROCHE	2,71	3,33	75,03	71,26								389,26
CAPECITABIN GERKE ROCHE	0,47	0,58	71,70									376,06
CAPECITABIN HAEMATO ROCHE	4,07	4,99	71,13									387,12
CAPECITABIN HEXAL	7,24	8,89	66,14	51,75	86,25	103,49				123,90	206,51	247,81
CAPECITABIN HORMOSAN	1,07	1,32	57,25	29,99								151,80
CAPECITABIN INOPHA ROCHE	0,02	0,02	55,93									436,42
CAPECITABIN KOHL ROCHE	3,14	3,85	55,91	71,26								399,57
CAPECITABIN MEDAC	11,49	14,10	52,06	36,40			49,67					156,98
CAPECITABIN ONKO	0,99	1,21	37,96	30,37								151,84
CAPECITABIN ORI ROCHE	0,38	0,46	36,75									376,30
CAPECITABIN RIBOSE	0,49	0,60	36,29	36,40								159,98
CAPECITABIN ROCHE	17,32	21,26	35,69	77,52								452,46
CAPECITABIN SUNPH		0,00	14,43	61,88								348,69
CAPECITABIN TAD	7,90	9,69	14,43	30,37		49,74		49,74	88,48	75,49		139,98
CAPECITABIN TEVA	1,39	1,71	4,74	36,40								157,63
CAPECITABIN VERON ROCHE	0,19	0,23	3,03									390,27
CAPECITABIN ZENTIVA	2,28	2,80	2,80	58,50								327,07
Summen (Vo in Tsd.)	81,48			9,58	0,08	0,45	0,41	0,05	0,02	0,52	0,88	69,51
Anteilswerte (%)				11,76	0,09	0,55	0,50	0,06	0,02	0,63	1,08	85,30

Abkürzungen: Darreichungsformen Kürzel Langform FTBL Filmtabletten