

Tragende Gründe



Gemeinsamer
Bundesausschuss

zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) – Imatinib, Gruppe 1, in Stufe 1

Vom 8. Dezember 2020

Inhalt

1.	Rechtsgrundlage	2
2.	Eckpunkte der Entscheidung.....	2
3.	Verfahrensablauf	3
4.	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 in seiner Sitzung am 8. Dezember 2020 beschlossen, ein Stellungnahmeverfahren zur Neubildung der Festbetragsgruppe „Imatinib, Gruppe 1“ in Stufe 1 einzuleiten.

In Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie wird folgende Festbetragsgruppe „Imatinib, Gruppe 1“ in Stufe 1 eingefügt:

„Stufe:	1
Wirkstoff:	Imatinib
Festbetragsgruppe Nr.:	1
Status:	verschreibungspflichtig
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen
Darreichungsformen:	Filmtabletten, Hartkapseln, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen“

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

Alle von der Festbetragsgruppe „Imatinib, Gruppe 1“ umfassten Arzneimittel - zu denen der Festbetrag voraussichtlich nicht vor Herbst 2021 in Kraft treten wird - enthalten den Wirkstoff Imatinib, 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 Absatz 1 Satz 8 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 der 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 12. Oktober 2020 und 16. November 2020 über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten.

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 8. Dezember 2020 über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten und die Beschlussvorlage zur Einleitung des Stellungnahmeverfahrens im Nachgang zur Sitzung im schriftlichen Verfahren konsentiert. Der Unterausschuss hat nach 1. Kapitel § 10 Absatz 1 Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens einstimmig beschlossen.

Zeitlicher Beratungsverlauf:

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
AG Nutzenbewertung	12.10.2020 16.11.2020	Beratung zur Neubildung einer Festbetragsgruppe
Unterausschuss Arzneimittel	08.12.2020	Beratung der Beschlussvorlage, 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 ist 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 Absatz 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.

Mit Beschluss vom 21. Dezember 2017 (BAnz AT 16.01.2018 B4) hat der Gemeinsame Bundesausschuss beschlossen, in Verfahren zu Festbetragsgruppenbildungen nach § 35 Absatz 1 SGB V im Sinne einer einheitlichen Verfahrenspraxis den nach § 92 Absatz 3a SGB V entsprechend 1. Kapitel § 9 der Verfahrensordnung bestimmten Kreis von Stellungnahmeberechtigten anzuhören.

Daher ist entsprechend § 92 Absatz 3a Satz 1 SGB V den Sachverständigen der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaft und Praxis sowie den für die Wahrnehmung der wirtschaftlichen Interessen gebildeten maßgeblichen Spitzenorganisationen der pharmazeutischen Unternehmer, den betroffenen pharmazeutischen Unternehmern, den Berufsvertretungen der Apotheker und den maßgeblichen Dachverbänden der Ärztegesellschaften der besonderen Therapierichtungen auf Bundesebene in Verfahren zu Festbetragsgruppenbildungen nach § 35 Absatz 1 SGB V Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben. Der maßgeblichen Spitzenorganisation der Medizinprodukte-Hersteller wird beschränkt auf Richtlinienänderungen bezogen auf sonstige in die Arzneimittelversorgung einbezogene Leistungen nach § 31 SGB V Gelegenheit zur Stellungnahme gegeben, weshalb vorliegend ein Stellungnahmerecht nicht besteht.

Folgende Organisationen werden angeschrieben:

Organisation	Straße	Ort
Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e. V. (BPI)	Friedrichstr. 148	10117 Berlin
Verband Forschender Arzneimittelhersteller e. V. (vfa)	Hausvogteiplatz 13	10117 Berlin
Bundesverband der Arzneimittel-Importeure e. V. (BAI)	EurimPark 8	83416 Saaldorf-Surheim
Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e. V. (BAH)	Friedrichstr. 134	10117 Berlin
Biotechnologie-Industrie-Organisation Deutschland e. V. (BIO Deutschland e. V.)	Schützenstraße 6a	10117 Berlin
Verband der Arzneimittelimporteure Deutschlands e. V. (VAD)	Im Holzhau 8	66663 Merzig
Pro Generika e. V.	Unter den Linden 32 - 34	10117 Berlin
Bundesverband Medizintechnologie e. V. (BVMed)	Reinhardtstraße 29b	10117 Berlin
Arzneimittelkommission der Deutschen Ärzteschaft (AkdÄ)	Herbert-Lewin-Platz 1	10623 Berlin
Arzneimittelkommission der Deutschen Zahnärzteschaft (AK-Z) c/o Bundeszahnärztekammer	Chausseestr. 13	10115 Berlin
Bundesvereinigung Deutscher Apothekerverbände e. V. (ABDA)	Heidestr. 7	10557 Berlin
Deutscher Zentralverein Homöopathischer Ärzte e. V.	Axel-Springer-Str. 54b	10117 Berlin
Gesellschaft Anthroposophischer Ärzte e. V.	Herzog-Heinrich-Str. 18	80336 München

Organisation	Straße	Ort
Gesellschaft für Phytotherapie e. V.	Postfach 10 08 88	18055 Rostock

Darüber hinaus wird die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens im Bundesanzeiger bekanntgemacht.

Berlin, den 8. Dezember 2020

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

4. Anlage

Festbetragsstufe 1

Festbetragsgruppe:

Imatinib

Gruppe 1

Gruppenbeschreibung:

verschreibungspflichtig

orale Darreichungsformen

Filmtabletten, Hartkapseln, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen *

* 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> .

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Imatinib, Gruppe 1
 Verordnungen (in Tsd.): 36,8 (Basis 2019)
 Umsatz (in Mio. EURO): 135,4

Wirkstärke (w) Darreichungsform Packungsgröße Präparat				100 FTBL				100 FTBL1 60	100 KAPS 60	100 TTAB 60	200 KAPS 60	400 FTBL		
	20	30	60	90	60	60	60	60	10	30	90			
	Vo in Tsd	%isol.	%kum.											
IMATINIB 1A	0,14	0,37	100,00			1.218,09							2.286,39	6.783,90
IMATINIB ABACUS NOVARTIS	0,50	1,35	99,63			1.550,98							3.093,12	9.055,17
IMATINIB ACCORD	1,82	4,93	98,28			351,17							749,00	2.151,24
IMATINIB AL	0,76	2,08	93,35			97,49							170,98	516,08
IMATINIB AQVIDA	0,01	0,02	91,27					1.413,51		2.817,20				
IMATINIB AXICORP NOVARTIS	0,39	1,07	91,25			1.561,77							2.995,73	8.859,98
IMATINIB AXIO	0,18	0,48	90,18					392,82		744,69				
IMATINIB BASICS	0,61	1,65	89,71			61,28							158,64	479,08
IMATINIB BB ACCORD	0,00	0,01	88,05			194,03		254,79						466,01
IMATINIB BB NOVARTIS	0,02	0,04	88,04			1.529,49								
IMATINIB BETA	5,40	14,68	88,00			67,45							170,61	554,27
IMATINIB CANOMA NOVARTIS	0,01	0,03	73,32			1.708,34							2.883,48	8.549,86
IMATINIB CC NOVARTIS	1,14	3,09	73,29			1.538,38							2.883,48	8.860,03
IMATINIB CIPLA		0,00	70,20					136,53						
IMATINIB DENK	1,66	4,50	70,20										154,27	465,40
IMATINIB DEVATIS	4,61	12,53	65,70			90,87							158,65	471,69
IMATINIB DOC NOVARTIS	0,00	0,01	53,17			1.723,95							2.883,48	
IMATINIB EURIM NOVARTIS	0,52	1,40	53,17			1.561,75							2.980,38	8.860,00
IMATINIB FDPHARMA NOVARTIS		0,00	51,77			1.537,49							2.883,48	
IMATINIB HAEMATO NOVARTIS	0,20	0,54	51,77			1.540,11							2.885,29	8.549,86
IMATINIB HEUMANN	0,25	0,67	51,23			489,57							965,09	2.875,00
IMATINIB HEXAL	1,18	3,21	50,56			1.505,13	2.012,36					1.057,62	2.823,76	8.376,23
IMATINIB KOANAA		0,00	47,34		40,34	69,92							188,24	543,18
IMATINIB KOHL ACCORD		0,00	47,34											2.043,41
IMATINIB KOHL NOVARTIS	0,53	1,45	47,34			1.579,00							3.364,57	9.981,88
IMATINIB MEDICO		0,00	45,90			61,29							162,35	479,09
IMATINIB MEDICO NOVARTIS	0,06	0,16	45,90										3.021,43	
IMATINIB MYLAN	0,04	0,11	45,74			750,23							1.218,56	2.005,27
IMATINIB NOVARTIS	10,43	28,33	45,62			1.817,51							3.410,90	10.120,86
IMATINIB ONKO	0,32	0,87	17,29					351,17		2.019,70				
IMATINIB ORI ACCORD		0,00	16,41											2.043,39
IMATINIB ORI NOVARTIS	0,70	1,89	16,41			1.662,26							3.410,88	10.120,84
IMATINIB ORIGINALIS NOVARTIS		0,00	14,53			1.550,98								
IMATINIB PARANOVA NOVARTIS	0,01	0,02	14,53			1.553,67								
IMATINIB PENZA		0,00	14,50			1.770,86							3.322,09	9.854,42
IMATINIB PUREN	0,71	1,93	14,50			204,67							486,45	1.486,85
IMATINIB RATIO	1,69	4,58	12,58			1.355,02						866,01	2.543,29	7.543,96
IMATINIB RIEMSER	0,03	0,07	8,00					69,68		744,06				
IMATINIB STADA	0,74	2,02	7,93			907,76							1.795,53	5.229,31
IMATINIB TAD	0,22	0,61	5,92		440,70	1.218,09			571,79			838,74	2.286,39	6.783,90
IMATINIB ZENTIVA	1,95	5,31	5,31			1.188,88							2.231,19	6.581,72
Summen (Vo in Tsd.)	36,81				0,00	8,86	0,10	0,00	0,04	0,01	0,26	0,01	5,36	21,92
Anteilswerte (%)					0,01	0,00	24,06	0,26	0,11	0,04	0,70	0,03	14,56	59,55

Abkürzungen: Darreichungsformen Kürzel Langform
 FTBL Filmtabletten
 KAPS Kapseln, Hartkapseln, Weichkapseln
 TTAB Tabletten zur Herstellung einer Lösung / Suspension zum Einnehmen

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe Imatinib, Gruppe 1
 Verordnungen (in Tsd.): 36,8 (Basis 2019)
 Umsatz (in Mio. EURO): 135,4

Wirkstärke (w) Darreichungsform Packungsgröße ----- Präparat				400 KAPS		400 TTAB		600 FTBL	
	Vo in Tsd	%isol.	%kum.	30	90	30	90	30	90
IMATINIB 1A	0,14	0,37	100,00						
IMATINIB ABACUS NOVARTIS	0,50	1,35	99,63						
IMATINIB ACCORD	1,82	4,93	98,28						
IMATINIB AL	0,76	2,08	93,35						
IMATINIB AQVIDA	0,01	0,02	91,27	2.437,03	7.199,25				
IMATINIB AXICORP NOVARTIS	0,39	1,07	91,25						
IMATINIB AXIO	0,18	0,48	90,18	623,74	1.836,19				
IMATINIB BASICS	0,61	1,65	89,71						
IMATINIB BB ACCORD	0,00	0,01	88,05						
IMATINIB BB NOVARTIS	0,02	0,04	88,04						
IMATINIB BETA	5,40	14,68	88,00						
IMATINIB CANOMA NOVARTIS	0,01	0,03	73,32						
IMATINIB CC NOVARTIS	1,14	3,09	73,29						
IMATINIB CIPLA		0,00	70,20	341,24	1.023,58				
IMATINIB DENK	1,66	4,50	70,20						
IMATINIB DEVATIS	4,61	12,53	65,70						
IMATINIB DOC NOVARTIS	0,00	0,01	53,17						
IMATINIB EURIM NOVARTIS	0,52	1,40	53,17						
IMATINIB FDPHARMA NOVARTIS		0,00	51,77						
IMATINIB HAEMATO NOVARTIS	0,20	0,54	51,77						
IMATINIB HEUMANN	0,25	0,67	51,23						
IMATINIB HEXAL	1,18	3,21	50,56						
IMATINIB KOANAA		0,00	47,34						
IMATINIB KOHL ACCORD		0,00	47,34						
IMATINIB KOHL NOVARTIS	0,53	1,45	47,34						
IMATINIB MEDICO		0,00	45,90						
IMATINIB MEDICO NOVARTIS	0,06	0,16	45,90						
IMATINIB MYLAN	0,04	0,11	45,74						
IMATINIB NOVARTIS	10,43	28,33	45,62						
IMATINIB ONKO	0,32	0,87	17,29	496,97	1.486,85				
IMATINIB ORI ACCORD		0,00	16,41						
IMATINIB ORI NOVARTIS	0,70	1,89	16,41						
IMATINIB ORIGINALIS NOVARTIS		0,00	14,53						
IMATINIB PARANOVA NOVARTIS	0,01	0,02	14,53						
IMATINIB PENZA		0,00	14,50						
IMATINIB PUREN	0,71	1,93	14,50						
IMATINIB RATIO	1,69	4,58	12,58						
IMATINIB RIEMSER	0,03	0,07	8,00	161,74	477,86				
IMATINIB STADA	0,74	2,02	7,93					2.543,29	7.543,96
IMATINIB TAD	0,22	0,61	5,92			1.073,16	3.184,17		
IMATINIB ZENTIVA	1,95	5,31	5,31						
Summen (Vo in Tsd.)	36,81			0,03	0,20	0,01	0,00		
Anteilswerte (%)				0,08	0,55	0,03	0,01	0,00	0,00

Abkürzungen: Darreichungsformen Kürzel Langform
 FTBL Filmtabletten
 KAPS Kapseln, Hartkapseln, Weichkapseln
 TTAB Tabletten zur Herstellung einer Lösung / Suspension zum Einnehmen