

Tragende Gründe



Gemeinsamer
Bundesausschuss

zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) und Anlage X (Vergleichsgrößenaktualisierung) – Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1, in Stufe 3

Vom 20. Februar 2020

Inhalt

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

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

Der Unterausschuss Arzneimittel hat die Beratungen zur Neubildung der Festbetragsgruppe „Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, 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 anberaumt. Von seinem Recht zur mündlichen Stellungnahme hat der Stellungnahmeberechtigte keinen Gebrauch gemacht.

Der Aktualisierung der Festbetragsgruppe „Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1“ in Stufe 3 stehen die im schriftlichen Stellungnahmeverfahren genannten Einwände nicht entgegen.

In der Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie wird folgende Festbetragsgruppe „Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1“ in Stufe 3 wie folgt eingefügt:

„Stufe:	3		
Wirkstoff:	Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga		
Festbetragsgruppe Nr.:	1		
Status:	verschreibungspflichtig		
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoffe	Vergleichsgrößen	
	Abacavir + Lamivudin	600	300
	Abacavir hemisulfat		
	Abacavir hydrochlorid		

Tenofoviralfenamid + Emtricitabin	22,21	200
Tenofovir alafenamid hemifumarat		
Tenofovirdisoproxil + Emtricitabin	245	200
Tenofovir disoproxil fumarat		
Tenofovir disoproxil maleat		
Tenofovir disoproxil phosphat		
Tenofovir disoproxil succinat		

Gruppenbeschreibung: abgeteilte 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 therapeutisch vergleichbar. Das gemeinsame Anwendungsgebiet, aus dem sich die therapeutische Vergleichbarkeit ergibt, ist die Behandlung der HIV-1-Infektion.

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) 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 § 5 Anlage I zum 4. Kapitel der Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses beschriebenen Methodik bestimmt.

Nach § 43 Nr. 2 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 „Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1“ ergänzt.

Im Stellungnahmeverfahren wurde unter anderem vorgebracht, dass auf die Einbeziehung der Wirkstoffkombination Emtricitabin/Tenofoviralfenamid verzichtet werden solle, da für innovative Wirkstoffe der AMNOG-Prozess, welcher bereits durchlaufen wurde, zur Findung eines wirtschaftlichen Preises diene. Im Weiteren sei die Wirkstoffkombination Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil neben dem gemeinsamen Anwendungsgebiet auch für die Behandlung der Prä-Expositions-Prophylaxe (PrEP) in Kombination mit Safer-Sex-Praktiken zur Reduktion des Risikos einer sexuell erworbenen HIV-1-Infektion bei Erwachsenen und Jugendlichen mit hohem HIV-Risiko zugelassen. Beim Zuschnitt der Festbetragsgruppe müsse bei der Festbetragsfestsetzung auf eine ausreichende Verfügbarkeit von Arzneimitteln mit einer PrEP-Zulassung geachtet werden.

Die Instrumente des § 35 und § 35a SGB V stehen nicht in einem Exklusivitätsverhältnis zueinander. Vielmehr sieht der Gesetzgeber mit § 35a Absatz 4 SGB V die Einbeziehung mit Festbetragsarzneimitteln pharmakologisch-therapeutisch vergleichbarer Wirkstoffe für den Fall, dass in der frühen Nutzenbewertung keine therapeutische Verbesserung festgestellt werden konnte, ausdrücklich vor. Bezüglich der Wirkstoffkombination Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil stehen innerhalb der Festbetragsgruppe mehrere preisgünstige Fertigarzneimittel mit einer Zulassung zur Prä-Expositions-Prophylaxe (PrEP) zur Verfügung,

wodurch von einer Verfügbarkeit zum Festbetrag auszugehen ist. Ausgehend hiervon ist die gesetzliche Voraussetzung als erfüllt anzusehen.

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 15. April 2019, 13. Mai 2019 und 17. Juni 2019 über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten.

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 9. Juli 2019 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 (VerfO) die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens einstimmig beschlossen.

Die für den 9. Dezember 2019 anberaumte mündliche Anhörung entfiel, da der Stellungnahmeberechtigte von seinem Recht auf mündliche Stellungnahme keinen Gebrauch gemacht hat.

Die Beschlussvorlage zur Neubildung der Festbetragsgruppe wurde in der Sitzung des Unterausschusses am 7. Dezember 2020 konsentiert.

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
AG Nutzenbewertung	15.04.2019 13.05.2019 17.06.2019	Beratungen zur Neubildung der Festbetragsgruppe
Unterausschuss Arzneimittel	09.07.2019	Beratung, Konsentierung und Beschlussfassung zur Einleitung des Stellungnahmeverfahrens hinsichtlich der Änderung der AM-RL in Anlage IX und X
Unterausschuss Arzneimittel	10.09.2019	Information über eingegangene Stellungnahmen und Beratung über weiteres Vorgehen
Unterausschuss Arzneimittel	12.11.2019	Terminierung der mündlichen Anhörung
Unterausschuss Arzneimittel	09.12.2019	Mündliche Anhörung - entfallen

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
AG Nutzenbewertung	16.12.2019	Beratung über Auswertung der schriftlichen Stellungnahmen
Unterausschuss Arzneimittel	07.01.2020	Beratung und Konsentierung der Beschlussvorlage
Plenum	20.02.2020	Beschlussfassung

Berlin, den 20. Februar 2020

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

5. Anlage

Festbetragsstufe 3

Festbetragsgruppe:

Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga

Gruppe 1

Wirkstoffe

Abacavir + Lamivudin

Abacavir hemisulfat
Abacavir hydrochlorid

Tenofovir alafenamid + Emtricitabin

Tenofovir alafenamid hemifumarat

Tenofovirdisoproxil + Emtricitabin

Tenofovir disoproxil fumarat
Tenofovir disoproxil maleat
Tenofovir disoproxil phosphat
Tenofovir disoproxil succinat

Gruppenbeschreibung:

verschreibungspflichtig

abgeteilte orale Darreichungsformen

Filmtabletten *

* 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 zweier Nukleos(t)id-Analoga

Gruppe 1

Wirkstoffe /-basen Wirk 1 + Wirk 2	Verordnungs- anteil in %	Gewichtungs- wert	gewichtete Wirkstärken	
			Wirk 1	Wirk 2
Abacavir 600 mg + Lamivudin 300 mg	100,0	101	60600	30300
Tenofoviralfenamid 10 mg + Emtricitabin 200 mg	18,0	19	190	3800
Tenofoviralfenamid 25 mg + Emtricitabin 200 mg	82,0	83	2075	16600
Tenofovirdisoproxil 245 mg + Emtricitabin 200 mg	100,0	101	24745	20200

Tabelle: Ermittlung der Vergleichsgröße

Festbetragsgruppe:

Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga

Gruppe 1

Wirkstoffe	Summe der gewichteten Wirkstärken		Summe der Gewichtungswerte	Vergleichsgröße (VG)= Summe der gewichteten Wirkstärken / Summe der Gewichtungswerte	
	Σ Wirk 1	Σ Wirk 2		VG 1	VG 2
Wirk 1 + Wirk 2					
Abacavir + Lamivudin	60600,00	30300,00	101	600,00	300,00
Tenofoviralfenamid + Emtricitabin	2265,00	20400,00	102	22,21	200,00
Tenofovirdisoproxil + Emtricitabin	24745,00	20200,00	101	245,00	200,00

Festbetragsstufe 3

Festbetragsgruppe:

Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga

Gruppe 1

Wirkstoffe	Vergleichsgrößen	
Abacavir + Lamivudin Abacavir hemisulfat Abacavir hydrochlorid	600	300
Tenofovir alafenamid + Emtricitabin Tenofovir alafenamid hemifumarat	22,21	200
Tenofovirdisoproxil + Emtricitabin Tenofovir disoproxil fumarat Tenofovir disoproxil maleat Tenofovir disoproxil phosphat Tenofovir disoproxil succinat	245	200

Gruppenbeschreibung: verschreibungspflichtig
abgeteilte orale Darreichungsformen
Filmtabletten *

* 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 zweier Nukleos(t)id-Analoga

Gruppe 1

Wirkstoffkombinationen	VG 1	VG 2	WVG
Abacavir 600 mg + Lamivudin 300 mg	600	300	2
Tenofoviralfenamid 10 mg + Emtricitabin 200 mg	22,21	200	1,45
Tenofoviralfenamid 25 mg + Emtricitabin 200 mg	22,21	200	2,13
Tenofoviridisoproxil 245 mg + Emtricitabin 200 mg	245	200	2

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: Darstellung der Applikationsfrequenzen

Festbetragsgruppe:

Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga

Gruppe 1

gemeinsames Anwendungsgebiet:

HIV-1-Infektion

singuläres Anwendungsgebiet:

kein

Präparate im singulären Anwendungsgebiet:

kein

Wirkstoff	Indikationsbereiche	Applikationsfrequenz (BfArM-Muster-/Referenztext)	Applikationsfrequenz (Fachinformation)
Abacavir + Lamivudin	HIV-1-Infektion	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1
Tenofoviralfenamid + Emtricitabin	HIV-1-Infektion	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1
Tenofovirdisoproxil + Emtricitabin	HIV-1-Infektion	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1
	Prä-Expositions-Prophylaxe (PrEP)	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1

Tabelle: Anwendungsgebiete**Festbetragsgruppe:****Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga****Gruppe 1****gemeinsames Anwendungsgebiet:**

HIV-1-Infektion

singuläres Anwendungsgebiet:

kein

Präparate im singulären Anwendungsgebiet:

kein

Wirkstoff	HIV-1-Infektion	Prä-Expositions-Prophylaxe (PrEP)
Abacavir + Lamivudin	x	
Tenofoviralfenamid + Emtricitabin	x	
Tenofovirdisoproxil + Emtricitabin	x	x

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1
Verordnungen (in Tsd.): 104,9 (Basis 2018)
Umsatz (in Mio. EURO): 136,1

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße ----- Präparat				1,45 FTBL		2 FTBL							
	Vo in Tsd	%isol.	%kum.	30	90	7	10	28	30	35	60	84	90
ABACA LAMIVU AAHA VIIV (ABLA)	0,01	0,01	100,00						477,92				1.688,97
ABACA LAMIVU AAS VIIV (ABLA)	0,00	0,00	99,99						709,59				2.183,85
ABACA LAMIVU ABACUS VIIV (ABLA)	0,21	0,20	99,99						478,17				1.688,97
ABACA LAMIVU ABZ (ABLA)	3,81	3,64	99,79						586,73				1.739,96
ABACA LAMIVU ACA VIIV (ABLA)	0,13	0,13	96,15						711,70				2.173,80
ABACA LAMIVU ADEQUA VIIV (ABLA)	0,01	0,01	96,02						486,75				
ABACA LAMIVU AL (ABLA)	0,01	0,00	96,02						567,49				1.724,13
ABACA LAMIVU ARISTO (ABLA)	0,00	0,00	96,01						478,20				1.659,00
ABACA LAMIVU AXICORP VIIV (ABLA)	0,11	0,11	96,01						610,53				2.006,16
ABACA LAMIVU BB VIIV (ABLA)	0,00	0,00	95,90						474,00				1.678,00
ABACA LAMIVU BERAG VIIV (ABLA)	0,03	0,03	95,90						486,92				1.710,17
ABACA LAMIVU BETA (ABLA)	5,63	5,37	95,87						580,08		1.150,03		1.719,98
ABACA LAMIVU CC VIIV (ABLA)	0,14	0,13	90,50						477,77				1.658,87
ABACA LAMIVU DOC VIIV (ABLA)	0,00	0,00	90,37						515,45				
ABACA LAMIVU EMRA VIIV (ABLA)	0,07	0,06	90,37						610,53				2.009,24
ABACA LAMIVU EURIM VIIV (ABLA)	0,03	0,02	90,31						663,94				2.078,99
ABACA LAMIVU EUROPEAN VIIV (ABLA)	0,03	0,03	90,28						478,00				1.687,50
ABACA LAMIVU FDPHARMA VIIV (ABLA)	0,00	0,00	90,25						485,10				
ABACA LAMIVU GLENMARK (ABLA)		0,00	90,25						567,49				1.719,98
ABACA LAMIVU HAEMATO VIIV (ABLA)	0,34	0,32	90,25						625,43				2.009,24
ABACA LAMIVU HEXAL (ABLA)	0,18	0,17	89,92						626,26				1.841,68
ABACA LAMIVU HORMOSAN (ABLA)	0,72	0,69	89,76						567,49				1.724,13
ABACA LAMIVU INOPHA VIIV (ABLA)		0,00	89,07						711,76				2.150,46
ABACA LAMIVU KOHL VIIV (ABLA)	0,24	0,22	89,07						723,17				2.159,03
ABACA LAMIVU MEDICO VIIV (ABLA)	0,01	0,01	88,84						722,78				2.139,79
ABACA LAMIVU MYLAN (ABLA)	0,02	0,02	88,83						603,72				1.794,70
ABACA LAMIVU ORI VIIV (ABLA)	0,30	0,29	88,81						610,53				2.006,16
ABACA LAMIVU RATIO (ABLA)	0,55	0,52	88,53						665,40				1.956,80
ABACA LAMIVU VIIV (ABLA)	2,90	2,77	88,00						739,12				2.175,03
TENOALAF EMTRI ABACUS GILEAD (TAEM)	0,05	0,05	85,24	527,67	1.561,26								
TENOALAF EMTRI AXICORP GILEAD (TAEM)	0,57	0,55	85,19	528,17	1.561,47								
TENOALAF EMTRI CC GILEAD (TAEM)	1,80	1,71	84,64	527,67	1.560,03								
TENOALAF EMTRI GILEAD (TAEM)	42,36	40,38	82,93	528,17	1.561,47								
TENOALAF EMTRI HAEMATO GILEAD (TAEM)	0,03	0,03	42,54	528,17	1.561,47								
TENOALAF EMTRI KOHL GILEAD (TAEM)	0,10	0,10	42,51	527,10									
TENOALAF EMTRI MEDICO GILEAD (TAEM)	0,01	0,00	42,42	654,51	1.928,97								
TENOALAF EMTRI PARANOVA GILEAD (TAEM)	0,47	0,45	42,41	527,21	1.560,39								
TENODISO EMTRI ABACUS GILEAD (TDEM)	0,34	0,32	41,96						778,39				2.346,56
TENODISO EMTRI AL (TDEM)	0,29	0,28	41,64						69,77				199,90
TENODISO EMTRI AMNEAL (TDEM)	0,08	0,08	41,36						48,92				769,57
TENODISO EMTRI ARISTO (TDEM)	0,06	0,06	41,29						69,90				199,90
TENODISO EMTRI AXICORP GILEAD (TDEM)	0,37	0,35	41,23						779,63				2.349,35
TENODISO EMTRI BETA (TDEM)	1,11	1,05	40,88						273,78		97,79		798,49
TENODISO EMTRI CANOMA GILEAD (TDEM)	0,11	0,11	39,82						785,25				2.356,74

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1
 Verordnungen (in Tsd.): 104,9 (Basis 2018)
 Umsatz (in Mio. EURO): 136,1

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße				1,45 FTBL		2 FTBL							
				30	90	7	10	28	30	35	60	84	90
Präparat	Vo in Tsd	%isol.	%kum.										
TENODISO EMTRI CC GILEAD (TDEM)	0,31	0,29	39,72						779,59				1.109,46
TENODISO EMTRI DOC GILEAD (TDEM)	0,04	0,04	39,43						804,84				2.355,51
TENODISO EMTRI EURIM GILEAD (TDEM)	0,21	0,20	39,39						779,68				2.356,49
TENODISO EMTRI GILEAD (TDEM)	15,69	14,96	39,19						819,49				2.454,85
TENODISO EMTRI GLENMARK (TDEM)	0,05	0,05	24,23						69,77				199,90
TENODISO EMTRI HAEMATO GILEAD (TDEM)	0,39	0,37	24,18						779,68				2.356,60
TENODISO EMTRI HEXAL (TDEM)	1,48	1,41	23,81				133,79		377,13				1.109,47
TENODISO EMTRI HORMOSAN (TDEM)	0,75	0,71	22,41						49,99				176,07
TENODISO EMTRI KOHL GILEAD (TDEM)	0,39	0,37	21,70						779,69				2.361,64
TENODISO EMTRI MEDICO GILEAD (TDEM)	0,04	0,04	21,33						778,41				2.348,16
TENODISO EMTRI MYLAN (TDEM)	0,04	0,04	21,29						332,38				975,13
TENODISO EMTRI ORI GILEAD (TDEM)	0,05	0,04	21,25						779,69				2.356,74
TENODISO EMTRI PARANOVA GILEAD (TDEM)	0,16	0,15	21,21						778,36				2.368,37
TENODISO EMTRI RATIO (TDEM)	12,32	11,74	21,06						69,90				199,90
TENODISO EMTRI TAD (TDEM)	2,97	2,83	9,31				34,99		337,85	368,10	58,99	136,99	1.109,47
TENODISO EMTRI ZENTIVA (TDEM)	6,80	6,48	6,48						377,13				1.109,47
Summen (Vo in Tsd.)	104,89			1,86	6,34	0,00	0,01	0,10	15,30	0,01	0,02	0,01	44,03
Anteilswerte (%)				1,77	6,04	0,00	0,01	0,10	14,59	0,00	0,02	0,00	41,98

Abkürzungen:

Darreichungsformen Kürzel Langform
 FTBL Filmtabletten

Wirkstoffe Kürzel Langform
 ABLA Abacavir + Lamivudin
 TAEM Tenofoviralfenamid + Emtricitabin
 TDEM Tenofoviridisoproxil + Emtricitabin

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1
 Verordnungen (in Tsd.): 104,9 (Basis 2018)
 Umsatz (in Mio. EURO): 136,1

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße ----- Präparat				2 FTBL1		2,13 FTBL	
	Vo in Tsd	%isol.	%kum.	30	90	30	90
ABACA LAMIVU AAHA VIIV (ABLA)	0,01	0,01	100,00				
ABACA LAMIVU AAS VIIV (ABLA)	0,00	0,00	99,99				
ABACA LAMIVU ABACUS VIIV (ABLA)	0,21	0,20	99,99				
ABACA LAMIVU ABZ (ABLA)	3,81	3,64	99,79				
ABACA LAMIVU ACA VIIV (ABLA)	0,13	0,13	96,15				
ABACA LAMIVU ADEQUA VIIV (ABLA)	0,01	0,01	96,02				
ABACA LAMIVU AL (ABLA)	0,01	0,00	96,02				
ABACA LAMIVU ARISTO (ABLA)	0,00	0,00	96,01				
ABACA LAMIVU AXICORP VIIV (ABLA)	0,11	0,11	96,01				
ABACA LAMIVU BB VIIV (ABLA)	0,00	0,00	95,90				
ABACA LAMIVU BERAG VIIV (ABLA)	0,03	0,03	95,90				
ABACA LAMIVU BETA (ABLA)	5,63	5,37	95,87				
ABACA LAMIVU CC VIIV (ABLA)	0,14	0,13	90,50				
ABACA LAMIVU DOC VIIV (ABLA)	0,00	0,00	90,37				
ABACA LAMIVU EMRA VIIV (ABLA)	0,07	0,06	90,37				
ABACA LAMIVU EURIM VIIV (ABLA)	0,03	0,02	90,31				
ABACA LAMIVU EUROPEAN VIIV (ABLA)	0,03	0,03	90,28				
ABACA LAMIVU FDPHARMA VIIV (ABLA)	0,00	0,00	90,25				
ABACA LAMIVU GLENMARK (ABLA)		0,00	90,25				
ABACA LAMIVU HAEMATO VIIV (ABLA)	0,34	0,32	90,25				
ABACA LAMIVU HEXAL (ABLA)	0,18	0,17	89,92				
ABACA LAMIVU HORMOSAN (ABLA)	0,72	0,69	89,76				
ABACA LAMIVU INOPHA VIIV (ABLA)		0,00	89,07				
ABACA LAMIVU KOHL VIIV (ABLA)	0,24	0,22	89,07				
ABACA LAMIVU MEDICO VIIV (ABLA)	0,01	0,01	88,84				
ABACA LAMIVU MYLAN (ABLA)	0,02	0,02	88,83				
ABACA LAMIVU ORI VIIV (ABLA)	0,30	0,29	88,81				
ABACA LAMIVU RATIO (ABLA)	0,55	0,52	88,53				
ABACA LAMIVU VIIV (ABLA)	2,90	2,77	88,00				
TENOALAF EMTRI ABACUS GILEAD (TAEM)	0,05	0,05	85,24			527,67	1.561,26
TENOALAF EMTRI AXICORP GILEAD (TAEM)	0,57	0,55	85,19			528,17	1.561,47
TENOALAF EMTRI CC GILEAD (TAEM)	1,80	1,71	84,64			527,67	1.560,03
TENOALAF EMTRI GILEAD (TAEM)	42,36	40,38	82,93			528,17	1.561,47
TENOALAF EMTRI HAEMATO GILEAD (TAEM)	0,03	0,03	42,54			528,17	1.561,47
TENOALAF EMTRI KOHL GILEAD (TAEM)	0,10	0,10	42,51			528,07	
TENOALAF EMTRI MEDICO GILEAD (TAEM)	0,01	0,00	42,42			654,51	1.928,97
TENOALAF EMTRI PARANOVA GILEAD (TAEM)	0,47	0,45	42,41			527,21	1.560,39
TENODISO EMTRI ABACUS GILEAD (TDEM)	0,34	0,32	41,96				
TENODISO EMTRI AL (TDEM)	0,29	0,28	41,64				
TENODISO EMTRI AMNEAL (TDEM)	0,08	0,08	41,36				
TENODISO EMTRI ARISTO (TDEM)	0,06	0,06	41,29				
TENODISO EMTRI AXICORP GILEAD (TDEM)	0,37	0,35	41,23				
TENODISO EMTRI BETA (TDEM)	1,11	1,05	40,88				
TENODISO EMTRI CANOMA GILEAD (TDEM)	0,11	0,11	39,82				

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Kombinationen zweier Nukleos(t)id-Analoga, Gruppe 1
 Verordnungen (in Tsd.): 104,9 (Basis 2018)
 Umsatz (in Mio. EURO): 136,1

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße				2 FTBL1		2,13 FTBL	
				30	90	30	90
Präparat	Vo in Tsd	%isol.	%kum.				
TENODISO EMTRI CC GILEAD (TDEM)	0,31	0,29	39,72				
TENODISO EMTRI DOC GILEAD (TDEM)	0,04	0,04	39,43				
TENODISO EMTRI EURIM GILEAD (TDEM)	0,21	0,20	39,39				
TENODISO EMTRI GILEAD (TDEM)	15,69	14,96	39,19				
TENODISO EMTRI GLENMARK (TDEM)	0,05	0,05	24,23				
TENODISO EMTRI HAEMATO GILEAD (TDEM)	0,39	0,37	24,18				
TENODISO EMTRI HEXAL (TDEM)	1,48	1,41	23,81				
TENODISO EMTRI HORMOSAN (TDEM)	0,75	0,71	22,41				
TENODISO EMTRI KOHL GILEAD (TDEM)	0,39	0,37	21,70				
TENODISO EMTRI MEDICO GILEAD (TDEM)	0,04	0,04	21,33				
TENODISO EMTRI MYLAN (TDEM)	0,04	0,04	21,29				
TENODISO EMTRI ORI GILEAD (TDEM)	0,05	0,04	21,25				
TENODISO EMTRI PARANOVA GILEAD (TDEM)	0,16	0,15	21,21				
TENODISO EMTRI RATIO (TDEM)	12,32	11,74	21,06				
TENODISO EMTRI TAD (TDEM)	2,97	2,83	9,31				
TENODISO EMTRI ZENTIVA (TDEM)	6,80	6,48	6,48	186,72	209,70		
Summen (Vo in Tsd.)	104,89			0,00	0,02	5,99	31,21
Anteilswerte (%)				0,00	0,02	5,71	29,75

Abkürzungen:

Darreichungsformen Kürzel Langform
 FTBL Filmtabletten

Wirkstoffe Kürzel Langform
 ABLA Abacavir + Lamivudin
 TAEM Tenofoviralfenamid + Emtricitabin
 TDEM Tenofoviridisoproxil + Emtricitabin