

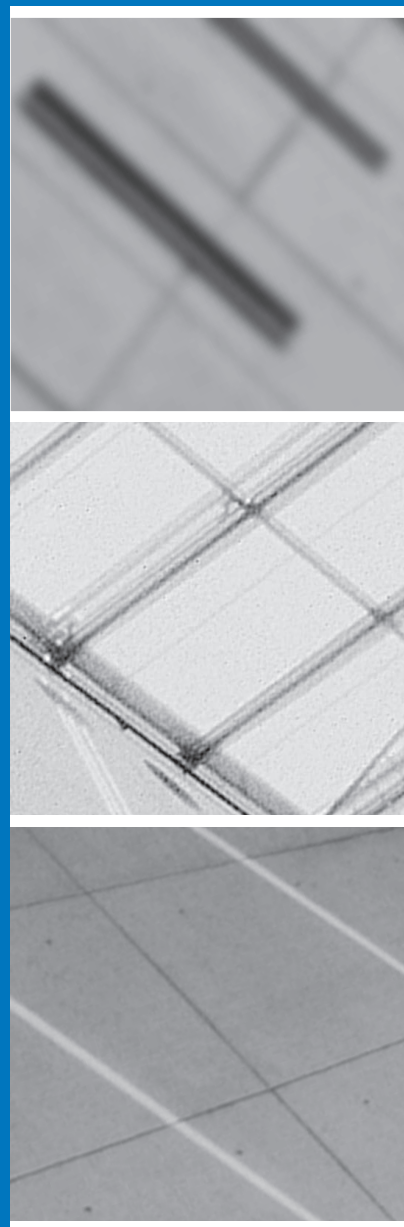
Bulletin 7/15

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	96
Sentinella-Statistik	98
Betäubungsmittel Rezeptsperrung	101
Kranken- und Unfallversicherung Spezialitätenliste	102

Übertragbare Krankheiten

Meldungen Infektionskrankheiten

Stand am Ende der 5. Woche (03.02.2015)^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 Bestätigte und wahrscheinliche Fälle von klassischer CJD.

Da das diagnostische Prozedere bis zwei Monate betragen kann, wird auf eine detaillierte Darstellung nach Meldewochen verzichtet. Die Zahl der bestätigten und wahrscheinlichen Fälle betrug im Jahre 2012 9 und im Jahre 2013 9.

	Woche 5			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 Erkrankungen	1 <i>0.60</i>	1 <i>0.60</i>	2 <i>1.30</i>	12 <i>1.90</i>	4 <i>0.60</i>	6 <i>1.00</i>	104 <i>1.30</i>	80 <i>1.00</i>	77 <i>0.90</i>	14 <i>1.80</i>	8 <i>1.00</i>	10 <i>1.30</i>
Influenzavirus-Infektion, saisonale Typen und Subtypen ^b	485 <i>308.40</i>	57 <i>36.20</i>	143 <i>90.90</i>	1016 <i>161.50</i>	213 <i>33.90</i>	660 <i>104.90</i>	2398 <i>29.30</i>	2367 <i>29.00</i>	1719 <i>21.00</i>	1067 <i>135.70</i>	249 <i>31.70</i>	725 <i>92.20</i>
Legionellose	14 <i>8.90</i>	4 <i>2.50</i>	4 <i>2.50</i>	30 <i>4.80</i>	13 <i>2.10</i>	16 <i>2.50</i>	313 <i>3.80</i>	279 <i>3.40</i>	280 <i>3.40</i>	36 <i>4.60</i>	18 <i>2.30</i>	26 <i>3.30</i>
Masern		2 <i>1.30</i>		4 <i>0.60</i>	5 <i>0.80</i>	3 <i>0.50</i>	23 <i>0.30</i>	177 <i>2.20</i>	66 <i>0.80</i>	5 <i>0.60</i>	5 <i>0.60</i>	4 <i>0.50</i>
Meningokokken: invasive Erkrankung	1 <i>0.60</i>		1 <i>0.60</i>	3 <i>0.50</i>	3 <i>0.50</i>	4 <i>0.60</i>	38 <i>0.50</i>	49 <i>0.60</i>	42 <i>0.50</i>	4 <i>0.50</i>	3 <i>0.40</i>	5 <i>0.60</i>
Pneumokokken: invasive Erkrankung	27 <i>17.20</i>	34 <i>21.60</i>	18 <i>11.40</i>	101 <i>16.10</i>	99 <i>15.70</i>	108 <i>17.20</i>	794 <i>9.70</i>	900 <i>11.00</i>	892 <i>10.90</i>	126 <i>16.00</i>	125 <i>15.90</i>	148 <i>18.80</i>
Röteln ^c				2 <i>0.30</i>			5 <i>0.06</i>	6 <i>0.07</i>	3 <i>0.04</i>	2 <i>0.20</i>		
Röteln, materno-foetal ^d												
Tuberkulose	8 <i>5.10</i>	12 <i>7.60</i>	6 <i>3.80</i>	45 <i>7.20</i>	37 <i>5.90</i>	39 <i>6.20</i>	485 <i>5.90</i>	531 <i>6.50</i>	456 <i>5.60</i>	51 <i>6.50</i>	41 <i>5.20</i>	40 <i>5.10</i>
Faeco-orale Übertragung												
Campylobacteriose	90 <i>57.20</i>	111 <i>70.60</i>	71 <i>45.20</i>	597 <i>94.90</i>	748 <i>118.90</i>	798 <i>126.90</i>	7450 <i>91.10</i>	7475 <i>91.40</i>	8409 <i>102.80</i>	753 <i>95.80</i>	968 <i>123.10</i>	1003 <i>127.60</i>
Enterohämorrhagische E. coli-Infektion	2 <i>1.30</i>			8 <i>1.30</i>	5 <i>0.80</i>	4 <i>0.60</i>	128 <i>1.60</i>	83 <i>1.00</i>	61 <i>0.80</i>	9 <i>1.10</i>	7 <i>0.90</i>	6 <i>0.80</i>
Hepatitis A		1 <i>0.60</i>		2 <i>0.30</i>	1 <i>0.20</i>	2 <i>0.30</i>	58 <i>0.70</i>	56 <i>0.70</i>	54 <i>0.70</i>	2 <i>0.20</i>	1 <i>0.10</i>	2 <i>0.20</i>
Listeriose		3 <i>1.90</i>	1 <i>0.60</i>	7 <i>1.10</i>	15 <i>2.40</i>	4 <i>0.60</i>	91 <i>1.10</i>	76 <i>0.90</i>	42 <i>0.50</i>	10 <i>1.30</i>	19 <i>2.40</i>	6 <i>0.80</i>
Salmonellose, S. typhi/paratyphi		1 <i>0.60</i>			1 <i>0.20</i>	2 <i>0.30</i>	23 <i>0.30</i>	22 <i>0.30</i>	25 <i>0.30</i>	1 <i>0.10</i>	1 <i>0.10</i>	2 <i>0.20</i>
Salmonellose, übrige	8 <i>5.10</i>	21 <i>13.40</i>	7 <i>4.40</i>	66 <i>10.50</i>	90 <i>14.30</i>	73 <i>11.60</i>	1208 <i>14.80</i>	1290 <i>15.80</i>	1233 <i>15.10</i>	74 <i>9.40</i>	102 <i>13.00</i>	88 <i>11.20</i>
Shigellose	1 <i>0.60</i>	3 <i>1.90</i>	3 <i>1.90</i>	9 <i>1.40</i>	11 <i>1.80</i>	17 <i>2.70</i>	140 <i>1.70</i>	145 <i>1.80</i>	165 <i>2.00</i>	10 <i>1.30</i>	14 <i>1.80</i>	18 <i>2.30</i>

Übertragbare Krankheiten

	Woche 5			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 0.20			90 1.10	124 1.50	81 1.00	1 0.10		1 0.10
Chlamydiose	202 128.50	203 129.10	165 104.90	774 123.10	810 128.80	684 108.80	9706 118.70	8762 107.20	8120 99.30	872 110.90	867 110.30	769 97.80
Gonorrhoe	36 22.90	38 24.20	27 17.20	168 26.70	144 22.90	176 28.00	1611 19.70	1680 20.60	1580 19.30	189 24.00	162 20.60	176 22.40
Hepatitis B, akut			1 0.60		5 0.80	5 0.80	41 0.50	64 0.80	70 0.90		5 0.60	6 0.80
Hepatitis B, total Meldungen	10	25	22	85	105	80	1383	1456	1384	93	108	91
Hepatitis C, akut					3 0.50	4 0.60	48 0.60	48 0.60	60 0.70		3 0.40	5 0.60
Hepatitis C, total Meldungen	16	28	24	113	108	95	1683	1743	1709	120	112	107
HIV-Infektion		12 7.60		23 3.70	74 11.80	61 9.70	507 6.20	605 7.40	590 7.20	49 6.20	74 9.40	61 7.80
Syphilis	20 12.70	16 10.20	14 8.90	86 13.70	76 12.10	68 10.80	1072 13.10	1121 13.70	1009 12.30	95 12.10	82 10.40	75 9.50
Zoonosen und andere durch Vektoren übertragbare Krankheiten												
Brucellose							3 0.04	4 0.05	3 0.04			
Chikungunya-Fieber	2 1.30			5 0.80	1 0.20	1 0.20	91 1.10	5 0.06	3 0.04	7 0.90	2 0.20	2 0.20
Dengue-Fieber	2 1.30	2 1.30	2 1.30	8 1.30	14 2.20	8 1.30	122 1.50	180 2.20	100 1.20	8 1.00	15 1.90	9 1.10
Gelbfieber												
Hantavirus-Infektion	1 0.60			1 0.20			2 0.02		7 0.09	1 0.10		
Malaria	6 3.80	8 5.10	5 3.20	26 4.10	22 3.50	20 3.20	308 3.80	161 2.00	154 1.90	27 3.40	23 2.90	22 2.80
Q-Fieber	1 0.60	1 0.60	1 0.60	2 0.30	2 0.30	1 0.20	38 0.50	27 0.30	7 0.09	2 0.20	2 0.20	1 0.10
Trichinellose								1 0.01	1 0.01			
Tularämie		1 0.60			1 0.20		30 0.40	30 0.40	40 0.50		2 0.20	
West-Nil-Fieber								1 0.01	1 0.01			
Zeckenzephalitis				2 0.30	1 0.20	1 0.20	115 1.40	202 2.50	95 1.20	2 0.20	1 0.10	2 0.20
Andere Meldungen												
Botulismus							1 0.01	1 0.01				
Creutzfeldt-Jakob-Krankheit*												
Tetanus												

Übertragbare Krankheiten

Sentinella-Statistik

Anzahl Meldungen (N) der letzten 4 Wochen bis 30.01.2015 und Inzidenz pro 1000 Konsultationen (N/10³)

Freiwillige Erhebung bei Hausärztinnen und Hausärzten (Allgemeinpraktiker, Internisten und Pädiater)

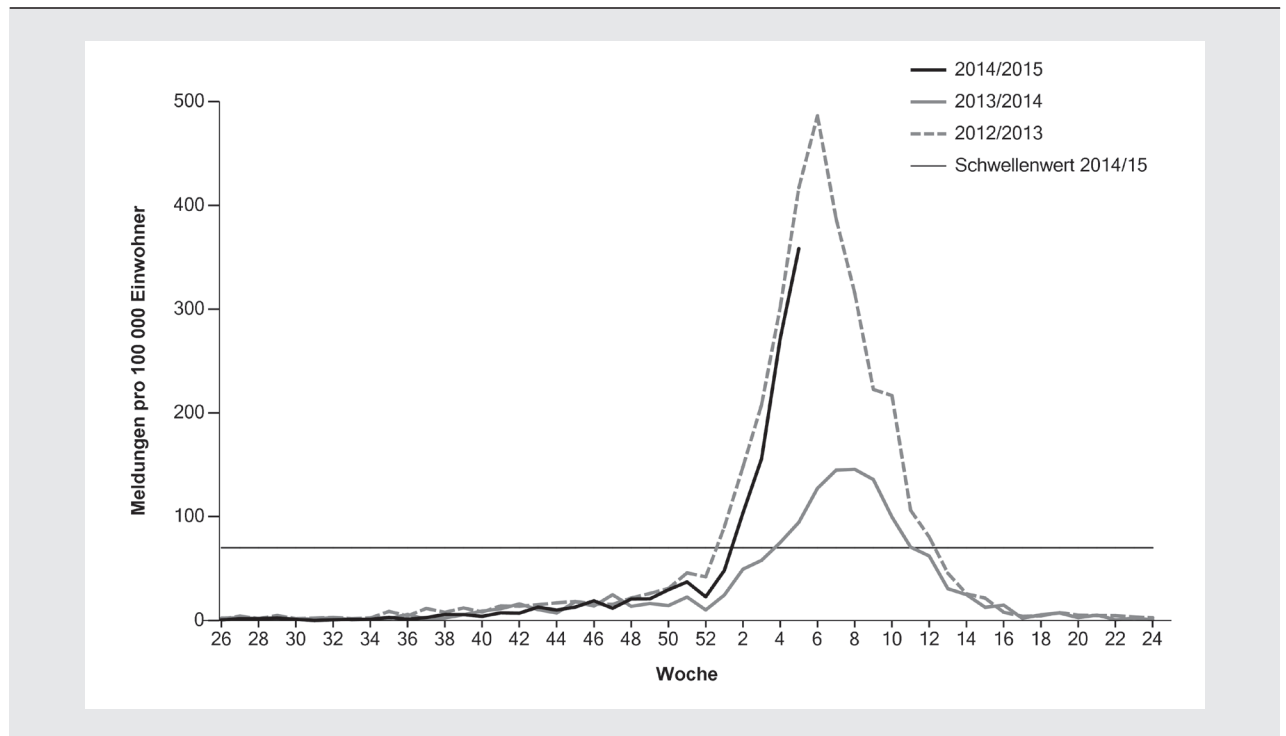
Woche	2		3		4		5		Mittel 4 Wochen	
Thema	N	N/10 ³	N	N/10 ³	N	N/10 ³	N	N/10 ³	N	N/10 ³
Influenzaverdacht	183	12.9	270	18.4	461	32.1	569	44.7	370.8	27.0
Mumps	0	0	2	0.1	2	0.1	0	0	1	0.1
Otitis Media	77	5.4	80	5.5	104	7.2	97	7.6	89.5	6.4
Pneumonie	38	2.7	35	2.4	40	2.8	29	2.3	35.5	2.5
Pertussis	4	0.3	9	0.6	5	0.3	4	0.3	5.5	0.4
Meldende Ärzte	153		154		153		136		149	

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 03.02.2015)

Aktivität und Virologie in der Schweiz während der Woche 5/2015

In der Woche 5 meldeten in der Schweiz 136 Ärztinnen und Ärzte des Sentinella-Meldesystems 44,7 Grippeverdachtsfälle auf 1000 Konsultationen. Hochgerechnet

entspricht diese Rate einer Inzidenz von 358 grippebedingten Konsultationen pro 100 000 Einwohner. Die Inzidenz stieg im Vergleich zur Vorwoche (272 Grippeverdachtsfälle pro 100 000 Einwohner) stark an. Sie liegt seit 4 Wochen über dem nationalen epidemischen Schwellenwert.¹

Die Inzidenz war in der Altersklasse der 5- bis 14-Jährigen am höchsten und rund dreimal höher als in der

Altersklasse der über 64-Jährigen (Tabelle 1).

Alle Sentinella-Regionen registrierten eine weit verbreitete Grippeaktivität, mit steigendem Trend

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 2014/15 bei 70 Grippeverdachtsfällen pro 100 000 Einwohner.

(Tabelle 1, Kasten). Die Grippeepidemie erfasst weiterhin alle Regionen der Schweiz.

In der Woche 5 wurden am Nationalen Referenzzentrum für Influenza im Rahmen der Sentinella-Überwachung in 61 % der 70 untersuchten Abstriche Influenzaviren nachgewiesen. 7 % der nachgewiesenen Viren waren Influenza B und 93 % Influenza A, wobei diese hauptsächlich dem Subtyp A(H3N2) angehörten (Tabelle 2).

Aktivität und Virologie in Europa und weltweit während der Woche 4/2015

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 19 der 39 meldenden Länder die Intensität der Grippeaktivität als niedrig, 16 Länder als mittelhoch und vier Länder als hoch ein. Von diesen verzeichneten 29 Länder einen steigenden Trend der Intensität, die übrigen Länder einen konstanten oder sinkenden Trend gegenüber der Vorwoche. Zur geografischen Verbreitung der Grippeaktivität berichteten 13 der 38 meldenden Länder eine sporadische, drei Länder eine lokale, fünf Länder eine regionale und 17 Länder (darunter Frankreich, Deutschland und Italien) eine weit verbreitete Grippeaktivität. Im europäischen Umfeld konnten in 48 % der 2090 getesteten Sentinel-Proben Influenzaviren nachgewiesen werden, damit häufiger als in der vorherigen Woche (40 %). 13 % der nachgewiesenen Viren waren Influenza B und 87 % Influenza A, wobei diese hauptsächlich dem Subtyp A(H3N2) angehörten (Tabelle 2).

In 19 der 25 meldenden Länder (darunter Deutschland), dominierte Influenza A(H3N2), in zwei Ländern (darunter Italien) Influenza A(H1N1)pdm09 und in drei Ländern ebenfalls Influenza A, jedoch ohne Angabe des Subtyps. Nur in Portugal wurden mehrheitlich Influenza B Viren nachgewiesen. Alle 64 seit Woche 40/2014 antigenisch oder genetisch charakterisierten Influenza A(H1N1)pdm09 und 9 % der 124 Influenza B Viren werden durch den diesjährigen Grippeimpfstoff [3] abgedeckt. 63 % der 455 charakteri-

Tabelle 1
Altersspezifische und regionale Inzidenzen grippebedingter Konsultationen
pro 100 000 Einwohner in der Kalenderwoche 5/2015

Inzidenz	Grippebedingte Konsultationen pro 100 000 Einwohner	Grippeaktivität Klassierung, (Trend)
Inzidenz nach Altersklasse		
0–4 Jahre	398	(konstant)
5–14 Jahre	530	(steigend)
15–29 Jahre	396	(steigend)
30–64 Jahre	348	(steigend)
≥ 65 Jahre	171	(steigend)
Inzidenz nach Sentinella-Region		
Region 1 (GE, NE, VD, VS)	317	weit verbreitet, (steigend)
Region 2 (BE, FR, JU)	404	weit verbreitet, (steigend)
Region 3 (AG, BL, BS, SO)	269	weit verbreitet, (steigend)
Region 4 (LU, NW, OW, SZ, UR, ZG)	413	weit verbreitet, (steigend)
Region 5 (AI, AR, GL, SG, SH, TG, ZH)	329	weit verbreitet, (steigend)
Region 6 (GR, TI)	500	weit verbreitet, (steigend)
Schweiz	358	weit verbreitet, (steigend)

Tabelle 2
Zirkulierende Influenzaviren in der Schweiz und in Europa
Häufigkeit der isolierten Influenzaviren und -subtypen in der aktuellen Woche und kumulativ ab Woche 40/2014

	Aktuelle Woche	Kumulativ
Schweiz in Woche 5/2015		
Anteil Influenza-positiver Proben (Anzahl untersuchte Proben)	61 % (70)	38 % (446)
B	7 %	11 %
A(H3N2)	49 %	63 %
A(H1N1)pdm09	16 %	19 %
A nicht subtypisiert	28 %	7 %
Europa in Woche 4/2015		
Anteil Influenza-positiver Proben (Anzahl untersuchte Proben)	48 % (2090)	21 % (15869)
B	13 %	17 %
A(H3N2)	58 %	61 %
A(H1N1)pdm09	17 %	15 %
A nicht subtypisiert	12 %	7 %

siernten A(H3N2) Viren haben sich genetisch und antigenisch verändert und werden nur begrenzt durch den Grippeimpfstoff abgedeckt. Bei den 376 getesteten Influenza A(H3N2), den 34 Influenza A(H1N1)pdm09 und den 17 Influenza B Viren traten keine Resistenzen gegen Oseltamivir und Zanamivir auf.

Die meisten Staaten der USA [4] verzeichneten in der Woche 4 eine weit verbreitete Grippeaktivität von hoher Intensität. Die Aktivität lag über dem nationalen Grundniveau. 7 % der nachgewiesenen Viren waren Influenza B und 93 % Influenza A, wobei diese hauptsächlich dem Subtyp A(H3N2) angehörten. In den

USA werden 41 % der 602 seit Woche 40/2014 antigenisch charakterisierten Influenzaviren durch den trivalenten Grippeimpfstoff abgedeckt bzw. 48 % durch den quadrivalenten Grippeimpfstoff [3]. Bei den 948 getesteten Influenza A(H3N2) und den 139 Influenza B Viren traten keine Resistenzen gegen Oseltamivir und Zanamivir auf. 6 % der 16 getesteten Influenza A(H1N1)pdm09 Viren waren resistent gegen Oseltamivir, aber sensibel gegen Zanamivir. ■

Kontakt

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

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!

Referenzen

1. World Health Organisation Regional office for Europe, European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC). Flu News Europe, www.flunews europe.org/
2. European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC). Seasonal Influenza – Latest surveillance data (accessed on 02.02.2015), www.ecdc.europa.eu/en/healthtopics/seasonal_influenza/epidemiological_data/Pages/Latest_surveillance_data.aspx
3. World Health Organisation (WHO). Recommended viruses for influenza vaccines for use in the 2014–15 northern hemisphere influenza season, www.who.int/influenza/vaccines/virus/recommendations/2014_15_north/en/
4. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). FluView, www.cdc.gov/flu/weekly

Betäubungsmittel
Rezeptsperrung

Folgende Rezepte sind gesperrt

Kanton	Block-Nrn.	Rezept-Nrn.
Genf	88830F 89517F	2220702–2220726 2237901–2237925

Swissmedic
Abteilung Betäubungsmittel

Kranken- und Unfallversicherung Spezialitätenliste

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

Gültig ab 1. Februar 2015

{ } Der dem verfügbaren Publikumspreis zugrunde liegende Fabrikabgabepreis.

I. Neuzugang Präparate

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
01.09.00 (L)G		Ondansetron Labatec (Ondansetronum)	Labatec Pharma SA		
	20323	Behandlung von akutem Erbrechen bei stark emetogener Chemotherapie, maximal während 3 Tagen. Filmtabl 4 mg 10 Stk Fr. 55.45 {34.00}		65145001	01.02.2015, B
(L)G	20323	Ondansetron Labatec (Ondansetronum) Filmtabl 8 mg 6 Stk Fr. 55.45 {34.00}	Labatec Pharma SA	65145002	01.02.2015, B
(L)G	20306	Ondansetron ODT Labatec (Ondansetronum) Behandlung von akutem Erbrechen bei stark emetogener Chemotherapie, maximal während 3 Tagen. Schmelztabl 4 mg 10 Stk Fr. 59.30 {37.38}	Labatec Pharma SA	63263002	01.02.2015, B
(L)G	20306	Ondansetron ODT Labatec (Ondansetronum) Schmelztabl 8 mg 6 Stk Fr. 59.45 {37.52}	Labatec Pharma SA	63263003	01.02.2015, B
07.99.00 (L)G		Alendron D3-Mepha Wochentabl (Acidum alendronicum, Cholecalciferolum (Vitamin D3))	Mepha Pharma AG		
	20324	Dokumentierte Osteoporose (Reduktion um mehr als 2,5 Standard-Abweichungen bei der Osteodensitometrie oder bei Fraktur). Tabl 70/2800 4 Stk Fr. 42.05 {22.33}		65131001	01.02.2015, B
	20324	Tabl 70/2800 12 Stk Fr. 90.20 {64.27}		65131002	01.02.2015, B
(L)G	20324	Alendron D3-Mepha Wochentabl (Acidum alendronicum, Cholecalciferolum (Vitamin D3)) Tabl 70/5600 4 Stk Fr. 42.05 {22.33}	Mepha Pharma AG	65131003	01.02.2015, B
(L)G	20324	Tabl 70/5600 12 Stk Fr. 90.20 {64.27}		65131004	01.02.2015, B
(L)G		Orlistat Spirig HC (Orlistatum)	Spirig HealthCare AG		

Mindestens BMI 28

Nur für die Behandlung von adipösen Patienten mit Diabetes Typ II, die gleichzeitig mit einem/mehreren oralen Antidiabetikum/Antidiabetika behandelt werden. Die Behandlung muss nach 6 Monaten abgebrochen werden, wenn der Gewichtsverlust nicht mindestens 5 kg des Körpergewichts zu Beginn der Medikation und/oder die Reduktion des HbA1c-Wertes nicht mindestens 0,5 % beträgt. Bei Erreichen des Ziels wird die Therapie bis auf maximal 2 Jahre verlängert.
Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.

Mindestens BMI 35

Nur für die Behandlung von adipösen Patienten. Die Behandlung muss nach 6 Monaten abgebrochen werden, wenn der Gewichtsverlust nicht mindestens 10 % des Körpergewichts zu Beginn der Medikation beträgt. Bei Erreichen des Ziels wird die Therapie bis auf maximal 2 Jahre verlängert.

Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.

	20322	Kaps 120 mg 42 Stk Fr. 47.65 {27.20}		65219001	01.02.2015, B
	20322	Kaps 120 mg 84 Stk Fr. 77.35 {53.10}		65219002	01.02.2015, B
G	20326	Zoledronat Zentiva Onco (Acidum zoledronicum) Inf Lös 4 mg/100ml 1 Stk Fr. 204.50 {163.85}	Helvepharm AG	65068001	01.02.2015, B
08.03.00 G	20328	Efavirenz Mepha (Efavirenzum) Lactabs 600 mg 30 Stk Fr. 291.40 {239.54}	Mepha Pharma AG	63083001	01.02.2015, A
(L)		Exviera (Dasabuvirum)	AbbVie AG		

In Kombination mit Viekirax oder Viekirax mit Ribavirin für die Behandlung von Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C (CHC) Genotyp 1, die eines der folgenden Kriterien erfüllen:

- Bioptisch nachgewiesene Leberfibrose Grad 3 oder 4 (Metavir-Score) oder zweimal im Abstand von mindestens 3 Monaten mittels Fibroscan gemessene erhöhte Lebersteifigkeit von >9.5kPa.
- Symptomatische Patienten mit einer extrahepatischen Manifestation der Hepatitis-C-Infektion unabhängig von Leberschäden.

Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:

- Patienten mit HCV-Genotyp 1b Infektion ohne Zirrhose: 12 Wochen
- Patienten mit HCV-Genotyp 1a Infektion ohne Zirrhose: 12 Wochen

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
<p>– Patienten mit HCV-Genotyp 1 Infektion mit Zirrhose: 12 Wochen – Therapieerfahrene Patienten mit Genotyp 1a-Infektion mit Zirrhose ohne Ansprechen auf eine Vorbehandlung mit Interferon und Ribavirin (Null-Responder): 24 Wochen.</p> <p>Die Verschreibung darf ausschliesslich durch Fachärzte für Gastroenterologie, insbesondere Träger des Schwerpunkttitels Hepatologie oder durch Fachärzte für Infektiologie, sowie durch ausgewählte Aerzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC erfolgen. Die entsprechende Liste der Aerzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC ist unter folgender Adresse abrufbar: www.bag.admin.ch/sl-ref.</p>					
	20303	Filmtabl 250 mg 56 Stk Fr. 1'793.30 {1'579.02}		65302001	01.02.2015, A
(L)		Harvoni (Sofosbuvirum, Ledipasvirum)	Gilead Sciences Switzerland Sàrl		
<p>Harvoni wird zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) vom Genotyp 1 bei Erwachsenen angewendet, die eines der folgenden Kriterien erfüllen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Bioptisch nachgewiesene Leberfibrose Grad 3 oder 4 (Metavir-Score) oder zweimal im Abstand von mindestens 3 Monaten mittels Fibroscan gemessene erhöhte Lebersteifigkeit von >9.5kPa. – Symptomatische Patienten mit einer extrahepatischen Manifestation der Hepatitis-C-Infektion unabhängig von Leberschäden. – Patienten mit dekompensierter Zirrhose und/oder Patienten vor oder nach Lebertransplantation. <p>Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Therapienaive Patienten ohne Zirrhose: 8 bis 12 Wochen – Therapienaive Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen – Therapieerfahrene Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen – Therapieerfahrene Patienten mit Zirrhose: 24 Wochen. <p>Die Verschreibung darf ausschliesslich durch Fachärzte für Gastroenterologie, insbesondere Träger des Schwerpunkttitels Hepatologie oder durch Fachärzte für Infektiologie, sowie durch ausgewählte Aerzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC erfolgen. Die entsprechende Liste der Aerzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC ist unter folgender Adresse abrufbar: www.bag.admin.ch/sl-ref.</p>					
<p>Kombinationstherapien mit weiteren Hepatitis C Medikamenten werden nicht vergütet.</p>					
	20308	Filmtabl 90/400 mg 28 Stk Fr. 20'787.75 {20'040.72}		65331001	01.02.2015, A
(L)		Viekirax (Ombitasvirum, Paritaprevirum, Ritonavirum)	AbbVie AG		
<p>In Kombination mit Exviera oder Exviera mit Ribavirin für die Behandlung von Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C (CHC) Genotyp 1, die eines der folgenden Kriterien erfüllen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Bioptisch nachgewiesene Leberfibrose Grad 3 oder 4 (Metavir-Score) oder zweimal im Abstand von mindestens 3 Monaten mittels Fibroscan gemessene erhöhte Lebersteifigkeit von >9.5kPa. – Symptomatische Patienten mit einer extrahepatischen Manifestation der Hepatitis-C-Infektion unabhängig von Leberschäden. <p>Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Patienten mit HCV-Genotyp 1b Infektion ohne Zirrhose: 12 Wochen – Patienten mit HCV-Genotyp 1a Infektion ohne Zirrhose: 12 Wochen – Patienten mit HCV-Genotyp 1 Infektion mit Zirrhose: 12 Wochen – Therapieerfahrene Patienten mit Genotyp 1a-Infektion mit Zirrhose ohne Ansprechen auf eine Vorbehandlung mit Interferon und Ribavirin (Null-Responder): 24 Wochen. <p>Die Verschreibung darf ausschliesslich durch Fachärzte für Gastroenterologie, insbesondere Träger des Schwerpunkttitels Hepatologie oder durch Fachärzte für Infektiologie, sowie durch ausgewählte Aerzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC erfolgen. Die entsprechende Liste der Aerzte mit Erfahrung in Suchtmedizin und in der Behandlung von CHC ist unter folgender Adresse abrufbar: www.bag.admin.ch/sl-ref.</p>					
	20307	Filmtabl 12.5/75/50 mg 56 Stk Fr. 18'858.70 {18'158.75}		65301001	01.02.2015, A
10.09.41 G		Amorolfin Mepha Nagellack (Amorolfinum)	Mepha Pharma AG		
	20325	Lös 5 % 5 ml Fr. 47.00 {26.65}		65132001	01.02.2015, B
11.09.00		Simbrinza (Brinzolamidum, Brimonidini tartras)	Alcon Switzerland SA		
	20286	Susp Opht Fl 5 ml Fr. 41.85 {22.15}		65186001	01.02.2015, B
	20286	Susp Opht 3 Fl 5 ml Fr. 88.85 {63.13}		65186002	01.02.2015, B

{ } Der dem verfügbaren Publikumspreis zugrunde liegende Fabrikabgabepreis.

II. Andere Packungen und Dosierungen

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
07.02.50		Calcimagon D3 (Cholecalciferolum (Vitamin D3), Calcii carbonas)	Takeda Pharma AG		
	16787	Kautabl 500/800 Zitrone Ds 30 Stk Fr. 22.00 {11.92}		53929003	01.02.2015, D
	16787	Kautabl 500/800 Zitrone Ds 90 Stk Fr. 56.45 {30.60}		53929005	01.02.2015, D
07.16.10 G		Irinotecan Actavis (Irinotecani hydrochloridum trihydricum)	Actavis Switzerland AG		
	19020	Inf Konz 500 mg/25ml Durchstf 25 ml Fr. 533.00 {450.00}		59217003	01.02.2015, 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

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
02.04.40		Regitin (Phentolamini mesilas)	Novartis Pharma Schweiz AG		
	7523	Inj Lös 10 mg/ml i.m./i.v. 5 Amp 1 ml Fr. 8.55 {3.90}		16576018	01.02.2015, B
02.07.10 G		Enalapril Teva Medika (Enalaprili maleas)	Teva Pharma AG		
	19383	Tabl 5 mg 30 Stk Fr. 7.15 {2.66}		61635001	01.02.2015, B
G		Enalapril Teva Medika (Enalaprili maleas)	Teva Pharma AG		
	19383	Tabl 10 mg 30 Stk Fr. 9.80 {4.98}		61635002	01.02.2015, B
	19383	Tabl 10 mg 100 Stk Fr. 35.05 {16.23}		61635003	01.02.2015, B
G		Enalapril Teva Medika (Enalaprili maleas)	Teva Pharma AG		
	19383	Tabl 20 mg 30 Stk Fr. 17.95 {8.48}		61635004	01.02.2015, B
	19383	Tabl 20 mg 100 Stk Fr. 47.15 {26.80}		61635005	01.02.2015, B
G		Perindopril Mepha (Perindoprilum-tert-butylaminum)	Mepha Pharma AG		
	19059	Tabl 4 mg 30 Stk Fr. 20.60 {10.80}		57844001	01.02.2015, B
	19059	Tabl 4 mg 90 Stk Fr. 40.30 {20.84}		57844003	01.02.2015, B
G		Perindopril Mepha (Perindoprilum-tert-butylaminum)	Mepha Pharma AG		
	19059	Tabl 8 mg 30 Stk Fr. 27.50 {13.25}		57844007	01.02.2015, B
	19059	Tabl 8 mg 90 Stk Fr. 44.25 {24.28}		57844009	01.02.2015, B
03.02.00 G		Mucoseptal (Carbocisteinum)	Actipharm SA		
	15327	Kaps 30 Stk Fr. 17.35 { }		48180019	01.02.2015, D
06.07.30 (L)		Tevagrastim (Filgrastimum ADNr)	Teva Pharma AG		
	18901	Inj Lös 30 Mio E/0.5ml Fertigspr 1 Stk Fr. 125.35 {94.90}		58663001	01.02.2015, A
(L)		Tevagrastim (Filgrastimum ADNr)	Teva Pharma AG		
	18901	Inj Lös 48 Mio E/0.8ml Fertigspr 1 Stk Fr. 173.40 {136.75}		58663004	01.02.2015, A
07.10.10 G		Mefenamin Teva (Acidum mefenamicum)	Teva Pharma AG		
	17593	Filmtabl 500 mg teilbar 10 Stk Fr. 6.05 {1.72}		55666012	01.02.2015, B
	17593	Filmtabl 500 mg teilbar 30 Stk Fr. 9.00 {4.28}		55666013	01.02.2015, B
	17593	Filmtabl 500 mg teilbar 100 Stk Fr. 25.65 {11.67}		55666014	01.02.2015, B
07.10.40		Voltaren forte (Diclofenacum natricum)	Novartis Consumer Health Schweiz AG		
	20150	Emulgel 50 g Fr. 12.05 {6.41}		61858001	01.02.2015, D
	20150	Emulgel 100 g Fr. 20.80 {11.28}		61858002	01.02.2015, D

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
07.12.00 G		Pravalotin Mepha 20 (Pravastatinum natricum) Tabl 30 Stk Fr. 19.30 {9.69}	Mepha Pharma AG	57243014	01.02.2015, B
	18140	Tabl 100 Stk Fr. 65.70 {42.94}		57243016	01.02.2015, B
G		Pravalotin Mepha 40 (Pravastatinum natricum) Tabl 30 Stk Fr. 29.05 {14.61}	Mepha Pharma AG	57243018	01.02.2015, B
	18140	Tabl 100 Stk Fr. 87.95 {62.32}		57243020	01.02.2015, B
08.06.00 G		Fluconazol Teva (Fluconazolum) Kaps 50 mg 7 Stk Fr. 26.35 {12.24}	Teva Pharma AG	56980013	01.02.2015, B
	18145	Kaps 50 mg 28 Stk Fr. 78.25 {53.86}		56980015	01.02.2015, B
G		Fluconazol Teva (Fluconazolum) Kaps 150 mg 1 Stk Fr. 14.40 {5.40}	Teva Pharma AG	56980017	01.02.2015, B
	18145	Kaps 150 mg 4 Stk Fr. 39.60 {20.22}		56980019	01.02.2015, B
G		Fluconazol Teva (Fluconazolum) Kaps 200 mg 2 Stk Fr. 26.20 {12.12}	Teva Pharma AG	56980023	01.02.2015, B
	18145	Kaps 200 mg 7 Stk Fr. 67.75 {44.73}		56980021	01.02.2015, B
10.02.00	13890	Tasmaderm (Motretinidum) Lot 50 ml Fr. 17.40 {9.43}	Gebro Pharma AG	41177012	01.02.2015, C
10.09.42	13255	Daktacort (Miconazoli nitras, Hydrocortisonum) Creme 15 g Fr. 6.30 {1.90}	Janssen-Cilag AG	41599014	01.02.2015, B
52.98.00		Crataegus Mepha (Crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum) Lactabs 450 mg 50 Stk Fr. 22.20 {12.05}	Mepha Pharma AG	56010001	01.02.2015, D
	19308	Lactabs 450 mg 100 Stk Fr. 39.10 {21.21}		56010002	01.02.2015, D

IV. Freiwillige Preissenkungen

Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
Actonel Tabl 5 mg 28 Stk Tabl 5 mg 84 Stk	Actavis Switzerland AG	079900	17646	50.45	29.64
			17646	112.30	83.55
Actonel Tabl 30 mg 28 Stk	Actavis Switzerland AG	079900	17646	294.15	241.96
Actonel Wochentablette Tabl 35 mg 4 Stk Tabl 35 mg 12 Stk	Actavis Switzerland AG	079900	17646	50.45	29.64
			17646	112.30	83.55
Atovaquon Plus Spirig HC Filmtabl 250/100 12 Stk	Spirig HealthCare AG	080410	20279	52.90	31.81
Gemcitabin Actavis Trockensub 200 mg Durchstf 1 Stk	Actavis Switzerland AG	071610	19018	40.50	21.00
Gemcitabin Actavis Trockensub 1 g Durchstf 1 Stk	Actavis Switzerland AG	071610	19018	114.00	85.00
Gemcitabin Actavis Trockensub 2 g Durchstf 1 Stk	Actavis Switzerland AG	071610	19018	200.10	160.00
Mometasonfuroat Sandoz Nasenspray 50 mcg Dosierspr 140 Dos	Sandoz Pharmaceuticals AG	120230	20171	17.70	8.27
Zomig Filmtabl 2.500 mg 12 Stk	AstraZeneca AG	020510	17044	70.15	46.84

IVa. Preissenkungen nach Patentablauf

Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier- Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
Nasonex Dossier Nasenspray Nasenspray 50 mcg 140 Dos	MSD Merck Sharp & Dohme AG	120230	17019	20.10	10.35
Remicade Trockensub 100 mg Durchstf 1 Stk	MSD Merck Sharp & Dohme AG	071500	17463	830.90	709.48

V. Preissenkungen nach Erweiterung der Limitation/Indikation

Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier- Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
Stelara Inj Lös 45 mg/0.5ml Fertigspr 0.500 ml	Janssen-Cilag AG	071500	19301	4'431.20	4'083.11
Stelara Inj Lös 90 mg/ml Fertigspr 1 ml	Janssen-Cilag AG	071500	19301	4'431.20	4'083.11

VI. Preiserhöhungen

Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier- Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
NaCl Bichsel Inf Lös 0.900 % 100ml Plastikfla m Be Plast FI 100 ml	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	050320	12487	7.75	3.20
NaCl Bichsel Inf Lös 0.900 % 250ml Plastikfla m Be Plast FI 250 ml	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	050320	12487	8.05	3.45
NaCl Bichsel Inf Lös 0.900 % 500ml Plastikfla m Be Plast FI 500 ml	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	050320	12487	8.50	3.85
NaCl Bichsel Inf Lös 0.900 % 1000ml Plastikfla m Be Plast FI 1000 ml	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	050320	12487	9.00	4.25

VII. Limitations-/Indikationsänderungen

Therap. Gruppe	Dossier- Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahme- jahr
07.15.00 (L)	17463	Remicade (Infliximabum) Durchstf Trockensub 1 Stk 100 mg Fr. 830.90 (709.48)	MSD MERCK SHARP & DOHME AG	55184001	01.07.2000, A

Limitatio alt:

Behandlung der aktiven rheumatoiden Arthritis, wenn die vorausgegangene antirheumatische Standardtherapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzulänglich war.
 Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.
 Behandlung von Patienten mit aktivem Morbus Crohn, wenn die vorausgegangene konventionelle Therapie (z.B. mit Azathioprin, 6-Mercaptopurin, Steroiden) unzulänglich war.
 Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.
 Behandlung des Morbus Bechterew, wenn die vorausgegangene konventionelle Therapie unzulänglich war.
 Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.
 Behandlung der schweren ulcerativen Colitis, wenn die Therapie mit 5-Aminosalizylsäure-Präparaten, Corticosteroiden und Immunsuppressiva nicht anspricht bzw. wenn diese nicht vertragen wird. Bei Nichtansprechen auf REMICADE ist die Therapie nach der 3. Infusion zu beenden. Bei Ansprechen beträgt die maximale Therapiedauer 1 Jahr.
 Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers, wenn die Behandlung mehr als 3 Therapiezyklen umfassen soll.
 Behandlung erwachsener Patienten mit schwerer Plaque-Psoriasis, bei denen 1.) UVB und PUVA oder 2.) eine der folgenden drei systemischen Therapien (Ciclosporin, Methotrexat, Acitretin) und 3.) eine TNF- alpha blockierende Substanz (z.B. Etanercept) keinen therapeutischen Erfolg gezeigt haben.
 Falls nach 14 Wochen kein therapeutischer Erfolg eingetreten ist, ist die Behandlung abzubrechen. Die maximale Behandlungsdauer beträgt 1 Jahr.
 Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Dermatologie oder dermatologische Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.
 Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.
 Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis 1.) nur in Kombination mit Methotrexat, bei Versagen von mindestens zwei krankheitsmodifizierenden DMARD inklusive Methotrexat und 2.) nach Versagen der Kombinationen Methotrexat/ Etanercept oder Methotrexat/Adalimumab.
 Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Rheumatologie/Dermatologie oder rheumatologische/dermatologische Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.
 Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.

Therap. Gruppe	Dossier-Nr.	Präparate/Wirkstoffe Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahme-jahr
Limitation neu:					
Behandlung der aktiven rheumatoiden Arthritis, wenn die vorausgegangene antirheumatische Standardtherapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzulänglich war.					
Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.					
Behandlung von Patienten mit aktivem Morbus Crohn, wenn die vorausgegangene konventionelle Therapie (z.B. mit Azathioprin, 6-Mercaptopurin, Steroiden) unzulänglich war.					
Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.					
Behandlung des Morbus Bechterew, wenn die vorausgegangene konventionelle Therapie unzulänglich war.					
Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.					
Moderate bis schwere Colitis ulcerosa: Behandlung erwachsener Patienten mit REMICADE, wenn die vorausgegangene konventionelle Therapie (z.B. mit Azathioprin, 6-Mercaptopurin oder Glukokortikoiden) unzulänglich war oder nicht vertragen wurde.					
Nach Kostengutsprache durch den Krankenversicherer mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.					
Behandlung erwachsener Patienten mit schwerer Plaque-Psoriasis, bei denen 1.) UVB und PUVA oder 2.) eine der folgenden drei systemischen Therapien (Ciclosporin, Methotrexat, Acitretin) und 3.) eine TNF- alpha blockierende Substanz (z.B. Etanercept) keinen therapeutischen Erfolg gezeigt haben. Falls nach 14 Wochen kein therapeutischer Erfolg eingetreten ist, ist die Behandlung abzubrechen. Die maximale Behandlungsdauer beträgt 1 Jahr.					
Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Dermatologie oder dermatologische Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.					
Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.					
Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis 1.) nur in Kombination mit Methotrexat, bei Versagen von mindestens zwei krankheitsmodifizierenden DMARD inklusive Methotrexat und 2.) nach Versagen der Kombinationen Methotrexat/ Etanercept oder Methotrexat/Adalimumab.					
Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Rheumatologie/Dermatologie oder rheumatologische/dermatologische Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.					
Vorgängige Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers.					
(L)		Stelara (Ustekinumabum)	JANSSEN-CILAG AG		
	19301	Fertigspr Inj Lös 45 mg/0,5 ml 1 Stk Fr. 4'431.20 {4'083.11}		61267001	01.02.2011, B
	19301	Fertigspr Inj Lös 90 mg/ml 1 Stk Fr. 4'431.20 {4'083.11}		61267002	01.02.2011, B

Limitatio alt:

Behandlung erwachsener Patienten mit schwerer Plaque-Psoriasis, bei denen UVB und PUVA oder eine der folgenden drei systemischen Therapien (Ciclosporin, Methotrexat, Acitretin) keinen therapeutischen Erfolg gezeigt haben. Falls vor der 3. Injektion kein therapeutischer Erfolg eingetreten ist, ist die Behandlung abzubrechen. Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Dermatologie oder dermatologische Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.
Die maximale Behandlungsdauer beträgt 3 Jahre. Die 90 mg Dosisstärke darf nur bei Patienten mit einem Körpergewicht von über 100 kg eingesetzt werden.

Limitatio neu:

Behandlung erwachsener Patienten mit schwerer Plaque-Psoriasis, bei denen UVB und PUVA oder eine der folgenden drei systemischen Therapien (Ciclosporin, Methotrexat, Acitretin) keinen therapeutischen Erfolg gezeigt haben. Falls vor der 3. Injektion kein therapeutischer Erfolg eingetreten ist, ist die Behandlung abzubrechen.
Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend gewesen ist.
Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Dermatologie oder Rheumatologie oder dermatologische Universitätskliniken/ Polikliniken erfolgen.

P.P.A
CH-3003 Bern
Post CH AG

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

Bulletin 7/15