

# Tragende Gründe



Gemeinsamer  
Bundesausschuss

## **zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage IX – Festbetragsgruppenbildung Anlage X – Aktualisierung von Vergleichsgrößen Vasoaktive Substanzen, andere, Gruppe 1, in Stufe 3 nach § 35 Absatz 1 SGB V**

Vom 16. August 2018

### **Inhalt**

<b>1.</b>	<b>Rechtsgrundlage .....</b>	<b>2</b>
<b>2.</b>	<b>Eckpunkte der Entscheidung.....</b>	<b>2</b>
<b>3.</b>	<b>Bürokratiekostenermittlung .....</b>	<b>4</b>
<b>4.</b>	<b>Verfahrensablauf .....</b>	<b>4</b>
<b>5.</b>	<b>Anlage .....</b>	<b>6</b>

## 1. Rechtsgrundlage

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

- (1) den selben 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

Der Unterausschuss Arzneimittel hat die Beratungen zur Neubildung der Festbetragsgruppe „Vasoaktive Substanzen, andere, 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 Nr. 3 SGB V erfüllt.

In Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie wird folgende Festbetragsgruppe „Vasoaktive Substanzen, andere, Gruppe 1“ in Stufe 3 eingefügt:

„Stufe:	3
Wirkstoffgruppe:	Vasoaktive Substanzen, andere
Festbetragsgruppe Nr.:	1
Status:	verschreibungspflichtig
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoffe Cilostazol Naftidrofuryl Naftidrofuryl hydrogenoxalat
Gruppenbeschreibung:	abgeteilte orale Darreichungsformen
Darreichungsformen:	Filmtabletten, Hartkapseln, retardierte Hartkapseln, Retardkapseln, Retardtabletten, Tabletten“

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 therapeutisch vergleichbar. Das gemeinsame Anwendungsgebiet, aus dem sich die therapeutische Vergleichbarkeit ergibt, ist die Verlängerung der Gehstrecke bei Patienten mit chronisch peripherer arterieller Verschlusskrankheit.

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 (VerfO) bestimmt der Gemeinsame Bundesausschuss als geeignete Vergleichsgröße im Sinne des § 35 Absatz 1 Satz 5 SGB V die verordnungsgewichtete durchschnittliche Einzel- bzw. Gesamtwirkstärke je Wirkstoff nach Maßgabe der in § 2 Anlage I zum 4. Kapitel VerfO beschriebenen Methodik.

Nach § 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 die Anlage X der Arzneimittel-Richtlinie unter der einschlägigen Methodik zur Ermittlung der Vergleichsgröße (Anlage I zum 4. Kapitel der VerfO) um die Festbetragsgruppe „Vasoaktive Substanzen, andere, Gruppe 1“ in Stufe 3 ergänzt.

Mit Wirkung vom Inkrafttreten des Festbetragsfestsetzungsbeschlusses des Spitzenverbandes Bund der Krankenkassen für von der Festbetragsgruppe „Vasoaktive Substanzen, andere, Gruppe 1“ in Stufe 3 erfasste Fertigarzneimittel tritt, kann die bestehende Festbetragsgruppe „Naftidrofuryl, Gruppe 1“ in Stufe 1 außer Kraft treten.

Im schriftlichen Stellungnahmeverfahren wurde unter anderem vorgebracht, dass die beiden Wirkstoffe Cilostazol und Naftidrofuryl ein sehr unterschiedliches Nebenwirkungsprofil besäßen. Bei dem Wirkstoff Cilostazol sei vermehrt mit Nebenwirkungen im Bereich des Herzkreislaufsystems sowie mit Blutungen zu rechnen. Durch eine gemeinsame Eingruppierung der beiden Wirkstoffe in eine Festbetragsgruppe könne der Eindruck auf Seiten der Ärzte entstehen, dass die beiden Arzneistoffe gleichzusetzen seien. Im Weiteren handele es sich bei Naftidrofuryl, aufgrund geringerer Nebenwirkungen, um eine therapeutische Verbesserung.

In Festbetragsgruppen der Stufe 3 werden Wirkstoffe zusammengefasst, die eine therapeutisch vergleichbare Wirkung haben, wenn sie für ein oder mehrere gemeinsame Anwendungsgebiete zugelassen sind. Ausgenommen von der Gruppenbildung sind Arzneimittel mit patentgeschützten Wirkstoffen, die eine therapeutische Verbesserung, auch wegen geringerer Nebenwirkungen, bedeuten.

Für den Wirkstoff Naftidrofuryl liegt kein Patentschutz vor, weshalb dieser grundsätzlich nicht wegen einer therapeutischen Verbesserung von der Gruppenbildung auszunehmen ist.

Das potentielle Nebenwirkungsprofil von Cilostazol steht der Festbetragsgruppenbildung unter Einschluss von Cilostazol nicht grundsätzlich entgegen. Auf der Grundlage des Inhalts der auch für den Wirkstoff Cilostazol fortbestehenden arzneimittelrechtlichen Zulassung, erweisen sich die einbezogenen Wirkstoffe als therapeutisch vergleichbar. In der S3-Leitlinie zu peripheren arteriellen Verschlusskrankheit wird neben Naftidrofuryl auch Cilostazol als medikamentöse Therapiemöglichkeit zur Verbesserung der Gehleistung angeführt. Wobei hier auch nochmal explizit darauf hingewiesen wird, dass sowohl Cilostazol als auch Naftidrofuryl im Stadium der Claudicatio nur dann gezielt eingesetzt werden sollten, wenn die Lebensqualität erheblich eingeschränkt ist, die Gehstrecke unter 200 m liegt und ein Gehtraining nicht oder nur noch eingeschränkt durchgeführt werden kann.

Die Einwände stehen unter Berücksichtigung der gesetzlich vorgegebenen Vergleichsmaßstäbe für eine Festbetragsgruppenbildung der Stufe 3 einer therapeutischen Vergleichbarkeit der in die Festbetragsgruppe einbezogenen Wirkstoffe nicht entgegen. Unter diesem Blickwinkel ergeben sich für den Gemeinsamen Bundesausschuss keine hinreichenden Anhaltspunkte, abweichend von der mit § 35 Absatz 1 Satz 2 Nr. 3 Satz 5 Halbsatz 1 und Satz 6 SGB V verbundenen Maßgabe, auf den Inhalt der arzneimittelrechtlichen Zulassung abzustellen, ergänzende Unterlagen insoweit heranzuziehen, als sie Anlass geben für die Gruppenbildung bedeutsame

Verordnungseinschränkungen oder Verordnungsausschlüsse insbesondere für den Wirkstoff Cilostazol zu erlassen (dazu auch BSG, Urt. v. 17.09.2013 – B 1 KR 54/12 R, Rn. 29).

Im Weiteren bedeutet die Zusammenfassung von Naftidrofuryl und Cilostazol in eine Festbetragsgruppe keine „Gleichsetzung von Naftidrofuryl mit Cilostazol“, sondern folgt den Regeln der Festbetragsgruppenbildung, wonach es auf eine therapeutisch vergleichbare Wirkung ankommt, wenn die Wirkstoffe für ein gemeinsames Anwendungsgebiet oder mehrere gemeinsame Anwendungsgebiete zugelassen sind. Dabei bedeutet Vergleichbarkeit weder Austauschbarkeit noch Identität. Vielmehr soll ein übergreifender gemeinsamer Bezugspunkt mehrerer Wirkstoffe hergestellt werden (BSG, Urt. v. 01.03.2011 – B 1 KR 10/10 R, Rn. 48). Es steht außer Frage, dass bei der Anwendung von Cilostazol das Nutzen-Risiko-Verhältnis hinsichtlich der Nebenwirkungen genau abgewogen werden sollte. Es obliegt der Entscheidung der behandelnden Ärztin oder des behandelnden Arztes, in der jeweiligen Behandlungssituation ein geeignetes Präparat zu verordnen. Mit einer Festbetragsgruppenbildung werden keine therapeutischen Entscheidungen hinsichtlich der Auswahl eines Fertigarzneimittels präjudiziert.

Zusammenfassend lässt sich feststellen, dass die im schriftlichen Stellungnahmeverfahren angeführten Aspekte zu keiner Änderung der vorgesehenen Festbetragsgruppenbildung führen.

Im Rahmen des Stellungnahmeverfahrens wurde gemäß § 91 Absatz 9 SGB V eine mündliche Anhörung anberaumt. Die mündliche Anhörung ist entfallen, da der angemeldete pharmazeutische Unternehmer auf sein Recht zur mündlichen Stellungnahme verzichtet hat.

### **3. Bürokratiekostenermittlung**

Durch den vorgesehenen Beschluss entstehen keine neuen bzw. geänderten Informationspflichten für Leistungserbringer im Sinne von Anlage II 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 14. August 2017 über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten. Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 10. Oktober 2017 die Beschlussvorlage zur Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Neubildung der Festbetragsgruppe beraten und nach 1. Kapitel § 10 Absatz 1 VerFO die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens einstimmig beschlossen.

Die für den 12. Juni 2018 anberaumte mündliche Anhörung entfiel, da der angemeldete pharmazeutische Unternehmer auf sein Recht zur mündlichen Stellungnahme verzichtet hat.

Die Beschlussvorlage zur Neubildung der Festbetragsgruppe wurde in der Sitzung des Unterausschusses am 12. Juni 2018 konsentiert.

Zeitlicher Beratungsverlauf:

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
AG Nutzenbewertung	14. August 2017	Beratung zur Neubildung der Festbetragsgruppe
AG Nutzenbewertung	18. September 2017	Beratung zur Neubildung der Festbetragsgruppe
Unterausschuss Arzneimittel	10. Oktober 2017	Beratung, Konsentierung und Beschlussfassung zur Einleitung des Stellungnahmeverfahrens hinsichtlich der Änderung der AM-RL in Anlage IX und X
Unterausschuss Arzneimittel	6. Februar 2018	Information über eingegangene Stellungnahmen und Beratung über weiteres Vorgehen
AG Nutzenbewertung	16. April 2018	Auswertung der schriftlichen Stellungnahmen
Unterausschuss Arzneimittel	8. Mai 2018	Beratung über Auswertung der schriftlichen Stellungnahmen und Terminierung der mündlichen Anhörung
Unterausschuss Arzneimittel	12. Juni 2018	Durchführung der mündlichen Anhörung und Auswertung
Unterausschuss Arzneimittel	10. Juli 2018	Beratung und Konsentierung der Beschlussvorlage
Plenum	16. August 2018	Beschlussfassung

Berlin, den 16. August 2018

Gemeinsamer Bundesausschuss  
gemäß § 91 SGB V  
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

## 5. Anlage

**Festbetragsstufe 3**

**Festbetragsgruppe:**

**Vasoaktive Substanzen, andere**

**Gruppe 1**

**Wirkstoffe**

Cilostazol

Naftidrofuryl

Naftidrofuryl hydrogenoxalat

**Gruppenbeschreibung:**

verschreibungspflichtig

abgeteilte orale Darreichungsformen

Filmtabletten, Hartkapseln, retardierte Hartkapseln,  
Retardkapseln, Retardtabletten, Tabletten \*

\* 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**

**Festbetragsgruppe:**

**Vasoaktive Substanzen, andere**

**Gruppe 1**

<b>Wirkstoff /-base</b>	<b>Einzelwirk- stärke</b>	<b>Verordnungs- anteil in %</b>	<b>Gewichtungs- wert</b>	<b>gewichtete Einzel- wirkstärke</b>
Cilostazol	50,00	16,3	17	850
Cilostazol	100,00	83,7	84	8400
Naftidrofuryl	80,99	46,7	47	3807
Naftidrofuryl	161,98	53,3	54	8747

**Tabelle: Ermittlung der vorläufigen Vergleichsgröße**

**Festbetragsgruppe:**

**Vasoaktive Substanzen, andere**

**Gruppe 1**

<b>Wirkstoff</b>	<b>Summe der gewichteten Wirkstärken</b>	<b>Summe der Gewichtungswerte</b>	<b>vorläufige Vergleichsgröße (vVG)= Summe der gewichteten Wirkstärken /Summe der Gewichtungswerte</b>
Cilostazol	9250	101	91,6
Naftidrofuryl	12554	101	124,3

**Tabelle: Ermittlung des Applikationsfaktors**

**Festbetragsgruppe:**

**Vasoaktive Substanzen, andere**

**Gruppe 1**

**gemeinsames Anwendungsgebiet:**

Verlängerung der Gehstrecke bei Patienten mit chronischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit

**singuläres Anwendungsgebiet:**

kein

**Präparate im singulären Anwendungsgebiet:**

kein

<b>Wirkstoff</b>	<b>Indikationsbereiche</b>	<b>Applikationsfrequenz (BfArM-Muster-/Referenztext)</b>	<b>Applikationsfrequenz (Fachinformation)</b>	<b>Applikationsfaktor (APF)</b>
Cilostazol	Verlängerung der Gehstrecke bei Patienten mit chronischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit	kein Muster-/Referenztext vorhanden	2	2
Naftidrofuryl	Verlängerung der Gehstrecke bei Patienten mit chronischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit	kein Muster-/Referenztext vorhanden	3	3

**Tabelle: Ermittlung der endgültigen Vergleichsgröße**

**Festbetragsgruppe:**

**Vasoaktive Substanzen, andere**

**Gruppe 1**

<b>Wirkstoff</b>	<b>vorläufige Vergleichsgröße (vVG)</b>	<b>Applikationsfaktor (APF)</b>	<b>Vergleichsgröße (VG) = vVG x APF</b>
Cilostazol	91,6	2	183
Naftidrofuryl	124,3	3	373

**Festbetragsstufe 3**

**Festbetragsgruppe:**

**Vasoaktive Substanzen, andere**

**Gruppe 1**

**Wirkstoffe**

**Vergleichsgröße**

Cilostazol

183

Naftidrofuryl

373

Naftidrofuryl hydrogenoxalat

**Gruppenbeschreibung:**

verschreibungspflichtig

abgeteilte orale Darreichungsformen

Filmtabletten, Hartkapseln, retardierte Hartkapseln,  
Retardkapseln, Retardtabletten, Tabletten \*

\* 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: Anwendungsgebiete**

**Festbetragsgruppe:** **Vasoaktive Substanzen, andere** **Gruppe 1**

**gemeinsames Anwendungsgebiet:** Verlängerung der Gehstrecke bei Patienten mit chronischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit

**singuläres Anwendungsgebiet:** kein

**Präparate im singulären Anwendungsgebiet:** kein

<b>Wirkstoff</b>	<b>Verlängerung der Gehstrecke bei Patienten mit chronischer peripherer arterieller Verschlusskrankheit</b>
Cilostazol	X
Naftidrofuryl	X

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Vasoaktive Substanzen, andere, Gruppe 1  
 Verordnungen (in Tsd.): 180,8 (Basis 2016)  
 Umsatz (in Mio. EURO): 8,9

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße ----- Präparat				0,22 KAPR			0,22 KAPS			0,22 TABR			0,27 TABL	
	Vo in Tsd	%isol.	%kum.	20	50	100	30	50	100	30	50	100	28	98
CILOSTAZOL 2CARE4 OTSUKA (CIZL)	0,27	0,15	100,00											
CILOSTAZOL ACA OTSUKA (CIZL)	0,78	0,43	99,85											
CILOSTAZOL AL (CIZL)	33,06	18,28	99,42										30,81	80,37
CILOSTAZOL AXICORP OTSUKA (CIZL)	0,34	0,19	81,14											
CILOSTAZOL BB OTSUKA (CIZL)	0,07	0,04	80,95											
CILOSTAZOL BERAG OTSUKA (CIZL)	0,70	0,39	80,91											
CILOSTAZOL BR OTSUKA (CIZL)	0,52	0,29	80,53											
CILOSTAZOL CC OTSUKA (CIZL)	0,01	0,00	80,24											
CILOSTAZOL ELPEN (CIZL)	3,43	1,89	80,23											
CILOSTAZOL EMRA OTSUKA (CIZL)	1,01	0,56	78,34											93,00
CILOSTAZOL EURIM OTSUKA (CIZL)	2,27	1,25	77,78											93,02
CILOSTAZOL EUROPEAN OTSUKA (CIZL)	0,12	0,07	76,52											
CILOSTAZOL FDPHARMA OTSUKA (CIZL)	0,37	0,21	76,46											
CILOSTAZOL GLENMARK (CIZL)	6,38	3,53	76,25											
CILOSTAZOL HEXAL (CIZL)	14,38	7,95	72,72											
CILOSTAZOL KOHL OTSUKA (CIZL)	2,42	1,34	64,77											93,00
CILOSTAZOL MILIN OTSUKA (CIZL)	0,19	0,10	63,43											
CILOSTAZOL ORI OTSUKA (CIZL)	1,11	0,62	63,33											93,00
CILOSTAZOL OTSUKA (CIZL)	11,35	6,28	62,71										39,31	110,11
CILOSTAZOL STADA (CIZL)	1,12	0,62	56,44											
CILOSTAZOL UCB (CIZL)	4,41	2,44	55,82										30,32	79,90
NAFTIDROFURYL ABZ (NAFU)	5,77	3,19	53,38											
NAFTIDROFURYL HEXAL (NAFU)	19,49	10,78	50,19			20,83								
NAFTIDROFURYL MERCK (NAFU)	20,37	11,27	39,41				16,04	19,08	26,12	16,04	19,08	26,12		
NAFTIDROFURYL RATIO (NAFU)	50,89	28,14	28,14	13,91	16,12	20,65								
Summen (Vo in Tsd.)	180,81			0,26	0,90	28,88	0,52	0,11	1,61	0,73	0,50	11,60	1,61	12,10
Anteilswerte (%)				0,14	0,50	15,97	0,28	0,06	0,89	0,40	0,28	6,41	0,89	6,69

Abkürzungen:

Darreichungsformen

Kürzel

Langform

FTBL Filmtabletten  
 KAPR Retardkapseln, retardierte Hart-/Weichkapseln, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung  
 KAPS Kapseln, Hartkapseln, Weichkapseln  
 TABL Tabletten  
 TABR Retardtabletten, Retard-Filmtabletten, magensaftresistente Retardtabletten

Wirkstoffe

Kürzel

Langform

CIZL Cilostazol  
 NAFU Naftidrofuryl

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Vasoaktive Substanzen, andere, Gruppe 1  
 Verordnungen (in Tsd.): 180,8 (Basis 2016)  
 Umsatz (in Mio. EURO): 8,9

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße ----- Präparat				0,43 FTBL			0,43 KAPR			0,55 TABL		
	30	50	100	30	50	100	28	56	98			
	Vo in Tsd	%isol.	%kum.									
CILOSTAZOL 2CARE4 OTSUKA (CIZL)	0,27	0,15	100,00							29,95	43,73	68,26
CILOSTAZOL ACA OTSUKA (CIZL)	0,78	0,43	99,85								43,80	69,73
CILOSTAZOL AL (CIZL)	33,06	18,28	99,42							30,81	50,63	73,38
CILOSTAZOL AXICORP OTSUKA (CIZL)	0,34	0,19	81,14								43,79	67,69
CILOSTAZOL BB OTSUKA (CIZL)	0,07	0,04	80,95							35,90	42,00	65,00
CILOSTAZOL BERAG OTSUKA (CIZL)	0,70	0,39	80,91									68,19
CILOSTAZOL BR OTSUKA (CIZL)	0,52	0,29	80,53									68,90
CILOSTAZOL CC OTSUKA (CIZL)	0,01	0,00	80,24									67,69
CILOSTAZOL ELPEN (CIZL)	3,43	1,89	80,23							19,90	28,81	42,19
CILOSTAZOL EMRA OTSUKA (CIZL)	1,01	0,56	78,34							31,31	43,80	67,88
CILOSTAZOL EURIM OTSUKA (CIZL)	2,27	1,25	77,78								51,63	79,90
CILOSTAZOL EUROPEAN OTSUKA (CIZL)	0,12	0,07	76,52									69,00
CILOSTAZOL FDPHARMA OTSUKA (CIZL)	0,37	0,21	76,46									67,88
CILOSTAZOL GLENMARK (CIZL)	6,38	3,53	76,25							28,81	43,84	69,77
CILOSTAZOL HEXAL (CIZL)	14,38	7,95	72,72							35,91	61,94	89,36
CILOSTAZOL KOHL OTSUKA (CIZL)	2,42	1,34	64,77							31,33	53,40	86,50
CILOSTAZOL MILIN OTSUKA (CIZL)	0,19	0,10	63,43							35,91	61,94	93,61
CILOSTAZOL ORI OTSUKA (CIZL)	1,11	0,62	63,33									79,90
CILOSTAZOL OTSUKA (CIZL)	11,35	6,28	62,71							39,31	67,63	110,11
CILOSTAZOL STADA (CIZL)	1,12	0,62	56,44							28,79	42,00	69,75
CILOSTAZOL UCB (CIZL)	4,41	2,44	55,82							30,43	43,84	69,77
NAFTIDROFURYL ABZ (NAFU)	5,77	3,19	53,38				15,96	18,92	25,85			
NAFTIDROFURYL HEXAL (NAFU)	19,49	10,78	50,19						25,87			
NAFTIDROFURYL MERCK (NAFU)	20,37	11,27	39,41	18,79	23,34	33,87						
NAFTIDROFURYL RATIO (NAFU)	50,89	28,14	28,14					18,93	25,87			
Summen (Vo in Tsd.)	180,81			0,32	0,14	4,85	0,64	0,95	44,50	2,11	3,29	65,18
Anteilswerte (%)				0,17	0,08	2,68	0,36	0,53	24,61	1,17	1,82	36,05

Abkürzungen:

Darreichungsformen

Kürzel

Langform

FTBL Filmtabletten  
 KAPR Retardkapseln, retardierte Hart-/Weichkapseln, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung  
 KAPS Kapseln, Hartkapseln, Weichkapseln  
 TABL Tabletten  
 TABR Retardtabletten, Retard-Filmtabletten, magensaftresistente Retardtabletten

Wirkstoffe

Kürzel

Langform

CIZL Cilostazol  
 NAFU Naftidrofuryl