

NR. 28 – JARDIANCE® (Empagliflozin)
SYNJARDY® (Empagliflozin + Metformin)
TRAJENTA® (Linagliptin)
JENTADUETO® (Linagliptin + Metformin)

Seit 1. Februar 2016 stehen der SGLT2-Hemmer Empagliflozin und der DPP4-Hemmer Linagliptin als Monosubstanz und in Fixkombination mit Metformin **dokumentationspflichtig im Gelben (RE2)-Bereich des Erstattungskodex (EKO)** - statt wie bisher im RE1-Bereich bewilligungspflichtig (außer bei jenen Krankenversicherungsträgern, die eine Zielvereinbarung abgeschlossen haben, wie z. B. die Oö. Gebietskrankenkasse) - zur Verfügung. Diese Änderung hat auch eine Änderung der Voraussetzungen für die Erstattbarkeit gebracht:

RE2 Jardiance® 10 mg bzw. 25 mg Filmtabl.,
L6 Synjardy® 5 mg/850 mg, 5 mg/1000 mg, 12,5 mg/850 mg, 12,5 mg/1000 mg Filmtabl.

Bei PatientInnen mit Diabetes Typ II

- Die Behandlung darf erst ab einem HbA1c größer 7 begonnen werden.
- Die Behandlung hat nur als Second-line-Therapie zu erfolgen.
- Keine Neueinstellung bei einer Kreatinin-Clearance kleiner 60 ml/min.¹ Wenn die Kreatinin-Clearance unter Empagliflozin-Therapie unter 60 ml/min fällt, ist eine maximale Tagesdosis von 10 mg einzusetzen. Kein Einsatz bei einer Kreatinin-Clearance kleiner 45 ml/min.²
- Regelmäßige Kontrollen der Nierenfunktionsparameter gemäß Fachinformation.
- Regelmäßige HbA1c-Bestimmungen sind durchzuführen.
- Empagliflozin eignet sich für eine chef(kontroll)ärztliche Langzeitbewilligung für 6 Monate (L6)

RE2 Trajenta® 5 mg Filmtabl.,
L6 Jentaduetto® 2,5 mg/850 mg, 2,5 mg/1000 mg, 5 mg/850 mg, 5 mg/1000 mg Filmtabl.

Bei PatientInnen mit Diabetes Typ II

- Die Behandlung darf erst ab einem HbA1c größer 7 begonnen werden.
- Die Behandlung hat nur als Second-line-Therapie zu erfolgen.
- Regelmäßige HbA1c-Bestimmungen sind durchzuführen.
- Linagliptin +/- Metformin eignet sich für eine chef(kontroll)ärztliche Langzeitbewilligung für 6 Monate (L6).

Im EKO, dem Infotool und im EKO2go werden die genannten Präparate mit „PM“ gekennzeichnet. Dies ist die Abkürzung für „Preismodell“ und kennzeichnet ab 2016 Heilmittel im EKO, hinter denen ein Refundierungsmodell zur Preissenkung steht.

Bedenken Sie bitte immer, ob von mehreren therapeutischen Heilmitteln das ökonomisch günstigste gewählt wurde, d. h. von mehreren im Preis gleichen Mitteln das geeignetste, von mehreren gleich geeigneten Mitteln jenes, das die geringsten Kosten verursacht.

Nicht regelkonform – Vorlage beim chef- und kontrollärztlichen Dienst:

Trifft die EKO-Regel nicht im vollen Umfang zu, kann keine Dokumentation erfolgen. Mittels eines ABS-Antrages kann die Kostenübernahme geprüft werden – diese kann sich außerhalb der bestimmten Verwendung nur auf medizinisch begründete Einzelfälle beschränken. Um dem chef- und kontrollärztlichen Dienst die Entscheidung über eine eventuelle Kostenübernahme im Einzelfall zu ermöglichen, **kennzeichnen Sie bitte das ABS-Bewilligungsansuchen eindeutig** (z. B. **nicht regelkonform**, weil der Regelbestandteil ... nicht zutrifft) und führen Sie eine entsprechende medizinische Einzelfallbegründung an (außer bei jenen Krankenversicherungsträgern, die eine Zielvereinbarung abgeschlossen haben, wie z. B. die Oö. Gebietskrankenkasse).

Informationen über die nachfolgende Kontrolle und die vollständige und inhaltlich richtige Dokumentation finden Sie unter www.sozialversicherung.at/abs_nk (Direkteinstieg bzw. unter dem Channel Gesundheitsdienstleister/Vertragspartner/Arzneimittel-Bewilligungs-Service (ABS) – Nachfolgende Kontrolle). Bitte beachten Sie auch allfällige regionale Aussendungen Ihrer Krankenversicherungsträger.

¹ Gilt für Jardiance® und Synjardy®

² Gilt nur für Jardiance® (KI Metformin bei einer GFR < 60)