

Anlage VIIa

zum Abschnitt M der Arzneimittel-Richtlinie

Biotechnologisch hergestellte biologische Referenzarzneimittel und im Wesentlichen gleiche biotechnologisch hergestellte biologische Arzneimittel nach § 129 Absatz 1a Satz 3, 5 und 6 SGB V Übersicht von Wirkstoffen, die in Form von mindestens einem Biosimilar bzw. in mehr als einem Originalarzneimittel am Markt verfügbar sind. Die Zusammenstellung dient als Informationsgrundlage und hat keinen abschließenden Charakter.

Der Übersicht kann nicht entnommen werden, ob die in einer Zeile aufgeführten Arzneimittel gemäß § 40a Absatz 3 Satz 1 beziehungsweise gemäß § 40b Absatz 1 Satz 2 in ihren zugelassenen Anwendungsgebieten übereinstimmen.

Wirkstoff	Original-/ Referenzarzneimittel ¹	im Wesentlichen gleiche biotechnologisch hergestellte biologische Arzneimittel, Zulassung nach Artikel 10 Absatz 4 der Richtlinie 2001/83/EG (Biosimilars) ¹
1	2	
Adalimumab	Humira	Amgevita, Amsparity, Hefiya, Hukyndra, Hulio, Hyrimoz, Idacio, Imraldi, Libmyris, Yuflyma
Aflibercept	Eylea (intravitreale	Afiveg, Afqlir, Ahzantive, Baiama,
	Applikation)	Eiyzey, Eydenzelt, Mynzepli, Opuviz,
		Pavblu, Vgenfli, Yesafili
	Zaltrap (intravenöse	
	Applikation)	
Agalsidase	Replagal (Agalsidase alfa)	
	Fabrazyme (Agalsidase beta)	
Bevacizumab	Avastin (intravenöse	Abevmy, Alymsys, Avzivi, Aybintio,
	Applikation)	Mvasi, Oyavas, Vegzelma, Zirabev
	Lytenava (Bevacizumab gamma) (intravitreale Applikation)	
Denosumab	Prolia	Conexxence, Izamby, Jubbonti, Junod, Obodence, Osvyrti, Rolcya, Stoboclo, Zadenvi
	Xgeva	Bomyntra, Denbrayce, Enwylma, Jubereq, Osenvelt, Vevzuo, Wyost, Xbryk, Yaxwer
Eculizumab	Soliris	Bekemv, Epysqli

⁻

¹ In der Anlage werden die Schutzzeichen der Handelsnamen nicht abgebildet, die Markenrechte bleiben davon unberührt

Wirkstoff	Original-/ Referenzarzneimittel ¹	im Wesentlichen gleiche biotechnologisch hergestellte biologische Arzneimittel, Zulassung nach Artikel 10 Absatz 4 der Richtlinie 2001/83/EG
		(Biosimilars) ¹
1	2	3
Epoetin	Erypo (Epoetin alfa)	Abseamed (Epoetin alfa), Binocrit (Epoetin alfa), Epoetin Alfa Hexal (Epoetin alfa), Retacrit (Epoetin zeta), Silapo (Epoetin zeta)
	NeoRecormon (Epoetin beta)	
	Biopoin (Epoetin theta), Eporatio (Epoetin theta) ²	
Etanercept	Enbrel	Benepali, Erelzi, Nepexto
Filgrastim	Neupogen	Accofil, Filgrastim Hexal, Nivestim, Ratiograstim, Tevagrastim, Zarzio, Zefylti
Follitropin	Gonal-f (Follitropin alfa)	Bemfola (Follitropin alfa), Ovaleap (Follitropin alfa)
	Puregon (Follitropin beta)	
	Rekovelle (Follitropin delta)	
Infliximab	Remicade (intravenöse Applikation)	Flixabi, Inflectra, Remsima, Zessly
		Remsima (subkutane Applikation)
Insulin aspart	NovoRapid	Insulin aspart Sanofi, Kirsty
	NovoMix	
	Fiasp	
Insulin glargin	Lantus	Abasaglar, Semglee
	Toujeo	
Insulin human	Actraphane, Mixtard ³	
	Actrapid	
	Berlinsulin	
	Huminsulin	
	Insulatard, Protaphane ⁴	
	Insuman	

² Ausgangsstoffe und Herstellungsprozess von Biopoin und Eporatio unterscheiden sich nicht
³ Zulassung auf der Grundlage eines Antrags im Sinne des Artikel 10c der Richtlinie 2001/83/EC unter Verwendung der Unterlagen von Actraphane
⁴ Zulassung auf der Grundlage eines Antrags im Sinne des Artikel 10c der Richtlinie 2001/83/EC unter

Verwendung der Unterlagen von Insulatard

Wirkstoff	Original-/ Referenzarzneimittel ¹	im Wesentlichen gleiche biotechnologisch hergestellte biologische Arzneimittel, Zulassung nach Artikel 10 Absatz 4 der Richtlinie 2001/83/EG (Biosimilars) ¹
1	2	3
Insulin lispro	Humalog, Liprolog ⁵ Lyumjev	Insulin lispro Sanofi
Interferon beta	Avonex (Interferon beta-1a) Rebif (Interferon beta-1a) Betaferon (Interferon beta-	
Natalizumab	1b) Tysabri (intravenöse Applikation) Tysabri (subkutane	Tyruko
Nonacog	Applikation) BeneFIX (Nonacog alfa) Rixubis (Nonacog gamma)	
Octocog alfa	Advate Kovaltry Recombinate	
Omalizumab	Xolair	Omlyclo
Pegfilgrastim	Neulasta	Cegfila, Dyrupeg, Fulphila, Grasustek, Nyvepria, Pelgraz, Pelmeg, Stimufend, Vivlipeg, Ziextenzo
Ranibizumab	Lucentis	Byooviz, Ranibizumab Midas, Ranivisio, Rimmyrah, Ximluci
Rituximab	MabThera (intravenöse Applikation) MabThera (subkutane Applikation)	Blitzima, Ituxredi, Rixathon, Riximyo, Ruxience, Truxima
Semaglutid	Ozempic (subkutane Applikation) Rybelsus (orale Applikation)	

⁵ Zulassung auf der Grundlage eines Antrags im Sinne des Artikel 10c der Richtlinie 2001/83/EC unter Verwendung der Unterlagen von Humalog ⁶ (nicht besetzt) ⁷ (nicht besetzt)

Wirkstoff	Original-/ Referenzarzneimittel ¹	im Wesentlichen gleiche biotechnologisch hergestellte biologische Arzneimittel, Zulassung nach Artikel 10 Absatz 4 der Richtlinie 2001/83/EG (Biosimilars) ¹
1	2	3
Simoctocog alfa	Nuwiq, Vihuma ⁸	
Somatropin	Genotropin	Omnitrope
	Humatrope	
	Norditropin	
	NutropinAq	
	Saizen	
	Zomacton	
Teriparatid	Forsteo	Kauliv, Livogiva, Movymia,
(es liegen auch		Sondelbay, Terrosa
generische		
Zulassungen vor)		
Tocilizumab	RoActemra (intravenöse	Avtozma, Tofidence, Tyenne
	Applikation)	(intravenöse Applikation)
	RoActemra (subkutane	Avtozma, Tyenne (subkutane
	Applikation)	Applikation)
Trastuzumab	Herceptin (intravenöse	Dazublys, Herwenda, Herzuma,
	Applikation)	Kanjinti, Ogivri, Ontruzant,
		Trazimera, Tuznue, Zercepac
	Herceptin (subkutane	
	Applikation)	
Ustekinumab	Stelara (intravenöse	Absimky, Eksunbi, Fymskina,
	Applikation)	Imuldosa, Otulfi, Pyzchiva,
		Qoyvolma, Steqeyma, Usymro,
		Wezenla, Yesintek (intravenöse
		Applikation)
	Stelara (subkutane	Absimky, Eksunbi, Fymskina,
	Applikation)	Imuldosa, Otulfi, Pyzchiva,
		Qoyvolma, Steqeyma, Usymro,
		Uzpruvo, Wezenla, Yesintek
		(subkutane Applikation)

⁸ Zulassung nach Artikel 10c der Richtlinie 2001/83/EC unter Verwendung der Unterlagen von Nuwiq