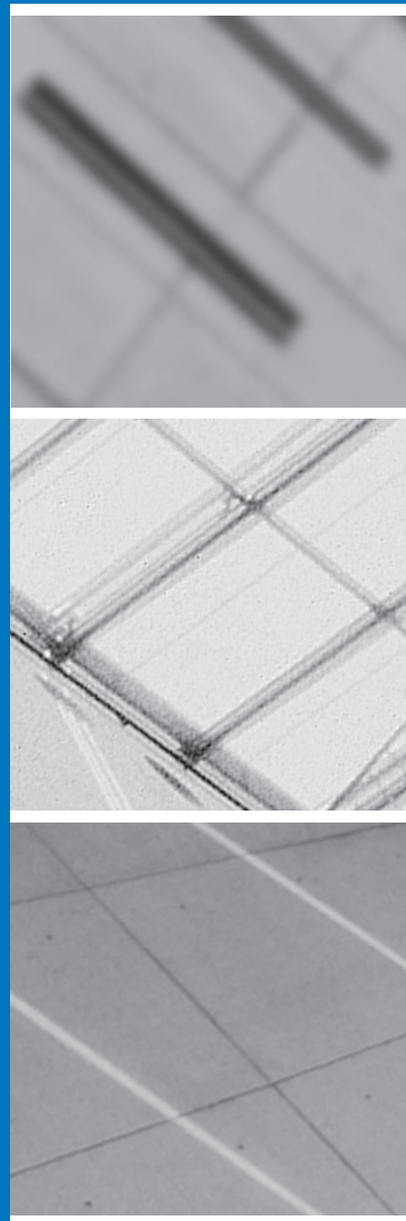


Bulletin 47/15

Bundesamt für Gesundheit



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Eidgenössisches Departement des Innern EDI
Bundesamt für Gesundheit BAG

Herausgeber

Bundesamt für Gesundheit
CH-3003 Bern (Schweiz)
www.bag.admin.ch

Redaktion

Bundesamt für Gesundheit
CH-3003 Bern
Telefon 058 463 87 79
drucksachen-bulletin@bag.admin.ch

Druck

ea Druck AG
Zürichstrasse 57
CH-8840 Einsiedeln
Telefon 055 418 82 82

Abonnemente, Adressänderungen

BBL, Vertrieb Bundespublikationen
CH-3003 Bern
Telefon 058 465 50 50
Fax 058 465 50 58
verkauf.zivil@bbl.admin.ch

ISSN 1420-4266

Inhalt

Übertragbare Krankheiten Meldungen Infektionskrankheiten	852
Sentinella-Statistik	854
Kranken- und Unfallversicherung Spezialitätenliste	857

Übertragbare Krankheiten

Meldungen Infektionskrankheiten

Stand am Ende der 45. Woche (10.11.2015)^a

^a Arzt- oder Labormeldungen laut Meldeverordnung. Ausgeschlossen sind Fälle von Personen mit Wohnsitz ausserhalb der Schweiz bzw. des Fürstentums Liechtenstein. Zahlen provisorisch nach Eingangsdatum. Bei den in *kursiver* Schrift angegebenen Daten handelt es sich um annualisierte Angaben: Fälle pro Jahr und 100 000 Wohnbevölkerung (gemäss Statistischem Jahrbuch der Schweiz). Die annualisierte Inzidenz erlaubt einen Vergleich unterschiedlicher Zeitperioden.

^b Siehe Influenza-Überwachung im Sentinella-Meldesystem www.bag.admin.ch/sentinella.

^c Ausgeschlossen sind materno-foetale Röteln.

^d Bei schwangeren Frauen und Neugeborenen.

^e Eingeschlossen sind Fälle von Haut- und Rachendiphtherie, aktuell gibt es ausschliesslich Fälle von Hautdiphtherie.

	Woche 45			Letzte 4 Wochen			Letzte 52 Wochen			Seit Jahresbeginn		
	2015	2014	2013	2015	2014	2013	2015	2014	2013	2015	2014	2013
Respiratorische Übertragung												
Haemophilus influenzae: invasive Erkrankung		1 <i>0.60</i>	1 <i>0.60</i>	7 <i>1.10</i>	3 <i>0.50</i>	4 <i>0.60</i>	109 <i>1.30</i>	93 <i>1.10</i>	89 <i>1.10</i>	92 <i>1.30</i>	83 <i>1.20</i>	72 <i>1.00</i>
Influenzavirus-Infektion, saisonale Typen und Subtypen ^b	1 <i>0.60</i>		1 <i>0.60</i>	7 <i>1.10</i>	3 <i>0.50</i>	2 <i>0.30</i>	5803 <i>70.10</i>	1540 <i>18.60</i>	2877 <i>35.20</i>	5749 <i>80.30</i>	1525 <i>21.30</i>	2828 <i>40.00</i>
Legionellose	9 <i>5.70</i>	5 <i>3.10</i>	9 <i>5.70</i>	32 <i>5.00</i>	35 <i>5.50</i>	24 <i>3.80</i>	372 <i>4.50</i>	299 <i>3.60</i>	290 <i>3.60</i>	346 <i>4.80</i>	269 <i>3.80</i>	257 <i>3.60</i>
Masern				2 <i>0.30</i>			38 <i>0.50</i>	24 <i>0.30</i>	176 <i>2.20</i>	38 <i>0.50</i>	22 <i>0.30</i>	174 <i>2.50</i>
Meningokokken: invasive Erkrankung				1 <i>0.20</i>	1 <i>0.20</i>	2 <i>0.30</i>	43 <i>0.50</i>	40 <i>0.50</i>	40 <i>0.50</i>	35 <i>0.50</i>	29 <i>0.40</i>	40 <i>0.60</i>
Pneumokokken: invasive Erkrankung	15 <i>9.40</i>	11 <i>6.90</i>	10 <i>6.40</i>	65 <i>10.20</i>	41 <i>6.40</i>	52 <i>8.30</i>	832 <i>10.00</i>	803 <i>9.70</i>	940 <i>11.50</i>	723 <i>10.10</i>	683 <i>9.50</i>	804 <i>11.40</i>
Röteln ^c							4 <i>0.05</i>	3 <i>0.04</i>	6 <i>0.07</i>	4 <i>0.06</i>	3 <i>0.04</i>	6 <i>0.08</i>
Röteln, materno-foetal ^d												
Tuberkulose	10 <i>6.30</i>	20 <i>12.60</i>	7 <i>4.40</i>	54 <i>8.50</i>	47 <i>7.40</i>	29 <i>4.60</i>	527 <i>6.40</i>	489 <i>5.90</i>	509 <i>6.20</i>	473 <i>6.60</i>	419 <i>5.80</i>	460 <i>6.50</i>
Faeco-orale Übertragung												
Campylobacteriose	156 <i>98.00</i>	132 <i>83.00</i>	138 <i>87.80</i>	518 <i>81.40</i>	599 <i>94.10</i>	622 <i>98.90</i>	6767 <i>81.80</i>	7787 <i>94.10</i>	7543 <i>92.20</i>	5862 <i>81.90</i>	6742 <i>94.20</i>	6467 <i>91.40</i>
Enterohämorrhagische E. coli-Infektion	6 <i>3.80</i>	1 <i>0.60</i>	1 <i>0.60</i>	32 <i>5.00</i>	10 <i>1.60</i>	5 <i>0.80</i>	280 <i>3.40</i>	107 <i>1.30</i>	83 <i>1.00</i>	253 <i>3.50</i>	98 <i>1.40</i>	73 <i>1.00</i>
Hepatitis A			1 <i>0.60</i>	2 <i>0.30</i>	5 <i>0.80</i>	4 <i>0.60</i>	47 <i>0.60</i>	58 <i>0.70</i>	56 <i>0.70</i>	38 <i>0.50</i>	48 <i>0.70</i>	47 <i>0.70</i>
Listeriose	1 <i>0.60</i>	4 <i>2.50</i>	3 <i>1.90</i>	6 <i>0.90</i>	7 <i>1.10</i>	8 <i>1.30</i>	56 <i>0.70</i>	102 <i>1.20</i>	56 <i>0.70</i>	47 <i>0.70</i>	91 <i>1.30</i>	52 <i>0.70</i>
Salmonellose, S. typhi/paratyphi		1 <i>0.60</i>	1 <i>0.60</i>	2 <i>0.30</i>	1 <i>0.20</i>	1 <i>0.20</i>	15 <i>0.20</i>	25 <i>0.30</i>	23 <i>0.30</i>	13 <i>0.20</i>	21 <i>0.30</i>	19 <i>0.30</i>
Salmonellose, übrige	39 <i>24.50</i>	30 <i>18.80</i>	31 <i>19.70</i>	187 <i>29.40</i>	119 <i>18.70</i>	135 <i>21.50</i>	1346 <i>16.30</i>	1260 <i>15.20</i>	1226 <i>15.00</i>	1208 <i>16.90</i>	1098 <i>15.30</i>	1112 <i>15.70</i>
Shigellose	8 <i>5.00</i>	1 <i>0.60</i>	3 <i>1.90</i>	26 <i>4.10</i>	13 <i>2.00</i>	8 <i>1.30</i>	175 <i>2.10</i>	145 <i>1.80</i>	158 <i>1.90</i>	150 <i>2.10</i>	119 <i>1.70</i>	123 <i>1.70</i>

Bundesamt für Gesundheit
Direktionsbereich Öffentliche Gesundheit
Abteilung Übertragbare Krankheiten
Telefon 058 463 87 06

Übertragbare Krankheiten

	Woche 45			Letzte 4 Wochen			Letzte 52 Wochen			Seit Jahresbeginn		
	2015	2014	2013	2015	2014	2013	2015	2014	2013	2015	2014	2013
Durch Blut oder sexuell übertragen												
Aids		1 0.60		8 1.30	5 0.80	17 2.70	86 1.00	128 1.60	85 1.00	74 1.00	77 1.10	75 1.10
Chlamydiose	207 130.10	154 96.80	228 145.00	832 130.70	772 121.30	762 121.20	9985 120.70	9634 116.40	8483 103.80	8679 121.20	8388 117.10	7415 104.80
Gonorrhoe	18 11.30	31 19.50	38 24.20	130 20.40	125 19.60	130 20.70	1841 22.20	1578 19.10	1722 21.10	1641 22.90	1387 19.40	1501 21.20
Hepatitis B, akut			1 0.60		5 0.80	6 1.00	31 0.40	52 0.60	69 0.80	27 0.40	44 0.60	58 0.80
Hepatitis B, total Meldungen	8	25	38	98	180	107	1305	1451	1450	1153	1243	1231
Hepatitis C, akut		3 1.90	1 0.60	3 0.50	6 0.90	1 0.20	42 0.50	65 0.80	45 0.60	39 0.50	51 0.70	36 0.50
Hepatitis C, total Meldungen	9	40	35	92	175	117	1489	1672	1719	1245	1421	1485
HIV-Infektion	14 8.80	22 13.80	13 8.30	81 12.70	40 6.30	93 14.80	577 7.00	510 6.20	665 8.10	518 7.20	469 6.60	550 7.80
Syphilis	13 8.20	24 15.10	29 18.40	61 9.60	88 13.80	103 16.40	1066 12.90	1046 12.60	1137 13.90	918 12.80	913 12.80	978 13.80
Zoonosen und andere durch Vektoren übertragbare Krankheiten												
Brucellose						1 0.20	2 0.02	2 0.02	4 0.05	1 0.01	2 0.03	4 0.06
Chikungunya-Fieber		1 0.60		1 0.20	6 0.90		57 0.70	68 0.80	5 0.06	39 0.50	68 1.00	5 0.07
Dengue-Fieber	3 1.90	2 1.30	2 1.30	16 2.50	7 1.10	20 3.20	179 2.20	136 1.60	167 2.00	162 2.30	111 1.60	149 2.10
Gelbfieber												
Hantavirus-Infektion							2 0.02	1 0.01		2 0.03	1 0.01	
Malaria	15 9.40	7 4.40	1 0.60	44 6.90	28 4.40	9 1.40	392 4.70	294 3.60	162 2.00	362 5.10	273 3.80	139 2.00
Q-Fieber			1 0.60	3 0.50	2 0.30	3 0.50	39 0.50	35 0.40	30 0.40	33 0.50	34 0.50	25 0.40
Trichinellose				1 0.20			2 0.02		2 0.02	2 0.03		1 0.01
Tularämie			1 0.60	3 0.50	3 0.50	1 0.20	41 0.50	31 0.40	33 0.40	33 0.50	30 0.40	27 0.40
West-Nil-Fieber									1 0.01			1 0.01
Zeckenzephalitis	3 1.90	2 1.30		10 1.60	8 1.30	10 1.60	113 1.40	120 1.40	195 2.40	107 1.50	107 1.50	190 2.70
Andere Meldungen												
Botulismus							1 0.01	1 0.01	1 0.01	1 0.01	1 0.01	1 0.01
Creutzfeldt-Jakob-Krankheit			1 0.60	2 0.30	1 0.20	3 0.50	18 0.20	18 0.20	19 0.20	16 0.20	14 0.20	17 0.20
Diphtherie ^a							9 0.10	1 0.01	1 0.01	9 0.10	1 0.01	1 0.01
Tetanus							1 0.01			1 0.01		

Übertragbare Krankheiten

Sentinella-Statistik

Anzahl Meldungen (N) der letzten 4 Wochen bis 6.11.2015 und Inzidenz pro 1000 Konsultationen (N/10³)
Freiwillige Erhebung bei Hausärztinnen und Hausärzten (Allgemeinpraktiker, Internisten und Pädiater)

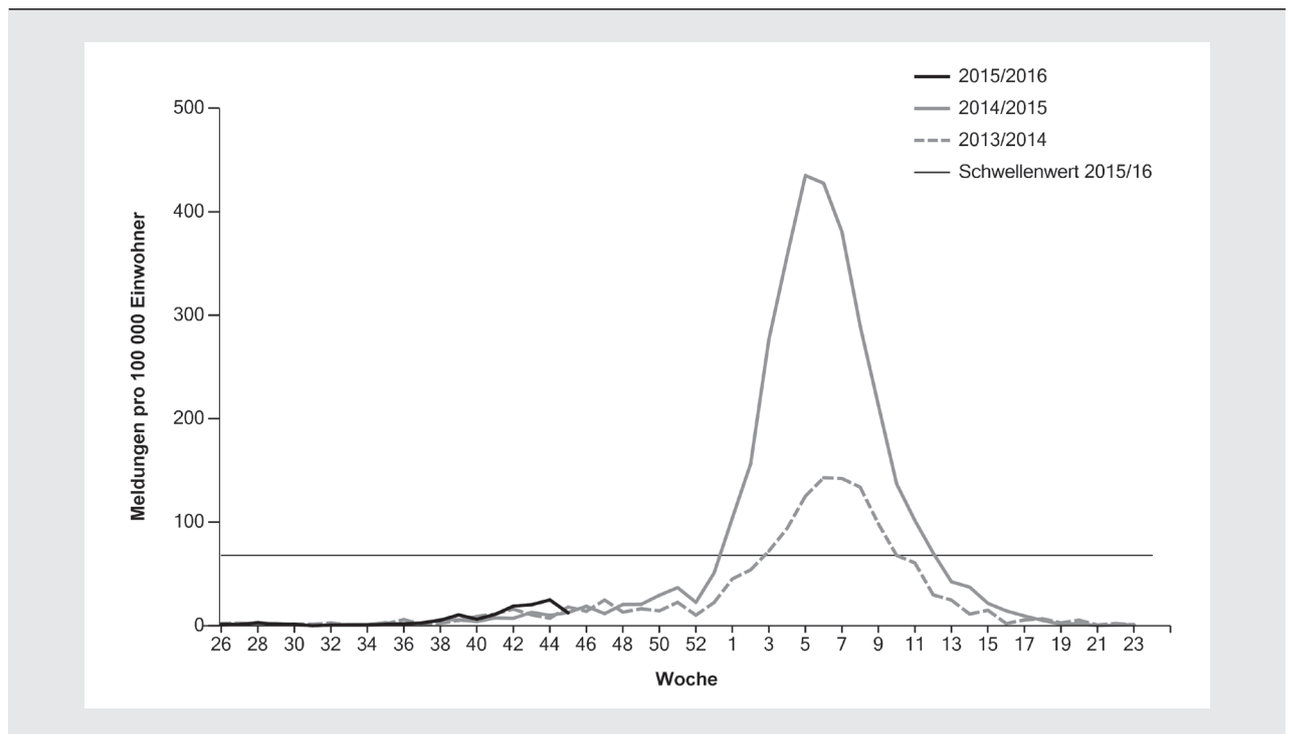
Woche	42		43		44		45		Mittel 4 Wochen	
	N	N/10 ³	N	N/10 ³						
Thema										
Influenzaverdacht	31	3.0	34	2.7	40	3.1	19	1.6	31	2.6
Mumps	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Otitis Media	21	2.0	22	1.8	37	2.9	40	3.4	30	2.5
Pneumonie	9	0.9	14	1.1	10	0.8	11	0.9	11	0.9
Pertussis	5	0.5	2	0.2	3	0.2	1	0.1	2.8	0.3
Zeckenstiche	6	0.6	2	0.2	3	0.2	2	0.2	3.3	0.3
Lyme Borreliose	1	0.1	1	0.1	4	0.3	1	0.1	1.8	0.2
Impfung gegen Pertussis (>=16-Jährige)	15	1.4	21	1.7	27	2.1	17	1.5	20	1.7
Nachholimpfung gegen Masern (>24-Monatige)	10	1.0	22	1.8	10	0.8	13	1.1	13.8	1.2
Meldende Ärzte	117		135		141		132		131.3	

Provisorische Daten

Meldungen von Influenzaverdacht im Sentinella-Meldesystem

Saisonale Grippe

Anzahl wöchentliche Konsultationen aufgrund grippeähnlicher Erkrankungen, hochgerechnet auf 100 000 Einwohner



Meldungen von Influenzaverdacht (Stand am 10.11.2015)

Aktivität und Virologie in der Schweiz während der Woche 45/2015

In der Woche 45 meldeten in der Schweiz 132 Ärztinnen und Ärzte des Sentinella-Meldesystems 1,6 Grippeverdachtsfälle auf 1000 Konsultationen. Hochgerechnet ent-

sprach diese Rate einer Inzidenz von 12 grippebedingten Konsultationen pro 100 000 Einwohner. Sie liegt damit unter dem nationalen epidemischen Schwellenwert¹. Die Inzidenz war in allen Altersklassen niedrig (Tabelle 1).

Keine der Sentinella-Regionen registrierte bisher eine Grippeaktivität (Tabelle 1, Kasten). In der Woche 45 wurden am Nationalen Zentrum für

Influenza im Rahmen der Sentinella-Überwachung in keinem der neun untersuchten Abstriche Influenzaviren nachgewiesen (Tabelle 2).

¹ Der nationale epidemische Schwellenwert wurde aufgrund der Meldungen der letzten 10 Grippesaisons (ohne Pandemie 2009/10) in der Schweiz berechnet und liegt für die Saison 2015/16 bei 68 Grippeverdachtsfällen pro 100 000 Einwohner.

Aktivität und Virologie in Europa und weltweit während der Woche 44/2015

Gemäss dem WHO Regionalbüro für Europa und dem Europäischen Zentrum für die Prävention und Kontrolle von Krankheiten (ECDC) [1,2] stuften in der vorhergehenden Woche alle 40 meldenden Länder die Intensität der Grippeaktivität als niedrig ein. Zur geografischen Verbreitung der Grippeaktivität berichteten 30 der 41 meldenden Länder keine, 10 Länder (darunter Deutschland und Frankreich) eine sporadische und ein Land eine lokale Grippeaktivität. In Europa konnten in acht der 506 getesteten Sentinel-Proben Influenzaviren nachgewiesen werden (Tabelle 2).

Die meisten Staaten der USA [3] verzeichneten in der Woche 44 eine sporadische Grippeaktivität von niedriger Intensität. 36% der nachgewiesenen Viren waren Influenza B und 64% Influenza A, wobei diese hauptsächlich dem Subtyp A(H3N2) angehörten. Bei den 13 getesteten Influenza A(H3N2) Viren traten keine Resistenzen gegen Oseltamivir und Zanamivir auf.

In der gemässigten Zone der Südhemisphäre zirkulierten während der Grippesaison 2015 verschiedene Influenza-Subtypen gleichzeitig. In Südamerika co-dominierten Influenza A(H1N1)pdm09 und Influenza A(H3N2) [4]. In Südafrika dominierten Influenza A Viren am Anfang der kalten Jahreszeit, gegen Ende hingegen Influenza B Viren. In Australien und Neuseeland co-dominierten Influenza B und Influenza A(H3N2). Die Mehrheit der in der Südhemisphäre untersuchten Influenza A(H1N1)pdm09 und Influenza B Viren werden durch den von der WHO für die Nordhemisphäre empfohlenen trivalenten Grippeimpfstoff 2015/16 abgedeckt; ein Teil der Influenza A(H3N2) Viren, die in der Südhemisphäre zirkulierten, weisen gegenüber dem Stamm, der im aktuell für die Nordhemisphäre empfohlenen trivalenten Grippeimpfstoff 2015/16 verwendet wird, veränderte antigenische Charakteristika auf [5, 6]. ■

Kontakt

Bundesamt für Gesundheit
Direktionsbereich Öffentliche Gesundheit
Abteilung Übertragbare Krankheiten
Telefon 058 463 87 06

Tabelle 1

Altersspezifische und regionale Inzidenzen grippebedingter Konsultationen
pro 100 000 Einwohner in der Kalenderwoche 45/2015

Inzidenz	Grippebedingte Konsultationen pro 100 000 Einwohner	Grippeaktivität Klassierung, (Trend)
Inzidenz nach Altersklasse		
0–4 Jahre	0	(–)
5–14 Jahre	0	(–)
15–29 Jahre	15	(–)
30–64 Jahre	17	(–)
≥ 65 Jahre	12	(–)
Inzidenz nach Sentinella-Region		
Region 1 (GE, NE, VD, VS)	6	keine, (–)
Region 2 (BE, FR, JU)	10	keine, (–)
Region 3 (AG, BL, BS, SO)	18	keine, (–)
Region 4 (LU, NW, OW, SZ, UR, ZG)	5	keine, (–)
Region 5 (AI, AR, GL, SG, SH, TG, ZH)	21	keine, (–)
Region 6 (GR, TI)	12	keine, (–)
Schweiz	12	keine, (–)

Tabelle 2

Zirkulierende Influenzaviren in der Schweiz und in Europa

Häufigkeit der isolierten Influenzotypen und -subtypen in der aktuellen Woche und kumulativ ab Woche 40/2015

	Aktuelle Woche	Kumulativ
Schweiz in Woche 45/2015		
Anteil Influenza-positiver Proben (Anzahl untersuchte Proben)	0 % (9)	0 % (60)
B	– %	– %
A(H3N2)	– %	– %
A(H1N1)pdm09	– %	– %
A nicht subtypisiert	– %	– %
Europa in Woche 44/2015		
Anteil Influenza-positiver Proben (Anzahl untersuchte Proben)	2 % (506)	1 % (2070)
B	63 %	39 %
A(H3N2)	0 %	17 %
A(H1N1)pdm09	12 %	26 %
A nicht subtypisiert	25 %	17 %

Referenzen

1. World Health Organisation Regional office for Europe, European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC). Flu News Europe, www.flunewseurope.org/
2. European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC). Seasonal Influenza - Latest surveillance data (accessed on 9.11.2015), ecdc.europa.eu/en/healthtopics/seasonal_influenza/epidemiological_data/Pages/Latest_surveillance_data.aspx
3. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). FluView, www.cdc.gov/flu/weekly/
4. World Health Organisation (WHO). Influenza update number 249, 2015; 1-7. www.who.int/influenza/surveillance_monitoring/updates/2015_11_02_surveillance_update_249.pdf?ua=1
5. World Health Organisation (WHO). Recommended composition of influenza virus vaccines for use in the 2015-16 northern hemisphere influenza season, www.who.int/influenza/vaccines/virus/recommendations/2015_16_north/en/
6. World Health Organisation (WHO). Recommended composition of influenza virus vaccines for use in the 2016 southern hemisphere influenza season, www.who.int/influenza/vaccines/virus/recommendations/201509_recommendation.pdf

DIE SENTINEL-ÜBERWACHUNG DER INFLUENZA IN DER SCHWEIZ

Die epidemiologische Beurteilung der saisonalen Influenzaaktivität beruht (1) auf wöchentlichen Meldungen von Influenzaverdachtsfällen durch Sentinella-Ärztinnen und -Ärzte, (2) auf Untersuchungen von Nasenrachenabstrichen am Nationalen Referenzzentrum für Influenza (CNRI) in Genf und (3) auf der Meldepflicht von Laborbestätigungen aller Influenzasubtypen. Die Typisierungen durch das CNRI in Zusammenarbeit mit dem Sentinella-Meldesystem erlauben die laufende Überwachung der in der Schweiz zirkulierenden Grippeviren.

KLASSIERUNG DER GRIPPEAKTIVITÄT

Die Klassierung der Grippeaktivität basiert auf (1) dem Anteil der Sentinella-Ärztinnen und -Ärzte, die Grippeverdachtsfälle gemeldet haben und (2) dem Nachweis von Influenzaviren am CNRI:

- *Keine:* Unter 30 % der meldenden Sentinella-Ärztinnen und -Ärzte diagnostizierten Grippeverdachtsfälle. Influenzaviren wurden während der aktuellen und der vorhergehenden Meldewoche keine nachgewiesen.
- *Sporadische:* Unter 30 % der meldenden Sentinella-Ärztinnen und -Ärzte diagnostizierten Grippeverdachtsfälle. Influenzaviren wurden während der aktuellen oder der vorhergehenden Meldewoche nachgewiesen.
- *Verbreitete:* 30–49 % der meldenden Sentinella-Ärztinnen und -Ärzte diagnostizierten Grippeverdachtsfälle. Influenzaviren wurden während der aktuellen oder der vorhergehenden Meldewoche nachgewiesen.
- *Weit verbreitete:* 50 % und mehr der meldenden Sentinella-Ärztinnen und -Ärzte diagnostizierten Grippeverdachtsfälle. Influenzaviren wurden während der aktuellen oder der vorhergehenden Meldewoche nachgewiesen.

Die wertvolle Mitarbeit der Sentinella-Ärztinnen und -Ärzte macht die Grippeüberwachung in der Schweiz erst möglich. Diese ist von grossem Nutzen für alle diagnostizierenden Ärztinnen und Ärzte, wie auch für die Bevölkerung in der Schweiz. Deshalb möchten wir allen Sentinella-Ärztinnen und -Ärzten unseren Dank aussprechen!

Kranken- und Unfallversicherung

Spezialitätenliste

Die Spezialitätenliste ist im Internet zu finden unter: www.spezialitätenliste.ch

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
Gültig ab 1. September 2015					
08.03.00 (L)	20308	Harvoni (Sofosbuvirum, Ledipasvirum) Filmtabl 90/400 28 Stk Fr. 16748.30 {16099.79}	GILEAD SCIENCES SWITZERLAND SÄRL	65331001	01.02.2015, A

Limitatio alt:

Harvoni wird zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) bei Erwachsenen angewendet, die eines der folgenden Kriterien erfüllen:

- Biopisch nachgewiesene Leberfibrose Grad 2, 3 oder 4 (Metavir-Score) oder zweimal im Abstand von mindestens 3 Monaten mittels Fibroscan gemessene erhöhte Lebersteifigkeit von ≥ 7.5 kPa.
- Symptomatische Patienten mit einer extrahepatischen Manifestation der Hepatitis-C-Infektion unabhängig von Leberschäden.
- Patienten mit dekompensierter Zirrhose und/oder Patienten vor oder nach Lebertransplantation.

Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:

- Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit HCV RNA vor der Behandlung < 6 Millionen I.E./ml: 8 Wochen
- Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit HCV RNA vor der Behandlung > 6 Millionen I.E./ml: 12 Wochen
- Therapieerfahrene Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen
- Therapieerfahrene Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen
- Therapieerfahrene Patienten mit Zirrhose: 12 bis 24 Wochen.

Die Verschreibung darf ausschliesslich durch Fachärzte für Gastroenterologie, insbesondere Träger des Schwerpunkttitels Hepatologie oder durch Fachärzte für Infektiologie, sowie durch ausgewählte Ärzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC erfolgen. Die entsprechende Liste der Ärzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC ist unter folgender Adresse abrufbar: www.bag.admin.ch/sl-ref.

Kombinationstherapien mit weiteren Hepatitis C Medikamenten werden nicht vergütet.

Limitatio neu:

Zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 bei Erwachsenen angewendet, die eines der folgenden Kriterien erfüllen:

- Biopisch nachgewiesene Leberfibrose Grad 2, 3 oder 4 (Metavir-Score) oder zweimal im Abstand von mindestens 3 Monaten mittels Fibroscan gemessene erhöhte Lebersteifigkeit von ≥ 7.5 kPa.
- Symptomatische Patienten mit einer extrahepatischen Manifestation der Hepatitis-C-Infektion unabhängig von Leberschäden.
- Patienten mit dekompensierter Zirrhose und/oder Patienten vor oder nach Lebertransplantation.

Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:

- Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit Leberfibrose Grad 2 und HCV RNA vor der Behandlung < 6 Millionen I.E./ml: 8 Wochen
- Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit Leberfibrose Grad 3 und HCV RNA vor der Behandlung < 6 Millionen I.E./ml: 8 bis 12 Wochen
- Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit HCV RNA vor der Behandlung > 6 Millionen I.E./ml: 12 Wochen
- Therapienaive Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen
- Therapieerfahrene Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen
- Therapieerfahrene Patienten mit Zirrhose: 12 bis 24 Wochen.

Die Verschreibung darf ausschliesslich durch Fachärzte für Gastroenterologie, insbesondere Träger des Schwerpunkttitels Hepatologie oder durch Fachärzte für Infektiologie, sowie durch ausgewählte Ärzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC erfolgen. Die entsprechende Liste der Ärzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC ist unter folgender Adresse abrufbar: <http://www.bag.admin.ch/sl-ref>.

Kombinationstherapien mit weiteren Hepatitis C Medikamenten werden nicht vergütet.

Gültig ab 1. November 2015

{ } Der dem verfügbaren Publikumspreis zugrunde liegende Fabrikabgabepreis

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
I. Neuzugang Präparate					
G	20437	Aripiprazol Sandoz (Aripiprazolum) Tabl 5 mg 28 Stk Fr. 88.40 {62.70}	Sandoz Pharmaceuticals AG	65511001	01.11.2015, B
G	20437	Aripiprazol Sandoz (Aripiprazolum) Tabl 10 mg 28 Stk Fr. 94.75 {68.27}	Sandoz Pharmaceuticals AG	65511003	01.11.2015, B
G	20437	Aripiprazol Sandoz (Aripiprazolum) Tabl 15 mg 28 Stk Fr. 103.50 {75.88}	Sandoz Pharmaceuticals AG	65511007	01.11.2015,

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
01.08.00 G		Lecapon Mepha (Levodopum, Carbidopum, Entacaponum)	Mepha Pharma AG		
	20434	Lactabs 50mg/12.5mg/200mg 30 Stk Fr. 46.20 {25.97}		65283001	01.11.2015, B
	20434	Lactabs 50mg/12.5mg/200mg 100 Stk Fr. 110.20 {81.69}		65283002	01.11.2015, B
G		Lecapon Mepha (Levodopum, Carbidopum, Entacaponum)	Mepha Pharma AG		
	20434	Lactabs 75mg/18.75mg/200mg 30 Stk Fr. 47.60 {27.16}		65283003	01.11.2015, B
	20434	Lactabs 75mg/18.75mg/200mg 100 Stk Fr. 113.90 {84.94}		65283004	01.11.2015, B
G		Lecapon Mepha (Levodopum, Carbidopum, Entacaponum)	Mepha Pharma AG		
	20434	Lactabs 100mg/25mg/200mg 30 Stk Fr. 48.95 {28.35}		65283005	01.11.2015, B
	20434	Lactabs 100mg/25mg/200mg 100 Stk Fr. 117.65 {88.19}		65283006	01.11.2015, B
G		Lecapon Mepha (Levodopum, Carbidopum, Entacaponum)	Mepha Pharma AG		
	20434	Lactabs 125mg/31.25 mg/200mg 30 Stk Fr. 50.10 {29.36}		65283007	01.11.2015, B
	20434	Lactabs 125mg/31.25 mg/200mg 100 Stk Fr. 120.80 {90.93}		65283008	01.11.2015, B
G		Lecapon Mepha (Levodopum, Carbidopum, Entacaponum)	Mepha Pharma AG		
	20434	Lactabs 150mg/37.5mg/200mg 30 Stk Fr. 51.30 {30.38}		65283009	01.11.2015, B
	20434	Lactabs 150mg/37.5mg/200mg 100 Stk Fr. 123.90 {93.65}		65283010	01.11.2015, B
G		Lecapon Mepha (Levodopum, Carbidopum, Entacaponum)	Mepha Pharma AG		
	20434	Lactabs 200mg/50mg/200mg 30 Stk Fr. 53.75 {32.55}		65283011	01.11.2015, B
	20434	Lactabs 200mg/50mg/200mg 100 Stk Fr. 130.55 {99.45}		65283012	01.11.2015, B
02.07.20 (L)		Entresto (Sacubitrilum, Valsartanum)	Novartis Pharma Schweiz AG		
		Anstelle eines ACE-Hemmers oder eines ARBs zur Reduktion des Risikos der kardiovaskulären Mortalität und Morbidität bei erwachsenen Patienten mit systolischer Herzinsuffizienz (NYHA-Klasse 11-IV, LVEFs; 40%) in geeigneter Kombination mit anderen Therapien für Herzinsuffizienz (Betablocker, Diuretika und Mineralkortikoidantagonisten).			
	20415	Filmtabl 50 mg 28 Stk Fr. 122.50 {92.40}		65673001	01.11.2015, B
(L)		Entresto (Sacubitrilum, Valsartanum)	Novartis Pharma Schweiz AG		
	20415	Filmtabl 100 mg 56 Stk Fr. 228.55 {184.80}		65673002	01.11.2015, B
	20415	Filmtabl 100 mg 168 Stk Fr. 652.85 {554.40}		65673003	01.11.2015, B
(L)		Entresto (Sacubitrilum, Valsartanum)	Novartis Pharma Schweiz AG		
	20415	Filmtabl 200 mg 56 Stk Fr. 228.55 {184.80}		65673004	01.11.2015, B
	20415	Filmtabl 200 mg 168 Stk Fr. 652.85 {554.40}		65673005	01.11.2015, B
04.06.00 G		Domperidon Mepha oro (Domperidonum)	Mepha Pharma AG		
	20435	Schmelztabl 10 mg 30 Stk Fr. 11.45 {6.20}		65646001	01.11.2015, C
	20435	Schmelztabl 10 mg 100 Stk Fr. 35.85 {16.94}		65646002	01.11.2015, B
07.02.10		Phoscap (Phosphas)	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG Hauptstandort Produktion		
	20443	Kaps Ds 250 Stk Fr. 56.60 {35.00}		63180001	01.11.2015, B
07.16.10 (L)		Caprelsa (Vandetanibum)	AstraZeneca AG		
		Zur Behandlung von Patienten mit nicht resezierbarem, schnell fortschreitendem und symptomatischem, metastasiertem medullärem Schilddrüsenkarzinom. Die Behandlung bedarf der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.			
	19924	Tabl 100 mg 30 Stk Fr. 3'008.60 {2'695.23}		62341001	01.11.2015, A
(L)		Caprelsa (Vandetanibum)	AstraZeneca AG		
	19924	Tabl 300 mg 30 Stk Fr. 6'162.00 {5'771.69}		62341002	01.11.2015, A

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
(L)		Mitem (Mitomycinum)		Curatis AG	
Anwendung zur Rezidivprophylaxe bei oberflächlichem Harnblasenkarzinom nach transurethraler Resektion.	20339	Trockensub 20 mg intravesikal Set 1 Stk Fr. 153.25 {119.20} 63237002	Drossapharm AG		01.11.2015, A
08.01.80		Ciproflax (Ciprofloxacinum)			
G	20432	Filmtabl 250 mg 10 Stk Fr. 16.60 {7.32}		65940001	01.11.2015, A
	20432	Filmtabl 250 mg 20 Stk Fr. 26.50 {12.37}		65940002	01.11.2015, A
G		Ciproflax (Ciprofloxacinum)	Drossapharm AG		
	20432	Filmtabl 500 mg 10 Stk Fr. 20.55 {10.76}		65940003	01.11.2015, A
	20432	Filmtabl 500 mg 20 Stk Fr. 44.55 {24.52}		65940004	01.11.2015, A
G		Ciproflax (Ciprofloxacinum)	Drossapharm AG		
	20432	Filmtabl 750 mg 20 Stk Fr. 49.35 {28.70}		65940005	01.11.2015, A
08.06.00		Voriconazol Pfizer (Voriconazolium)	Pfizer AG		
G	20441	Filmtabl 50 mg 56 Stk Fr. 689.25 {586.10}		65772001	01.11.2015, A
G		Voriconazol Pfizer (Voriconazolium)	Pfizer AG		
	20441	Filmtabl 200 mg 28 Stk Fr. 1'375.60 {1'198.17}		65772002	01.11.2015, A
G		Voriconazol Pfizer (Voriconazolium)	Pfizer AG		
	20439	Trockensub 200 mg Durchstf 1 Stk Fr. 188.10 {149.56}		65770001	01.11.2015, A
G		Voriconazol Pfizer (Voriconazolium)	Pfizer AG		
	20440	Plv 40 mg/ml 70 ml Fr. 865.60 {739.70}		65771001	01.11.2015, A
10.10.00		Antidry calm sensitive Lotion (Natrii lactatis solutio, Acidum lacticum, Amygdalae oleum raffinatum)	Merz Pharma (Schweiz) AG		
(L)		Gesamthaft zugelassen: 60 Punkte.			
30	18775	Lot Fl 200 ml Fr. 14.50 {7.86}		57964003	01.11.2015, D
50	18775	Lot Fl 500 ml Fr. 30.20 {16.38}		57964004	01.11.2015, D

{ }Der dem verfügbaren Publikumspreis zugrunde liegende Fabrikabgabepreis

II. Andere Packungen und Dosierungen

01.01.40		Tramadol plus Spirig HC (Tramadoli hydrochloridum, Paracetamolium)	Spirig HealthCare AG		
G	20277	Filmtabl 37.5/325mg 100 Stk Fr. 41.75 {22.10}		63013004	01.11.2015, A
07.06.20		Janumet XR (Metformini hydrochloridum, Sitagliptinum)	MSD Merck Sharp & Dohme AG		
(L)		Zur Behandlung von Patienten mit einem Typ 2 Diabetes mellitus. Für Patienten, welche mit den bisherigen oralen Therapien und/oder Insulin nur ungenügend eingestellt werden können oder diese nicht vertragen. Kombinationstherapien mit weiteren oralen Antidiabetica, ausser Sulfonylharnstoffen und/oder Insulin, bedürfen der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.			
	20276	Ret Filmtabl 50/500 mg 3 Fl 56 Stk Fr. 185.65 {147.42}		65052007	01.11.2015, B
(L)		Janumet XR (Metformini hydrochloridum, Sitagliptinum)	MSD Merck Sharp & Dohme AG		
	20276	Ret Filmtabl 50/1000 mg 3 Fl 56 Stk Fr. 185.65 {147.42}		65052008	01.11.2015, B
(L)		Janumet XR (Metformini hydrochloridum, Sitagliptinum)	MSD Merck Sharp & Dohme AG		
	20276	Ret Filmtabl 100/1000 mg 84 Stk Fr. 185.65 {147.42}		65052009	01.11.2015, B
07.16.10		Erbitux (Cetuximabum)	Merck (Schweiz) AG		
(L)		Die Behandlung bedarf der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes: - Zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom mit nicht-mutiertem Wildtyp-Ras-Gen:			

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
- In Kombination mit FOLFIRI oder FOLFOX - Als Monotherapie, wenn eine Therapie auf Oxaliplatin- und Irinotecan-Basis versagt hat oder eine Irinotecan-Intoleranz vorliegt. - In Kombination mit Radiotherapie zur Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich. - In Kombination mit Cisplatin und 5-Fluorouracil zur Behandlung von Patienten mit rezidivierendem und/oder metastasiertem Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich.					
	17996	Inf Lös 500 mg/100ml Durchstf 100 ml Fr. 1'544.30 {1'352.00}		56072002	01.11.2015, A

(L) **Jakavi** (Ruxolitinibum) Novartis Pharma Schweiz AG

Folgende Therapien bedürfen der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes:
 Zur Behandlung von Patienten mit Primärer Myelofibrose sowie Myelofibrose als Komplikation einer myeloproliferativen Neoplasie vom Typ Polycythämia vera (PV) oder Essentielle Thrombozythämie (ET) mit Splenomegalie und/oder krankheitsassoziierten Beschwerden sowie mit einem intermediären oder höheren Risiko gemäss IPSS-Score.
 Zur Behandlung von Patienten mit Polycythaemia Vera, die gegenüber einer Behandlung mit Hydroxyurea oder einer anderen zyto-reduktiven Erstlinientherapie resistent sind oder dies nicht vertragen.
 Die Verschreibung von JAKAVI darf nur durch einen Facharzt für Hämatologie oder Onkologie erfolgen.

	19991	Tabl 10 mg 56 Stk Fr. 4'828.10 {4'470.33}		62126010	01.11.2015, A
08.02.10 G	16313	Rifampicine Labatec (Rifampicinum) Kaps 300 mg 10 Stk Fr. 28.50 {14.10}	Labatec Pharma SA	50264003	01.11.2015, A
	16313	Rifampicine Labatec (Rifampicinum) Kaps 150 mg 20 Stk Fr. 29.30 {14.82}	Labatec Pharma SA	50264001	01.11.2015, A
	16313	Rifampicine Labatec (Rifampicinum) Kaps 300 mg 10 Stk Fr. 28.50 {14.10}	Labatec Pharma SA	50264000	01.11.2015, A

Gemäss Art. 68 Abs. 2 der Verordnung über die Krankenversicherung (KVV) wird eine Streichung von Medikamenten aus der SL erst drei Monate nach Veröffentlichung im BAG-Bulletin wirksam.

{Der dem verfügbaren Publikumspreis zugrunde liegende Fabrikabgabepreis

III. Neu gestrichene Präparate/Packungen

01.06.00 G	17999	Fluoxetin Streuli (Fluoxetinum) Filmtabl 20 mg 14 Stk Fr. 14.75 {5.72}	Streuli Pharma AG	56755022	01.11.2015, B
	17999	Filmtabl 20 mg 28 Stk Fr. 19.75 {10.06}		56755024	01.11.2015, B
	17999	Filmtabl 20 mg 100 Stk Fr. 59.60 {37.63}		56755026	01.11.2015, B
02.07.10 G	18282	Quiril (Quinaprilum) Filmtabl 5 mg 30 Stk Fr. 9.80 {4.99}	Sandoz Pharmaceuticals AG	56930001	01.11.2015, B
G	18282	Quiril (Quinaprilum) Filmtabl 10 mg 30 Stk Fr. 16.20 {6.97}	Sandoz Pharmaceuticals AG	56930003	01.11.2015, B
	18282	Filmtabl 10 mg 100 Stk Fr. 42.25 {22.56}		56930005	01.11.2015, B
G	18282	Quiril (Quinaprilum) Filmtabl 20 mg 30 Stk Fr. 25.55 {11.56}	Sandoz Pharmaceuticals AG	56930007	01.11.2015, B
	18282	Filmtabl 20 mg 100 Stk Fr. 59.85 {37.85}		56930009	01.11.2015, B
07.02.50	18945	Calcium D3 Mepha (Calcii carbonas, Cholecalciferolum (Vitamin D3)) Brausetabl 600/400 20 Stk Fr. 6.80 {3.70}	Mepha Pharma AG	59096001	01.11.2015, D
	18945	Brausetabl 600/400 3x 20 Stk Fr. 17.40 {9.45}		59096002	01.11.2015, D
	18945	Brausetabl 600/400 6x 20 Stk Fr. 32.35 {17.55}		59096003	01.11.2015, D

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
07.10.40 G		Diclofenac Teva Lotion (Diclofenacum natricum)	Teva Pharma AG		
	19211	Emuls 10 mg/g 50 g Fr. 4.95 {2.69}		60559001	01.11.2015, D
	19211	Emuls 10 mg/g 100 g Fr. 8.30 {4.51}		60559002	01.11.2015, D
		Felden (Piroxicamum)	Pfizer AG		
	15169	Gel 0.500 % 30 g Fr. 5.10 {2.77}		48305016	01.11.2015, C
07.13.30 (L)		Alustal Cladosporium mix (Fungi allergeni extractum)	Stallergenes AG		
	19628	Inj Susp Anf Be 4x 5 ml Fr. 268.25 {219.36}		61052001	01.11.2015, A
(L)		Alustal Cladosporium mix (Fungi allergeni extractum)	Stallergenes AG		
	19628	Inj Susp Fortsetz Be 5 ml Fr. 208.90 {167.70}		61052004	01.11.2015, A
(L)		Alustal Pferdehaar u.- schuppen (Pellis allergeni extractum (Equus caballus))	Stallergenes AG		
	19658	Inj Susp Anf Be 4x 5 ml Fr. 268.25 {219.36}		60990001	01.11.2015, A
(L)		Alustal Pferdehaar u. -schuppen (Pellis allergeni extractum (Equus caballus))	Stallergenes AG		
	19658	Inj Susp Fortsetz Be 5 ml Fr. 208.90 {167.70}		60990004	01.11.2015, A
(L)		Phostal Cladosporium mix (Fungi allergeni extractum)	Stallergenes AG		
	19692	Inj Susp Anf Be 4 Fl 5 ml Fr. 268.25 {219.36}		61119001	01.11.2015, A
(L)		Phostal Cladosporium mix (Fungi allergeni extractum)	Stallergenes AG		
	19692	Inj Susp Fortsetz Be Fl 5 ml Fr. 208.90 {167.70}		61119002	01.11.2015, A
(L)		Phostal Pferdehaar (Pellis allergeni extractum (Equus caballus))	Stallergenes AG		
	19706	Inj Susp Anf Be 4 Fl 5 ml Fr. 268.25 {219.36}		61151001	01.11.2015, A
(L)		Phostal Pferdehaar (Pellis allergeni extractum (Equus caballus))	Stallergenes AG		
	19706	Inj Susp Fortsetz Be Fl 5 ml Fr. 208.90 {167.70}		61151002	01.11.2015, A
07.16.10 G		Doxorubicin Teva (Doxorubicini hydrochloridum)	Teva Pharma AG		
	19199	Inj Lös 20 mg/10ml Durchstf 10 ml Fr. 48.75 {28.18}		59350002	01.11.2015, A
08.08.00 (L)		Meningitec (Polysaccharida neisseriae meningitidis C, Proteinum diphtheriae CRM197)	Nuron Biotech GmbH in Liquidation		
	17770	Inj Susp Fertspr 0.500 ml Fr. 39.55 {20.18}		00654003	01.11.2015, B
10.03.00		Daivonex (Calcipotriolum)	LEO Pharmaceutical Products Sarath Ltd.		
	16419	Creme 30 g Fr. 34.75 {16.00}		52587018	01.11.2015, B
	16419	Creme 100 g Fr. 61.65 {39.40}		52587026	01.11.2015, B
40.00.00		Chininium sulfuricum ()			
	13974	Tabl 250 mg 30 Stk Fr. 18.75 { }			01.11.2015,
	13974	Tabl 250 mg 100 Stk Fr. 56.90 { }			01.11.2015,
		Dexamethasonum (Dexamethasonum)	Spital Eigenprodukte		
	13974	Tabl 1 mg 20 Stk Fr. 13.75 { }			01.11.2015,
	13974	Tabl 1 mg 100 Stk Fr. 52.00 { }			01.11.2015,

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
		Dexamethasonum ()			
	13974	Tabl 4 mg 20 Stk Fr. 14.80 { }			01.11.2015,
	13974	Tabl 4 mg 100 Stk Fr. 55.95 { }			01.11.2015,
		Ethinylestradiolum ()			
	13974	Tabl 1 mg 100 Stk Fr. 41.65 { }			01.11.2015,
59.99.00		Climavita (Cimicifugae extractum ethanolicum siccum DER: 4.5-8.5:1)	Permamed AG Betriebsstandort Therwil		
	17956	Filmtabl 6.500 mg 60 Stk Fr. 45.05 {24.43}		56196019	01.11.2015, D
		Feminelle (Cimicifugae extractum ethanolicum siccum DER: 4.5-8.5:1)	Vifor SA		
	18320	Kaps 6.500 mg 60 Stk Fr. 44.90 {24.34}		56355028	01.11.2015, D

IV. Freiwillige Preissenkungen

Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
Bonviva	Roche Pharma (Schweiz) AG Filmtabl 150 mg 3 Stk	079900	18304	109.90	81.46
Candesartan HCT Helvepharm	Helvepharm AG Tabl 32/12.5mg 98 Stk	020720	19966	66.70	43.83
Candesartan HCT Helvepharm	Helvepharm AG Tabl 32/25mg 98 Stk	020720	19966	66.70	43.83
Candesartan Plus Takeda	Takeda Pharma AG Tabl 32/12.5 mg 98 Stk	020720	19878	66.70	43.83
Candesartan Plus Takeda	Takeda Pharma AG Tabl 32/25 mg 98 Stk	020720	19878	66.70	43.83
Caprelsa	AstraZeneca AG Tabl 100 mg 30 Stk	071610	19924	3'008.60	2'695.23
Caprelsa	AstraZeneca AG Tabl 300 mg 30 Stk	071610	19924	6'162.00	5'771.69
Concor	Merck (Schweiz) AG Lacktabl 5 mg 30 Stk Lacktabl 5 mg 100 Stk	020300	15017 15017	16.95 40.10	7.62 20.66
Concor	Merck (Schweiz) AG Lacktabl 10 mg 30 Stk Lacktabl 10 mg 100 Stk	020300	15017 15017	28.10 61.80	13.78 39.56
Concor 10 Plus	Merck (Schweiz) AG Lacktabl 10/25 mg 30 Stk Lacktabl 10/25 mg 100 Stk	020720	16123 16123	18.80 49.45	9.23 28.81
Concor 5 Plus	Merck (Schweiz) AG Lacktabl 5/12.5 mg 30 Stk Lacktabl 5/12.5 mg 100 Stk	020720	16123 16123	14.20 29.50	5.22 14.99
Diclofenac Lipogel Actavis	Actavis Switzerland AG Gel 10 mg/g 100 g	071040	20031	8.95	4.85
Ecofenac Sandoz	Sandoz Pharmaceuticals AG Lipogel 1 % 100 g	071040	17278	8.95	4.85
Esomep MUPS	AstraZeneca AG Tabl 20 mg 98 Stk	049900	19280	62.55	40.22

Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier- Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
Esomep MUPS	AstraZeneca AG Tabl 40 mg 98 Stk	049900	19280	72.15	48.58
Gemcitabin Labatec	Labatec Pharma SA Trockensub 1 g Durchstf 1 Stk	071610	19178	132.70	101.30
Gemcitabin Teva	Teva Pharma AG Trockensub 200 mg Durchstf 1 Stk	071610	18956	45.10	24.98
Gemcitabin Teva	Teva Pharma AG Trockensub 1 g Durchstf 1 Stk	071610	18956	132.70	101.30
Olfen	Mepha Pharma AG Gel 1 % 100 g	071040	15255	8.95	4.85
Olfen Lotion	Mepha Pharma AG Emuls 10 mg/g 100 g	071040	19999	8.95	4.85
Panprax	Drossapharm AG Filmtabl 40 mg 60 Stk	049900	19261	37.00	17.93
Pantoprazol Helvepharm	Helvepharm AG Filmtabl 40 mg 90 Stk	049900	19068	56.35	34.80
Pantoprazol Mepha	Mepha Pharma AG Lactabs 40 mg 100 Stk	049900	19255	62.60	40.25
Pantoprazol Nycomed	Takeda Pharma AG Tabl 40 mg 100 Stk	049900	19135	62.60	40.26
Pantoprazol Spirig HC	Spirig HealthCare AG Filmtabl 40 mg 100 Stk	049900	19206	62.60	40.26
Pantoprazol Streuli	Streuli Pharma AG Filmtabl 40 mg 60 Stk	049900	19263	37.55	18.44
Pemzek PLUS	AstraZeneca AG Tabl 32/12.5 mg 98 Stk	020720	19876	66.70	43.83
Pemzek PLUS	AstraZeneca AG Tabl 32/25 mg 98 Stk	020720	19876	66.70	43.83
Pramipexol Mepha Teva	Mepha Pharma AG Tabl 0.250 mg 100 Stk	010800	19052	54.65	33.33
Pramipexol Sandoz	Sandoz Pharmaceuticals AG Tabl 0.250 mg 100 Stk	010800	19399	54.65	33.32
Pramipexol Spirig HC	Spirig HealthCare AG Tabl 0.250 mg 100 Stk	010800	19437	54.65	33.34
Risperidon Mepha	Mepha Pharma AG Lactabs 0.500 mg 60 Stk	010500	18974	26.75	12.58
Roaccutan	Roche Pharma (Schweiz) AG Kaps 20 mg 100 Stk	100200	14379	115.75	86.56
Taxotere	Sanofi-Aventis (Suisse) SA Inf Konz 80 mg/4ml Durchstf 4 ml	071610	16819	491.55	413.90
Tazobac	Pfizer AG Trockensub 2.250 g Durchstf 1 Stk	080193	16695	20.80	10.99
Zoledronat Onco Labatec	Labatec Pharma SA Inf Konz 4 mg/5ml 5 ml	079900	20091	200.30	160.20
Zoledronat Teva onco	Teva Pharma AG Inf Konz 4 mg/5ml 5 ml	079900	20001	200.35	160.22
Zoledronsäure Onco Sandoz	Sandoz Pharmaceuticals AG Inf Konz 4 mg/5ml Durchstf 5 ml	079900	20005	200.35	160.24

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
Zoledronsäure Onco Sandoz		Sandoz Pharmaceuticals AG Inf Lös 4 mg/100ml 100 ml	079900	20021 200.35	160.24

IVa. Preissenkungen nach 18 Monaten seit der Aufnahme in die SL

Zelboraf		Roche Pharma (Schweiz) AG Filmtabl 240 mg 56 Stk	071610	19786 2'573.70	2'290.60
-----------------	--	---	--------	----------------	----------

V. Preissenkungen nach Erweiterung der Limitation/Indikation

Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
Jakavi	Novartis Pharma Schweiz AG Tabl 5 mg 56 Stk	071610	19991	2'530.45	2'251.14
Jakavi	Novartis Pharma Schweiz AG Tabl 15 mg 56 Stk	071610	19991	4'828.10	4'470.33
Jakavi	Novartis Pharma Schweiz AG Tabl 20 mg 56 Stk	071610	19991	4'828.10	4'470.33
Xgeva	Amgen Switzerland AG Inj L"s 120 mg/1.7ml Durchstf 1.700 ml	071610	19773	541.50	457.41

VI. Limitations-/ Indikationsänderungen

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
02.02.00 (L)		Procoralan (Ivabradinum)	SERVIER (SUISSE) SA		
	18623	Filmtabl 5 mg 56 Stk Fr. 80.55 {55.86}		57371002	01.12.2008, B
	18623	Filmtabl 5 mg 112 Stk Fr. 144.30 {111.43}		57371004	01.12.2008, B
	18623	Filmtabl 7.5 mg 56 Stk Fr. 80.55 {55.86}		57371008	01.12.2008, B
	18623	Filmtabl 7.5 mg 112 Stk Fr. 144.30 {111.43}		57371006	01.12.2008, B

Limitatio alt:

Symptomatische Behandlung der chronischen stabilen Angina pectoris bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit und Sinusrhythmus bei folgender Indikation:

- bei Patienten, bei denen Betablocker kontraindiziert sind oder eine Unverträglichkeit für Betablocker vorliegt,
- oder in Kombination mit Betablockern bei Patienten, die mit einer optimalen Betablockerdosis unzureichend eingestellt sind und deren Herzfrequenz >60 Schläge pro Minute (bpm) ist.

Reduzierung kardiovaskulärer Ereignisse (kardiovaskuläre Mortalität oder Hospitalisierung wegen Verschlimmerung der Herzinsuffizienz) bei Erwachsenen mit Sinusrhythmus, welche eine symptomatische chronische Herzinsuffizienz aufweisen mit einer linksventrikulären Auswurfsfraktion <= 35% und einer Herzfrequenz grösser oder gleich 75 Schläge pro Minute (bpm), in Kombination mit einer optimalen Standardtherapie entsprechend den aktuellen Empfehlungen.

Limitatio neu:

Zur symptomatischen Behandlung der chronischen stabilen Angina pectoris bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit bei Sinusrhythmus und einer Herzfrequenz von >= 70 Schläge pro Minute (bpm):

- bei Patienten, bei denen Betablocker kontraindiziert sind oder eine Unverträglichkeit für Betablocker vorliegt,
- oder in Kombination mit Betablockern bei Patienten, die mit einer optimalen Betablockerdosis unzureichend eingestellt sind.

Zur Reduzierung kardiovaskulärer Ereignisse (kardiovaskuläre Mortalität oder Hospitalisierung wegen Verschlimmerung der Herzinsuffizienz) bei Erwachsenen mit Sinusrhythmus, welche eine symptomatische chronische Herzinsuffizienz aufweisen mit einer linksventrikulären Auswurfsfraktion <= 35% und einer Herzfrequenz grösser oder gleich 70 Schläge pro Minute (bpm), in Kombination mit einer optimalen Standardtherapie entsprechend den aktuellen Empfehlungen.

03.99.00		Kalydeco (Ivacaftorum)	VERTEX PHARMACEUTICALS (SWITZERLAND) SÀRL		
	20145	Filmtabl 150 mg 56 Stk Fr. 22796.00 {22000.00}		62686002	01.01.2015, A

Limitatio alt:

KALYDECO ist indiziert bei Patienten ab 6 Jahren mit cystischer Fibrose (CF, Mukoviszidose) mit einer G551D-Mutation im CFTR-Gen. Die Behandlung aller CF-Patienten mit der KALYDECO-Therapie darf nur in CF-Zentren erfolgen. Der Therapieverlauf aller

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
----------------	-------------	--------------------------------	-----------------------	---------	--------------

mit KALYDECO behandelten CF-Patienten muss in der Regel alle 3 Monate im europäischen CF-Register (ECFSR) erfasst werden (Anamnese, Lebensqualität, Lungenfunktion, Dosierung von KALYDECO, Compliance, Therapieunterbrüche). Bei allen CF-Patienten muss vor Therapie-Beginn eine Bestimmung des Schweiß-Chlorid Levels durchgeführt sowie ein Ausgangswert für FEV1(%) bestimmt werden (= Baseline). Das FEV1(%) ist während der KALYDECO-Therapie alle drei Monate zu messen. Falls keine absolute Steigerung von FEV1(%) von mindestens 5% erreicht wird, ist der Schweißstest alle 6 Monate durchzuführen und zu dokumentieren. Alle stationären Spital-Aufenthalte sind im Register zu erfassen (Anzahl der Spitaltage). Die Anzahl und die Länge aller pulmonalen Exazerbationen sind im Register festzuhalten. Bei einer pulmonalen Exazerbation ist die antibiotische Therapie wie folgt zu erfassen: Wirkstoff-Bezeichnung des Antibiotikums; Dauer der Antibiotikatherapie; intravenös vs. peroral vs. inhalativ; stationär vs. ambulant.

Die CF-Patienten müssen über die folgenden Abbruchkriterien zum Zeitpunkt des Therapiebeginns informiert werden. Die KALYDECO-Therapie ist zu vergüten, solange die folgenden Kriterien erfüllt sind:

- a) Schweiß-Chlorid Level des Patienten fällt unter 60 mmol/L oder
 - b) der Schweiß-Chlorid Level des Patienten fällt um mindestens 30% (relativ) im Vergleich zur Baseline oder
 - c) der Patient zeigt eine absolute Verbesserung beim FEV1(%) von mindestens 5% im Vergleich zur Baseline.
- In Fällen, bei denen der Schweiß-Chlorid Baseline Level bereits unter 60 mmol/L liegt, wird der Patient als Responder eingestuft, falls
- a) der Schweiß-Chlorid Level des Patienten um mindestens 30% (relativ) im Vergleich zur Baseline fällt oder
 - b) der Patient eine andauernde absolute Verbesserung beim FEV1(%) von mindestens 5% im Vergleich zur Baseline zeigt.

Limitatio neu:

KALYDECO ist indiziert zur Behandlung der zystischen Fibrose (CF, Mukoviszidose) bei Patienten ab 6 Jahren mit einer der folgenden Gating-Mutationen (Klasse III) im CFTR-Gen: G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N oder S549R. Die Behandlung aller CF-Patienten mit der KALYDECO-Therapie darf nur in CF-Zentren erfolgen. Der Therapieverlauf aller mit KALYDECO behandelten CF-Patienten muss in der Regel alle 3 Monate im europäischen CF-Register (ECFSR) erfasst werden (Anamnese, Lebensqualität, Lungenfunktion, Dosierung von KALYDECO, Compliance, Therapieunterbrüche). Bei allen CF-Patienten muss vor Therapie-Beginn eine Bestimmung des Schweiß-Chlorid Levels durchgeführt sowie ein Ausgangswert für FEV1(%) bestimmt werden (= Baseline). Das FEV1(%) ist während der KALYDECO-Therapie alle drei Monate zu messen. Falls keine absolute Steigerung von FEV1(%) von mindestens 5% erreicht wird, ist der Schweißstest alle 6 Monate durchzuführen und zu dokumentieren. Alle stationären Spital-Aufenthalte sind im Register zu erfassen (Anzahl der Spitaltage). Die Anzahl und die Länge aller pulmonalen Exazerbationen sind im Register festzuhalten. Bei einer pulmonalen Exazerbation ist die antibiotische Therapie wie folgt zu erfassen: Wirkstoff-Bezeichnung des Antibiotikums; Dauer der Antibiotikatherapie; intravenös vs. peroral vs. inhalativ; stationär vs. ambulant. Die CF-Patienten müssen über die folgenden Abbruchkriterien zum Zeitpunkt des Therapiebeginns informiert werden. Die KALYDECO-Therapie ist zu vergüten, solange die folgenden Kriterien erfüllt sind:

- a) Schweiß-Chlorid Level des Patienten fällt unter 60 mmol/L oder
 - b) der Schweiß-Chlorid Level des Patienten fällt um mindestens 30% (relativ) im Vergleich zur Baseline oder
 - c) der Patient zeigt eine absolute Verbesserung beim FEV1(%) von mindestens 5% im Vergleich zur Baseline.
- In Fällen, bei denen der Schweiß-Chlorid Baseline Level bereits unter 60 mmol/L liegt, wird der Patient als Responder eingestuft, falls
- a) der Schweiß-Chlorid Level des Patienten um mindestens 30% (relativ) im Vergleich zur Baseline fällt oder
 - b) der Patient eine andauernde absolute Verbesserung beim FEV1(%) von mindestens 5% im Vergleich zur Baseline zeigt.

07.16.10 (L)	Jakavi	NOVARTIS PHARMA SCHWEIZ AG (Ruxolitinibum)			
	19991	Tabl 5 mg 56 Stk Fr. 2530.45 {2251.14}		62126001	01.01.2014, A
	19991	Tabl 10 mg 56 Stk Fr. 4828.10 {4470.33}		62126010	01.11.2015, A
	19991	Tabl 15 mg 56 Stk Fr. 4828.10 {4470.33}		62126004	01.01.2014, A
	19991	Tabl 20 mg 56 Stk Fr. 4828.10 {4470.33}		62126007	01.01.2014, A

Limitatio alt:

Zur Behandlung von Patienten mit Primärer Myelofibrose sowie Myelofibrose als Komplikation einer myeloproliferativen Neoplasie vom Typ Polycythämia vera (PV) oder Essentielle Thrombozythämie (ET) mit Splenomegalie und/oder krankheitsassoziierten Beschwerden sowie mit einem intermediären oder höheren Risiko gemäss IPSS-Score. Die Verschreibung von JAKAVI darf nur durch einen Facharzt für Hämatologie oder Onkologie erfolgen.

Die Therapie bedarf der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.

Limitatio neu:

Folgende Therapien bedürfen der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes:

Zur Behandlung von Patienten mit Primärer Myelofibrose sowie Myelofibrose als Komplikation einer myeloproliferativen Neoplasie vom Typ Polycythämia vera (PV) oder Essentielle Thrombozythämie (ET) mit Splenomegalie und/oder krankheitsassoziierten Beschwerden sowie mit einem intermediären oder höheren Risiko gemäss IPSS-Score.

Zur Behandlung von Patienten mit Polycythaemia Vera, die gegenüber einer Behandlung mit Hydroxyurea oder einer anderen zytoreduktiven Erstlinientherapie resistent sind oder dies nicht vertragen.

Die Verschreibung von JAKAVI darf nur durch einen Facharzt für Hämatologie oder Onkologie erfolgen.

(L)	Xgeva	AMGEN SWITZERLAND AG (Denosumabum)			
	19773	Inj Lös 120 mg/1.7 ml Durchstf Fr. 541.50 {457.41}		61865001	01.03.2012, A

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
----------------	-------------	--------------------------------	-----------------------	---------	--------------

Limitatio alt:

Zur Behandlung von Patienten mit Knochenmetastasen solider Tumoren in Verbindung mit einer antineoplastischen Standardtherapie.

Limitatio neu:

Zur Behandlung von Patienten mit Knochenmetastasen solider Tumoren in Verbindung mit einer antineoplastischen Standardtherapie. Zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen mit abgeschlossener Skelettreifung mit Riesenzelltumoren des Knochens, die entweder nicht resezierbar sind oder bei denen eine Resektion wahrscheinlich zu hoher Morbidität führen würde.

11.99.00 (L)	Eylea	BAYER (SCHWEIZ) AG (Afliberceptum)			
	19955	Inj Lös 2 mg/0.05 ml Fertspr 1 Stk Fr. 1067.05 {1001.00}		62393001	01.12.2012, B
	19958	Inj Lös 2 mg/0.05 ml Durchstfl 1 Stk Fr. 1067.05 {1001.00}		62397001	01.12.2012, B

Limitatio alt:

Für die Behandlung der exsudativen (feuchten) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD), eines Visusverlustes durch ein diabetisches Makulaödem (DME) sowie für die Behandlung eines Visusverlustes durch ein Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschluss (CRVO).

EYLEA darf ausschliesslich durch qualifizierte Ophthalmologen der A-, B- und C-Zentren/Kliniken (gemäss der Liste der Weiterbildungszentren der FMH (<http://www.siwf-register.ch>) zu Lasten der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (OKP) angewendet werden.

Ausnahmeregelung: Die Ausbildungskliniken A, B und C sind berechtigt, mit niedergelassenen Ophthalmologen zu kooperieren, um eine patientennahe Versorgung zu gewährleisten.

Die Kooperation geschieht auf einvernehmlicher Basis zwischen beiden Partnern und gemäss folgenden Bedingungen:

a) Die Ausbildungsklinik führt die Erstuntersuchung oder die Bestätigung der Diagnose durch. Dies muss für die Krankenkassen belegt werden.

b) Bei Einigung auf die zugelassenen Indikationen (AMD, DME oder CRVO) darf auch der niedergelassene Arzt den Patienten weiterbehandeln.

Die gleichzeitige Behandlung beider Augen eines Patienten bedarf der Bewilligung des Krankenversicherers nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.

Preisberechnung aufgrund des Fabrikabgabepreises exkl. MwSt. (1001.-) zuzüglich einer Fixmarge von Fr. 40.- wegen der speziellen Verteilersituation (praktisch kein Zwischenhandel).

Limitatio neu:

Für die Behandlung der exsudativen (feuchten) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD), eines Visusverlustes durch ein diabetisches Makulaödem (DME) sowie für die Behandlung eines Visusverlustes durch ein Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses RVO (retinaler Venenastverschluss BRVO und retinaler Zentralvenenverschluss CRVO).

EYLEA darf ausschliesslich durch qualifizierte Ophthalmologen der A-, B- und C-Zentren/Kliniken (gemäss der Liste der Weiterbildungszentren der FMH (www.siwf-register.ch) zu Lasten der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (OKP) angewendet werden.

Ausnahmeregelung: Die Ausbildungskliniken A, B und C sind berechtigt, mit niedergelassenen Ophthalmologen zu kooperieren, um eine patientennahe Versorgung zu gewährleisten.

Die Kooperation geschieht auf einvernehmlicher Basis zwischen beiden Partnern und gemäss folgenden Bedingungen:

a) Die Ausbildungsklinik führt die Erstuntersuchung oder die Bestätigung der Diagnose durch. Dies muss für die Krankenkassen belegt werden.

b) Bei Einigung auf die zugelassenen Indikationen (AMD, DME oder RVO) darf auch der niedergelassene Arzt den Patienten weiterbehandeln.

Die gleichzeitige Behandlung beider Augen eines Patienten bedarf der Bewilligung des Krankenversicherers nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.

Preisberechnung aufgrund des Fabrikabgabepreises exkl. MwSt. (1001.-) zuzüglich einer Fixmarge von Fr. 40.- wegen der speziellen Verteilersituation (praktisch kein Zwischenhandel).

P.P. A

CH-3003 Bern
Post CH AG

Adressberechtigungen:
BAG Bulletin
BBL, Vertrieb Publikationen
CH-3003 Bern

Bulletin 47/15