



Schweizerische Eidgenossenschaft  
Confédération suisse  
Confederazione Svizzera  
Confederaziun svizra

Eidgenössisches Departement des Innern EDI  
**Bundesamt für Gesundheit BAG**

Ausgabe vom 9. Oktober 2017

# BAG-Bulletin

Woche

# 41/2017

Informationsmagazin für medizinische Fachpersonen und Medienschaffende

**Saisonale Grippeimpfung 2017/2018:**

Das Erkrankungsrisiko für sich und seine Nächsten vermindern, S. 10

Spezialitätenliste, S. 14

**Wachstum der Gesundheitskosten:**

Standardprämie 2018 steigt um 4,0 Prozent, S. 33

# Impressum

## **HERAUSGEBER**

Bundesamt für Gesundheit  
CH-3003 Bern (Schweiz)  
[www.bag.admin.ch](http://www.bag.admin.ch)

## **REDAKTION**

Bundesamt für Gesundheit  
CH-3003 Bern  
Telefon 058 463 87 79  
[drucksachen-bulletin@bag.admin.ch](mailto:drucksachen-bulletin@bag.admin.ch)

## **DRUCK**

ea Druck AG  
Zürichstrasse 46  
CH-8840 Einsiedeln  
Telefon 055 418 82 82

## **ABONNEMENTE, ADRESSÄNDERUNGEN**

BBL, Vertrieb Bundespublikationen  
CH-3003 Bern  
Telefon 058 465 5050  
Fax 058 465 50 58  
[verkauf.zivil@bbl.admin.ch](mailto:verkauf.zivil@bbl.admin.ch)

ISSN 1420-4266

## **DISCLAIMER**

Das BAG-Bulletin ist eine amtliche Fachzeitschrift, die wöchentlich in französischer und deutscher Sprache erscheint. Sie richtet sich an Medizinfachpersonen, Medienschaffende, aber auch Interessierte. Die Publikation informiert aus erster Hand über die aktuellsten Gesundheitszahlen und relevanten Informationen des BAG.

Abonnieren Sie das Bulletin auch elektronisch unter:  
[www.bag.admin.ch/bag-bulletin](http://www.bag.admin.ch/bag-bulletin)

# Inhalt

Meldungen Infektionskrankheiten	4
Sentinella Statistik	6
Zeckenübertragene Krankheiten – Lagebericht Schweiz	7
Saisonale Grippeimpfung 2017/2018:	
Das Erkrankungsrisiko für sich und seine Nächsten vermindern	10
Spezialitätenliste	14
Wachstum der Gesundheitskosten: Standardprämie 2018 steigt um 4,0 Prozent	33
Rezeptsperrung	35

# Meldungen Infektionskrankheiten

## Stand am Ende der 39. Woche (03.10.2017)<sup>a</sup>

<sup>a</sup> 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 grauer 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.

<sup>b</sup> Siehe Influenza-Überwachung im Sentinella-Meldesystem [www.bag.admin.ch/sentinella](http://www.bag.admin.ch/sentinella).

<sup>c</sup> Ausgeschlossen sind materno-foetale Röteln.

<sup>d</sup> Bei schwangeren Frauen und Neugeborenen.

<sup>e</sup> Die Meldepflicht für Zika-Virus-Infektion wurde auf den 7.3.2016 eingeführt.

<sup>f</sup> Eingeschlossen sind Fälle von Haut- und Rachendiphtherie, aktuell gibt es ausschliesslich Fälle von Hautdiphtherie.

### Infektionskrankheiten: Stand am Ende der 39. Woche (03.10.2017)<sup>a</sup>

	Woche 39			Letzte 4 Wochen			Letzte 52 Wochen			Seit Jahresbeginn		
	2017	2016	2015	2017	2016	2015	2017	2016	2015	2017	2016	2015
<b>Respiratorische Übertragung</b>												
<b>Haemophilus influenzae: invasive Erkrankung</b>		3 1.90	1 0.60	10 1.60	8 1.20	8 1.20	112 1.30	110 1.30	104 1.20	81 1.30	86 1.40	82 1.30
<b>Influenzavirus-Infektion, saisonale Typen und Subtypen<sup>b</sup></b>	2 1.20	6 3.70	2 1.20	7 1.10	10 1.60	3 0.50	9474 113.30	3697 44.20	5800 69.40	7732 123.30	3567 56.90	5740 91.50
<b>Legionellose</b>	16 10.00	14 8.70	10 6.20	68 10.60	49 7.60	48 7.50	456 5.40	379 4.50	372 4.40	378 6.00	288 4.60	291 4.60
<b>Masern</b>	4 2.50		1 0.60	18 2.80	5 0.80	6 0.90	115 1.40	47 0.60	37 0.40	97 1.60	47 0.80	36 0.60
<b>Meningokokken: invasive Erkrankung</b>	1 0.60	2 1.20	1 0.60	3 0.50	3 0.50	1 0.20	56 0.70	48 0.60	46 0.60	48 0.80	42 0.70	36 0.60
<b>Pneumokokken: invasive Erkrankung</b>	12 7.50	6 3.70	9 5.60	40 6.20	19 3.00	28 4.40	971 11.60	824 9.80	797 9.50	709 11.30	577 9.20	633 10.10
<b>Röteln<sup>c</sup></b>									4 0.05			4 0.06
<b>Röteln, materno-foetal<sup>d</sup></b>												
<b>Tuberkulose</b>	6 3.70	23 14.30	15 9.30	45 7.00	52 8.10	56 8.70	568 6.80	592 7.10	517 6.20	414 6.60	460 7.30	402 6.40
<b>Faeco-orale Übertragung</b>												
<b>Campylobacteriose</b>	113 70.30	173 107.60	134 83.30	648 100.70	713 110.80	707 109.90	6961 83.20	7852 93.90	6765 80.90	5287 84.30	6090 97.10	5023 80.10
<b>Enterohämorrhagische E. coli-Infektion</b>	23 14.30	14 8.70	9 5.60	110 17.10	53 8.20	37 5.80	653 7.80	456 5.40	248 3.00	553 8.80	371 5.90	204 3.20
<b>Hepatitis A</b>	2 1.20	1 0.60	2 1.20	12 1.90	6 0.90	5 0.80	98 1.20	40 0.50	48 0.60	89 1.40	32 0.50	34 0.50
<b>Listeriose</b>		2 1.20	2 1.20	2 0.30	4 0.60	5 0.80	45 0.50	60 0.70	58 0.70	39 0.60	46 0.70	38 0.60
<b>Salmonellose, S. typhi/ paratyphi</b>				4 0.60	1 0.20	1 0.20	24 0.30	25 0.30	13 0.20	19 0.30	18 0.30	10 0.20
<b>Salmonellose, übrige</b>	58 36.10	46 28.60	38 23.60	337 52.40	181 28.10	185 28.80	1834 21.90	1487 17.80	1280 15.30	1440 23.00	1113 17.80	966 15.40
<b>Shigellose</b>	2 1.20	1 0.60	2 1.20	15 2.30	15 2.30	17 2.60	150 1.80	198 2.40	158 1.90	101 1.60	134 2.10	116 1.80

	Woche 39			Letzte 4 Wochen			Letzte 52 Wochen			Seit Jahresbeginn		
	2017	2016	2015	2017	2016	2015	2017	2016	2015	2017	2016	2015
<b>Durch Blut oder sexuell übertragen</b>												
Aids			1 0.60		3 0.50	6 0.90	76 0.90	69 0.80	82 1.00	59 0.90	53 0.80	62 1.00
Chlamydiose	214 133.10	217 134.90	197 122.50	910 141.50	931 144.70	870 135.20	11002 131.60	10975 131.20	9837 117.60	8323 132.70	8311 132.50	7412 118.20
Gonorrhoe	54 33.60	45 28.00	35 21.80	210 32.60	199 30.90	173 26.90	2472 29.60	2360 28.20	1800 21.50	1906 30.40	1847 29.40	1425 22.70
Hepatitis B, akut		1 0.60			3 0.50	3 0.50	27 0.30	37 0.40	38 0.40	13 0.20	30 0.50	25 0.40
Hepatitis B, total Meldungen	25	36	26	111	112	96	1258	1475	1363	900	1095	991
Hepatitis C, akut				1 0.20	3 0.50		28 0.30	52 0.60	46 0.60	21 0.30	36 0.60	36 0.60
Hepatitis C, total Meldungen	9	22	34	101	118	90	1420	1522	1537	1061	1160	1065
HIV-Infektion	13 8.10	6 3.70	7 4.40	28 4.40	31 4.80	44 6.80	508 6.10	524 6.30	547 6.50	356 5.70	405 6.50	432 6.90
Syphilis	36 22.40	22 13.70	23 14.30	126 19.60	71 11.00	85 13.20	1304 15.60	990 11.80	1069 12.80	1009 16.10	757 12.10	806 12.80
<b>Zoonosen und andere durch Vektoren übertragbare Krankheiten</b>												
Brucellose		1 0.60			1 0.20		10 0.10	5 0.06	2 0.02	8 0.10	5 0.08	1 0.02
Chikungunya-Fieber	1 0.60	1 0.60		1 0.20	3 0.50	3 0.50	19 0.20	37 0.40	54 0.60	15 0.20	29 0.50	31 0.50
Dengue-Fieber		2 1.20	7 4.40	2 0.30	14 2.20	26 4.00	152 1.80	198 2.40	171 2.00	104 1.70	153 2.40	146 2.30
<b>Gelbfieber</b>												
Hantavirus-Infektion	1 0.60		1 0.60	1 0.20		1 0.20	3 0.04	1 0.01	2 0.02	1 0.02	1 0.02	2 0.03
Malaria	4 2.50	7 4.40	10 6.20	26 4.00	24 3.70	51 7.90	346 4.10	368 4.40	381 4.60	286 4.60	255 4.10	308 4.90
Q-Fieber		2 1.20		1 0.20	5 0.80	4 0.60	35 0.40	49 0.60	41 0.50	28 0.40	41 0.60	30 0.50
Trichinellose								1 0.01	1 0.01			1 0.02
Tularämie		1 0.60	2 1.20	6 0.90	5 0.80	5 0.80	82 1.00	61 0.70	44 0.50	66 1.00	41 0.60	28 0.40
<b>West-Nil-Fieber</b>												
Zeckenzephalitis	4 2.50	4 2.50		29 4.50	15 2.30	3 0.50	241 2.90	206 2.50	115 1.40	218 3.50	179 2.80	91 1.40
Zika-Virus Infektion <sup>®</sup>		1 0.60			8 1.20		11 0.10	51 0.60		8 0.10	51 0.80	
<b>Andere Meldungen</b>												
Botulismus			1 0.60			1 0.20	3 0.04	1 0.01	2 0.02	2 0.03	1 0.02	2 0.03
Creutzfeldt-Jakob-Krankheit		1 0.60			3 0.50		15 0.20	17 0.20	17 0.20	12 0.20	11 0.20	13 0.20
Diphtherie <sup>f</sup>						1 0.20	3 0.04	5 0.06	9 0.10	1 0.02	4 0.06	9 0.10
Tetanus									1 0.01			1 0.02

# Sentinella Statistik

Provisorische Daten

Sentinella:

Anzahl Meldungen (N) der letzten 4 Wochen bis am 29.09.2017 und Inzidenz pro 1000 Konsultationen (N/10<sup>3</sup>)  
Freiwillige Erhebung bei Hausärztinnen und Hausärzten (Allgemeinpraktiker, Internisten und Pädiater)

Woche	36		37		38		39		Mittel 4 Wochen	
	N	N/10 <sup>3</sup>	N	N/10 <sup>3</sup>	N	N/10 <sup>3</sup>	N	N/10 <sup>3</sup>	N	N/10 <sup>3</sup>
Influenzaverdacht	3	0.3	8	0.7	7	0.6	13	1.3	7.8	0.7
Mumps	1	0.1	0	0	0	0	0	0	0.3	0
Pertussis	10	0.9	13	1.1	9	0.8	2	0.2	8.5	0.8
Zeckenstiche	5	0.5	10	0.8	8	0.7	5	0.5	7	0.6
Lyme Borreliose	8	0.7	7	0.6	7	0.6	5	0.5	6.8	0.6
Herpes Zoster	7	0.6	14	1.2	10	0.8	4	0.4	8.8	0.8
Post-Zoster-Neuralgie	3	0.3	4	0.3	4	0.3	2	0.2	3.3	0.3
Meldende Ärzte	139		140		144		124		136.8	

# Zeckenübertragene Krankheiten – Lagebericht Schweiz

3. Oktober 2017 – Die Saison, in der Zecken besonders aktiv sind, beginnt je nach Witterung im März und endet im November. Von April bis Oktober veröffentlicht das BAG jeweils in der ersten Woche des Monats einen Lagebericht mit den Fallzahlen der Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME) und den hochgerechneten Arztkonsultationen wegen Zeckenstich und Borreliose.

Mit diesem Bericht will das BAG die Öffentlichkeit orientieren und sensibilisieren.- Interessierte Personen können sich auch via BAG FSME-Karten und der vom BAG unterstützten Zecken-App informieren.

### Anzahl Fälle der Frühsommer-Meningoenzephalitis

Das BAG überwacht die FSME im obligatorischen Meldesystem für Infektionskrankheiten. Es sind somit genaue Fallzahlen sowie Angaben zu Impfstatus und Exposition verfügbar. Die FSME ist seit 1988 meldepflichtig.

Die FSME-Fallzahlen verlaufen in der warmen Jahreszeit wellenförmig und verdeutlichen die Saisonalität dieser Erkrankung. Sie unterliegen sowohl innerhalb einer Saison als auch im Vergleich zu anderen Saisons grossen Schwankungen (Abbildung 1). Seit 2000 wurden im Monat September jeweils zwischen 4 und 26 Fälle gemeldet. Im September 2017 wurden 15 Fälle verzeichnet, ein eher hoher Wert für diesen Monat.

Die Summe der Fälle, kumuliert ab Januar eines Kalenderjahrs bis zum Monat vor Erscheinen des Berichts, variiert ebenfalls stark von Jahr zu Jahr (Abbildung 2). Seit 2000 wurden im gleichen Zeitraum jeweils zwischen 48 und 221 Fälle gemeldet. Bis Ende Monat September des laufenden Jahres wurden insgesamt 214 Fälle registriert (Abbildung 2). Dies entspricht im mehrjährigen Vergleich einem hohen Wert.

Abbildung 1  
FSME-Fallzahlen pro Monat im Verlauf der Saison,  
Vergleich 2015-2017 (2017: Stand Ende September)

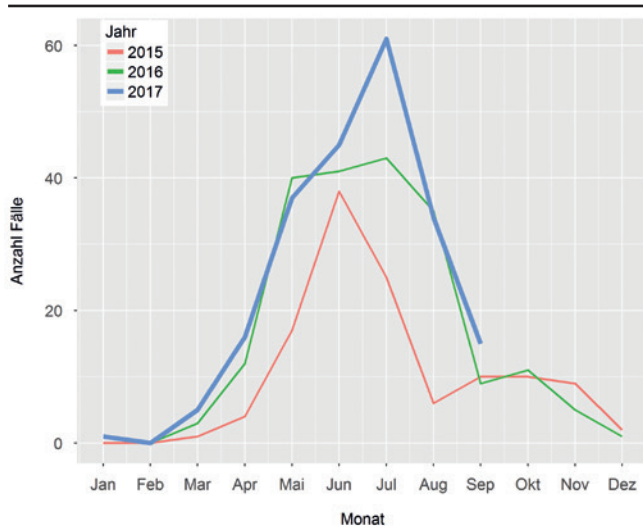


Abbildung 2  
FSME-Fallzahlen kumuliert ab Jahresbeginn,  
Vergleich 2000-2017 (2017: Stand Ende September)

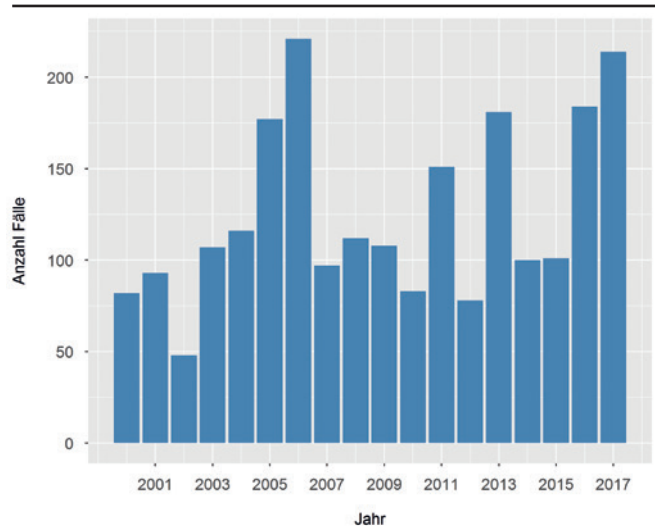
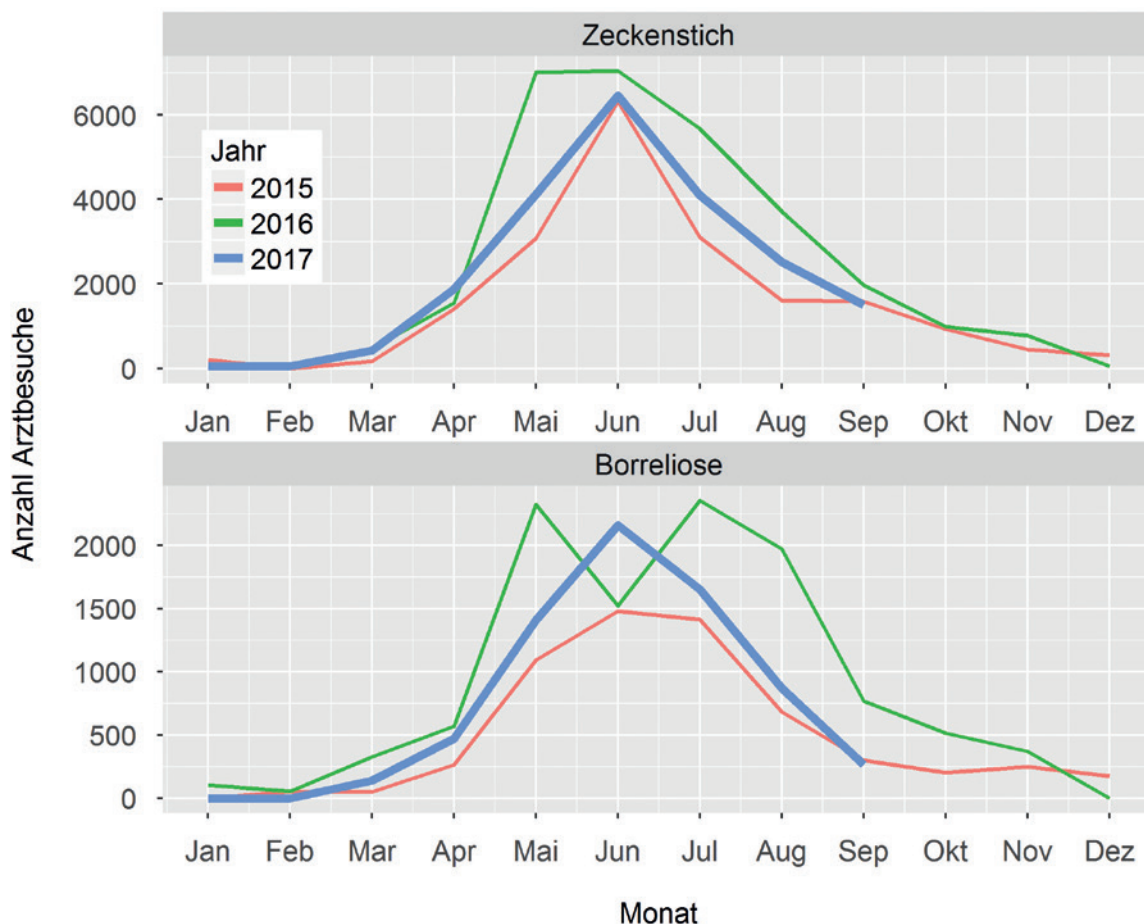


Abbildung 3

Hochrechnung der Anzahl Arztbesuche wegen Zeckenstich und Lyme-Borreliose pro Monat im Verlauf der Saison, Vergleich 2015-2017 (2017: Stand Ende September)



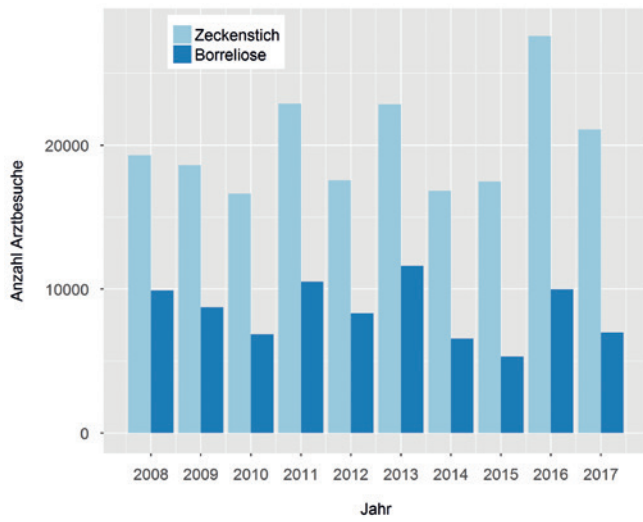
#### Anzahl Arztbesuche wegen Zeckenstich bzw. Borreliose

Aufgrund ihrer Häufigkeit werden Zahlen zu Zeckenstichen und Borreliose (auch Lyme-Krankheit genannt) über das Sentinella-Meldesystem erfasst. Beim Sentinella-Meldesystem handelt es sich um ein Netzwerk von Hausärzten, die auf freiwilliger Basis wöchentlich die Anzahl Arztbesuche aufgrund von Zeckenstichen und Borreliose melden. Darauf basierend wird auf die gesamtschweizerische Anzahl hochgerechnet. Zu beiden Themen sind seit 2008 Zahlen verfügbar.

Die Anzahl Arztbesuche wegen Zeckenstich bzw. Borreliose verläuft wellenförmig mit einem Maximum in der warmen Jahreszeit und verdeutlicht die Saisonalität dieser Beobachtungen. Sie unterliegt sowohl innerhalb einer Saison als auch im Vergleich zu anderen Jahren grossen Schwankungen (Abbildung 3).



Abbildung 4  
**Hochgerechnete Anzahl Arztbesuche wegen Zeckenstich und Borreliose kumuliert ab Jahresbeginn, Vergleich 2008-2017** (2017: Stand Ende September)



Bis Ende September waren hochgerechnet 21'000 Arztbesuche wegen Zeckenstich zu beobachten. Dies entspricht einem mittleren Wert seit Einführung dieser Überwachung. Bei der Borreliose wurden bis Ende September hochgerechnet 7'000 akute Fälle gemeldet (Abbildung 4). Dies ist im mehrjährigen Vergleich ein eher tiefer Wert.

## Bewertung der epidemiologischen Lage

Für die Bewertung der im Lagebericht veröffentlichten Zahlen zu Zeckenstich und Borreliose ist Folgendes zu beachten:

- Bei der Borreliose werden nur die akuten Fälle (Wanderröte bzw. Borrelien-Lymphozytom) in die Hochrechnung einbezogen. Die chronischen Formen der Borreliose werden zwar auch gemeldet, sind jedoch in den Zahlen des Lageberichts nicht enthalten, um ausschliesslich die Neuerkrankungen pro Zeckensaison abzubilden.
- Die Zahl der Arztbesuche wegen Zeckenstich ist in der Regel höher als diejenige wegen Borreliose. Es kann aber vorkommen, dass die Zahl der Borreliose höher als diejenige der Zeckenstiche ist. Das liegt vermutlich daran, dass sich nur etwa die Hälfte der Patientinnen und Patienten mit einer akuten Borreliose an einen Zeckenstich erinnert.

Die Saison, in der Zecken besonders aktiv sind, hat ihren Höhepunkt überschritten. Die Hochrechnung zu den Fallzahlen von Borreliose ergab - kumuliert über das laufende Jahr - tiefe Werte im mehrjährigen Vergleich, während die Hochrechnung zu Zeckenstichen eher mittlere Werte ergab. Die Fallzahlen von FSME bewegen sich eher im oberen Bereich. Bitte beachten Sie unsere Empfehlungen zum Schutz vor Zeckenstichen auf der Seite Infektionskrankheiten A-Z unter Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME) oder Borreliose.

### Kontakt

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

# Saisonale Grippeimpfung 2017/2018: Das Erkrankungsrisiko für sich und seine Nächsten vermindern

Die Tage werden kürzer und kälter, und damit rückt allmählich auch die Grippesaison wieder näher. Die Grippeimpfung verhindert zwar nicht bei allen Geimpften und in jedem Winter eine Grippe. Dennoch ist sie nach wie vor die wirksamste, einfachste und kostengünstigste Präventionsmöglichkeit, um sich und zugleich seine Mitmenschen zu schützen. Die Grippeimpfung wird wie bis anhin Menschen mit einem erhöhten Komplikationsrisiko und deren nahen Angehörigen sowie allen Gesundheitsfachpersonen empfohlen. Ideal dafür ist die Zeit von Mitte Oktober bis Mitte November. Am Freitag, den 3. November 2017, findet zum vierzehnten Mal der nationale Grippeimpftag statt.

## DIE GRIPPE

Die saisonale Grippe (Influenza) kann – anders als die oft banalen Erkältungen – zu teils schweren Komplikationen führen: Infektionen im Hals-, Nasen- und Ohrenbereich, Pneumonien, Myokarditis sowie Erkrankungen des Nervensystems (z. B. Enzephalitis oder Guillain-Barré-Syndrom). Häufiger von einem schweren Krankheitsverlauf und von Komplikationen betroffen sind Seniorinnen und Senioren, schwangere Frauen, Säuglinge, frühgeborene Kinder sowie Patientinnen und Patienten mit bestimmten chronischen Erkrankungen oder einem geschwächten Immunsystem. Die Komplikationen einer Grippe können zum Tod führen oder sie können, wenn sich die erkrankte Person nicht mehr vollständig erholt, zu einem definitiven Verlust der Selbständigkeit führen. Im Gesundheitswesen tätige Personen haben zudem bei ihrer Arbeit ein höheres Risiko, selbst an Grippe zu erkranken, und die sich daraus ergebenden Ausfälle bedeuten für das Team während schwerer Grippewellen eine zusätzliche Belastung.

## Ansteckend vor Symptomen

Die Grippe wird durch verschiedene Influenzaviren ausgelöst. Diese werden sehr leicht durch Niesen und Husten übertragen, insbesondere in geschlossenen Räumen. Noch bevor die Grippe überhaupt ausbricht, besteht die Gefahr, dass andere Personen am Arbeitsplatz, in der Familie, in Heimen oder in Spitälern angesteckt werden. Knapp ein Drittel der mit Influenzaviren infizierten Personen weisen keine Grippesymptome auf und fühlen sich nicht krank. Sie können die Viren aber trotzdem auf Personen in ihrem Umfeld übertragen. Mit der Impfung lässt sich das Ansteckungs- und Übertragungsrisiko deutlich verringern.

## Grippewelle südlich des Äquators

Die Grippe taucht bei uns in jedem Winterhalbjahr wieder neu auf, zwischen Juni und August kommt es dagegen stets zu einer Grippewelle auf der Südhalbkugel, d. h. im dortigen Winter. Dort verlief die vergangene Grippewelle (Juni–August 2017)

mittelstark bis stark und war vorwiegend durch den Influenza-Subtyp A(H3N2) geprägt. In Südamerika dominierte der Subtyp Influenza A(H3N2), im südlichen Afrika zirkulierten die beiden Influenza A-Subtypen H3N2 und in geringerem Ausmaß H1N1, in Australien und Ozeanien zirkulierte Influenza A(H3N2) neben Influenza B (Yamagata). Aus diesen Daten lässt sich nicht ableiten, welche Viren im kommenden Winter auf der Nordhemisphäre dominieren werden.

## DIE GRIPPEIMPFUNG

Die Empfehlungen zur saisonalen Grippeimpfung sind seit 2013 unverändert [1] (siehe S. 10). Seither wird sie schwangeren Frauen nicht nur während des 2. oder 3. Trimesters, sondern während der gesamten Schwangerschaft empfohlen. Die Grippeimpfung ist sicher und sie hilft, werdende Mütter und ihre Kinder vor Grippekomplikationen zu schützen.

## Wirksamkeit der Impfung

Die Wirksamkeit der Impfung in Bezug auf den Schutz vor einer Grippeerkrankung beträgt bei gesunden jungen Erwachsenen in der Regel zwischen 50 % und 90 %. Bei älteren Personen und bei Menschen mit einem geschwächten Immunsystem liegt sie im Vergleich dazu teils deutlich tiefer. Die Impfung wird deshalb auch deren nahen Kontaktpersonen empfohlen, da dadurch das Übertragungsrisiko gesenkt werden kann.

## Bester Impfzeitpunkt

Idealerweise erfolgt die Grippeimpfung zwischen Mitte Oktober und Mitte November. Aber auch zu einem späteren Zeitpunkt und auch nach Beginn der Grippewelle kann es je nach persönlicher Situation (Gesundheitszustand, Schwangerschaft, usw.) sinnvoll sein, eine verpasste Impfung noch nachzuholen. Nach der Impfung benötigt das Immunsystem ein bis zwei Wochen, um einen Schutz aufzubauen. Zu beachten ist, dass die Grippeimpfung nur vor der Grippe (Influenza), und nicht vor den häufigeren, oftmals milden Erkältungen schützt.

Tabelle 1:  
Übersicht über die im Herbst 2017 in der Schweiz erhältlichen Grippeimpfstoffe

Produkt	Impfstoff-Typ	Bemerkungen	Zugelassen (Alter)
Fluarix Tetra®	Splitvakzine	quadrivalent**	für Erwachsene und Kinder ab 36 Monaten
Mutagrip®	(Viruspartikel in fragmentierter Form, die nebst Hämagglutinin und Neuraminidase noch weitere Virusbestandteile enthalten)	trivalent*	für Erwachsene und Kinder ab 6 Monaten
Agrippal®	Subunit-Impfstoffe		
Influvac®	(enthalten nur die Oberflächenantigene Hämagglutinin und Neuraminidase)		
Fluad®		trivalent*; mit wirkungsverstärkendem Adjuvans MF59C	für Erwachsene ab 65 Jahren

\* Trivalente Impfstoffe enthalten inaktivierte Virusfragmente von zwei Influenza-A-Stämmen sowie einem B-Stamm.

\*\* Quadrivalenter Impfstoff enthält zusätzlich zu den Komponenten des trivalenten Impfstoffs noch inaktivierte Virusfragmente eines zweiten B-Stamms.

In der Regel sind die saisonalen Grippeimpfstoffe traditionell mittels Hühnereikultur hergestellt, sie sind inaktiviert, d. h. sie können selbst keine Grippe verursachen und sie sind frei von Quecksilber- und Aluminiumverbindungen.

### Impfmöglichkeiten

Personen, die sich ab Mitte Oktober gegen die Grippe impfen lassen möchten, können dies (gegebenenfalls nach Voranmeldung) in ihrer Hausarzt- oder Kinderarztpraxis, bei ihrer Gynäkologin/ihrem Gynäkologen, im Pflegeheim, im Spital und in einigen Fällen auch durch Pflegenden der Spitex tun.

In zurzeit siebzehn Kantonen gibt es ausserdem das Angebot für gesunde Personen ab 16 Jahren, sich in bestimmten Apotheken direkt (und im Kanton Tessin mit ärztlichem Rezept) u. a. gegen die Grippe impfen zu lassen. Auf der Webseite [www.impfapotheke.ch](http://www.impfapotheke.ch) von pharmaSuisse gibt es weitere Informationen zum Angebot, inklusive einer Liste der schweizweit mittlerweile mehr als 360 teilnehmenden Apotheken.

### Nationaler Grippeimpftag am 3. November 2017

Unter Federführung des Kollegiums für Hausarztmedizin (KHM) und mit Unterstützung des BAG führen die Organisationen der ärztlichen Grundversorger am Freitag, 3. November, zum vierzehnten Mal den nationalen Grippeimpftag durch. An diesem Aktionstag bieten die rund 1600 teilnehmenden Arztpraxen in der ganzen Schweiz der Bevölkerung die Möglichkeit an, sich für den empfohlenen Pauschalpreis von 30 Franken und ohne Voranmeldung gegen die Grippe impfen zu lassen. Detaillierte Informationen sowie die Adressen von teilnehmenden Arztpraxen sind auf der Webseite des KHM [www.kollegium.ch](http://www.kollegium.ch) zu finden.

### DIE SAISONALEN GRIPPEIMPFFSTOFFE 2017/2018

Im letzten Winter deckte das im Impfstoff 2016/2017 enthaltene Antigen des Stamms A/California/2009 (H1N1) pdm09 die dann tatsächlich zirkulierenden Grippeviren nur ungenügend ab. Deshalb empfahl die Weltgesundheitsorganisation (WHO) im letzten Februar, diese Komponente zu ersetzen. In den USA und in Asien wurde gegen Ende der Grippesaison im Frühjahr 2017 zudem eine neue Influenza-B-Untergruppe gefunden, die sogenannte «B/Victoria deletion variant subgroup.» Diese antigenisch neuen Viren werden vermutlich nicht durch den Impfstoff 2017/18 abgedeckt.

Empfohlen für die Wintersaison 2017/2018 der Nordhemisphäre sind Antigene analog zu den Stämmen [2]:

- A/Michigan/2015 (H1N1) pdm09,
- A/Hong Kong/2014 (H3N2),
- B/Brisbane/2008 (Victoria-Linie),
- B/Phuket/2013 (Yamagata-Linie); nur im quadrivalenten Grippeimpfstoff.

Gemäss Angaben der vier Grippeimpfstoffhersteller stehen für die Schweiz diesen Herbst rund 1,31 Millionen Impfstoffdosen zur Verfügung. Zurzeit sind keine Lieferengpässe zu erwarten. Die Tabelle 1 gibt eine Übersicht über die in der Schweiz erhältlichen Produkte

### MATERIALIEN UND INFORMATIONSQUELLEN ZUM THEMA GRIPPE

Das BAG stellt Fachpersonen im Gesundheitswesen eine breite Palette von Informations- und Schulungsmaterialien für die Grippeprävention in Gesundheitseinrichtungen und für die Information von Patientinnen und Patienten zur Verfügung. Fachinformationen des BAG zur saisonalen Grippe und zu den aktuellen Empfehlungen der Grippeimpfung sind auf der Internetseite [www.bag.admin.ch/influenza](http://www.bag.admin.ch/influenza) aufgeschaltet. Auf der Webseite [www.impfengegengrippe.ch](http://www.impfengegengrippe.ch) können im Portal für Fachpersonen Broschüren, Merkblätter, Filme für die Schulung von Gesundheitsfachpersonen und weitere Materialien zur Grippeprävention heruntergeladen und bestellt werden. Für Arztpraxen, welche ihre Teilnahme am nationalen Grippeimpftag bekannt machen wollen, stehen ein Wendeplakat und Aufkleber zur Verfügung. Mit dem Grippeimpfcheck auf [www.impfengegengrippe.ch](http://www.impfengegengrippe.ch) kann man auf einfache Weise herausfinden, ob die Impfung für einen selbst oder für andere nahestehende Personen empfohlen ist. Der Check steht auch auf Papier zur Verfügung und kann für die Verwendung in Arztpraxen u. ä. bestellt werden.

Die Impf-Infoline unter Tel. 0844 448 448 bietet kostenlos Auskunft zu Fragen im Zusammenhang mit Impfungen.

### Informationsquellen im Internet

Informationen zur Grippe finden Sie auf folgenden Internet-Seiten:

- [www.grippe.admin.ch](http://www.grippe.admin.ch) Fachinformationen des BAG zur saisonalen Grippe (inklusive der Verlaufskurven zur Grippewelle) und zu den aktuellen Empfehlungen zur Grippeimpfung
- [www.impfengegengrippe.ch](http://www.impfengegengrippe.ch) Informationen für die Bevölkerung und für Fachpersonen zur saisonalen Grippe und zur Grippeimpfung, Online-Grippeimpfcheck, Bestellung von Materialien zum Thema Grippeprävention
- [www.influenza.ch](http://www.influenza.ch) Nationales Zentrum für Influenza NZI / Centre national de référence de l'Influenza CNRI; Referenzlabor zur Diagnostik von Influenzaviren
- [www.flunewseurope.org](http://www.flunewseurope.org) Influenza-Überwachungsprogramm der Europäischen Union (auf Englisch)

- [www.ecdc.europa.eu/en/seasonal-influenza](http://www.ecdc.europa.eu/en/seasonal-influenza) Informationen des ECDC (European Centre for Disease Prevention and Control) zum Thema Influenza (auf Englisch)
- [www.euro.who.int/en/health-topics/communicable-diseases/influenza](http://www.euro.who.int/en/health-topics/communicable-diseases/influenza) aktuelle Informationen der Weltgesundheitsorganisation WHO, Region Europa, zur Grippe (auf Englisch)

### Weitere Informationen

Bundesamt für Gesundheit, Direktionsbereich Öffentliche Gesundheit, Abteilung Übertragbare Krankheiten, Telefon 058 463 87 06 (Sekretariat)

### Literatur

1. Bundesamt für Gesundheit. Aktuelle Empfehlungen zur Grippeimpfung, pdf, 14.08.2017. [www.bag.admin.ch/dam/bag/de/dokumente/mt/infektionskrankheiten/grippe/empfehlung-grippeimpfung-kurz.pdf](http://www.bag.admin.ch/dam/bag/de/dokumente/mt/infektionskrankheiten/grippe/empfehlung-grippeimpfung-kurz.pdf)
2. World Health Organization. Recommended composition of influenza virus vaccines for use in the 2016–2017 northern hemisphere influenza season. [www.who.int/influenza/vaccines/virus](http://www.who.int/influenza/vaccines/virus)

## DIE GRIPPEIMPFUNG WIRD EMPFOHLEN FÜR:

**A)** Personen mit einem erhöhten Komplikationsrisiko bei einer Grippeerkrankung. Für diese Gruppe werden die Kosten der Impfung von der obligatorischen Krankenpflegeversicherung übernommen, sofern die Franchise bereits erreicht wurde. Dies sind:

- Personen ab 65 Jahren;
- schwangere Frauen und Frauen, die in den letzten 4 Wochen entbunden haben;
- Frühgeborene (geboren vor der 33. Woche oder mit einem Geburtsgewicht unter 1500 g) ab dem Alter von 6 Monaten für die ersten zwei Winter nach der Geburt\*;
- Personen (ab dem Alter von 6 Monaten) mit einer der folgenden chronischen Erkrankungen: Herzerkrankung; Lungenkrankung (z. B. Asthma bronchiale); Stoffwechselstörungen mit Auswirkung auf die Funktion von Herz, Lungen oder Nieren (z. B. Diabetes oder morbid Adipositas, BMI  $\geq 40$ ); neurologische (z. B. M. Parkinson, zerebrovaskuläre Erkrankung) oder muskuloskeletale Erkrankung mit Auswirkung auf die Funktion von Herz, Lungen oder Nieren; Hepatopathie; Niereninsuffizienz; Asplenie oder Funktionsstörung der Milz (inkl. Hämoglobinopathien); Immundefizienz (z. B. HIV-Infektion, Krebs, immunsuppressive Therapie)\*/\*\*;
- Patientinnen und Patienten in Alters- und Pflegeheimen und in Einrichtungen für Personen mit chronischen Erkrankungen.

**B)** Personen, welche in der Familie oder im Rahmen ihrer privaten oder beruflichen Tätigkeiten\*\*\* regelmässigen Kontakt haben mit:

- Personen der Kategorie A);
- Säuglingen unter 6 Monaten (diese haben ein erhöhtes Komplikationsrisiko und können aufgrund ihres Alters noch nicht geimpft werden).

Die Grippeimpfung ist insbesondere empfohlen für alle Medizinal- und Pflegefachpersonen, alle im paramedizinischen Bereich tätigen Personen, Mitarbeitende von Kinderkrippen, Tagesstätten sowie Alters- und Pflegeheimen, inklusive Studierende sowie Praktikantinnen und Praktikanten.

Die saisonale Grippeimpfung kann ebenfalls für alle Personen in Betracht gezogen werden, die ihr Risiko für eine Grippeerkrankung aus privaten und/oder beruflichen Gründen vermindern möchten.

\* Für bisher noch nie gegen die Grippe geimpfte Kinder im Alter von 6 Monaten bis 8 Jahre wird die Gabe von zwei Dosen (im Abstand von 4 Wochen) empfohlen. Kinder unter 3 Jahren erhalten (je) eine halbe Impfdosis.

\*\* Je nach Art und Schwere der Immundefizienz können auch zwei Dosen (im Abstand von 4 Wochen) verabreicht werden.

\*\*\* Bei beruflicher Impfindikation werden die Kosten der Impfung in der Regel vom Arbeitgeber übernommen.

Stand: September 2017

Online-Grippeimpfcheck auf [www.impfengegengrippe.ch](http://www.impfengegengrippe.ch)



# Materialien Grippeprävention 2017/2018



Bestellen Sie das Informationsmaterial zur Grippeprävention kostenlos und bequem online auf [www.impffengegengrippe.ch](http://www.impffengegengrippe.ch) (im Portal für Fachpersonen) oder auf [www.bundespublikationen.admin.ch](http://www.bundespublikationen.admin.ch) (Suchwort «Grippe»).

## AUS EINER BROSCHÜRE WURDEN ZWEI

Bis anhin gab es für die Bevölkerung eine Broschüre zum Thema Grippeprävention. Damit die Menschen noch gezielter in ihren Bedürfnissen abgeholt werden können, ersetzen nun zwei zielgruppenspezifischere Broschüren die bisherige.



### Neue Broschüre für Menschen mit einer chronischen Krankheit und Menschen ab 65 Jahren

Diese Broschüre enthält Informationen zur Grippeprävention bei Menschen mit einer chronischen Krankheit und/oder Menschen ab 65 Jahren. Neben der Grippeimpfung werden die Besonderheiten der Grippe thematisiert sowie weitere Massnahmen, mit denen sich diese Personengruppen vor der Grippe schützen können.

Format A5  
Bestellnummer: 311.295  
Erhältlich in den Sprachen  
Deutsch, Französisch und Italienisch.



### Neue Broschüre für Angehörige und enge Kontaktpersonen

Das Verhalten des Umfelds von Personen mit erhöhtem Komplikationsrisiko spielt eine entscheidende Rolle für die wirksame Grippeprävention. Deshalb kann neu diese Gruppe zielgerichtet angesprochen werden. Die Broschüre kann beispielsweise Personen mit erhöhtem Komplikationsrisiko zu Händen des Umfelds mitgegeben werden.

Format A5  
Bestellnummer: 311.249  
Erhältlich in den Sprachen  
Deutsch, Französisch und Italienisch.

# Spezialitätenliste:

Die Spezialitätenliste ist im Internet zu finden

unter: [www.spezialitätenliste.ch](http://www.spezialitätenliste.ch)

[ ] Der dem verfügbaren Publikumspreis zugrunde liegende Fabrikabgabepreis

**Gültig ab 1. Oktober 2017**

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
<b>I. Neuzugang Präparate</b>					
01.07.10 G		<b>GABAPENTIN MEPHA</b> (Gabapentinum)	Mepha Pharma AG		
	20702	Lactab 600 mg (neu) 50 Stk CHF 58.35 [36.56]		66088001	01.10.2017, B
	20702	Lactab 600 mg (neu) 100 Stk CHF 95.45 [68.85]		66088002	01.10.2017, B
	G	<b>GABAPENTIN MEPHA</b> (Gabapentinum)	Mepha Pharma AG		
20702	Lactab 800 mg (neu) 50 Stk CHF 71.95 [48.37]		66088003	01.10.2017, B	
	Lactab 800 mg (neu) 100 Stk CHF 121.15 [91.25]		66088004	01.10.2017, B	
01.10.20 (L)G		<b>METHYLPHENIDAT MEPHA</b> (Methylphenidati hydrochloridum)	Mepha Pharma AG		
	20701	Depotabs 18 mg Ds 30 Stk CHF 49.35 [28.70]		66445001	01.10.2017, A
	20701	Depotabs 18 mg Ds 60 Stk CHF 74.40 [50.52]		66445002	01.10.2017, A
Diagnosestellung durch Spezialarzt (Pädiater/Psychiater) mit Spezialisierung auf Behandlung des ADHS. Behandlung im Rahmen eines umfassenden Therapieprogramms. Die Diagnose hat anhand der Kriterien resp. Richtlinien der Fachinformation zu erfolgen. Bei Erwachsenen müssen entsprechende Symptome bereits in der Kindheit bestanden haben.					
(L)G		<b>METHYLPHENIDAT MEPHA</b> (Methylphenidati hydrochloridum)	Mepha Pharma AG		
	20701	Depotabs 27 mg Ds 30 Stk CHF 57.40 [35.70]		66445003	01.10.2017, A
	20701	Depotabs 27 mg Ds 60 Stk CHF 88.55 [62.83]		66445004	01.10.2017, A
Diagnosestellung durch Spezialarzt (Pädiater/Psychiater) mit Spezialisierung auf Behandlung des ADHS. Behandlung im Rahmen eines umfassenden Therapieprogramms. Die Diagnose hat anhand der Kriterien resp. Richtlinien der Fachinformation zu erfolgen. Bei Erwachsenen müssen entsprechende Symptome bereits in der Kindheit bestanden haben.					
(L)G		<b>METHYLPHENIDAT MEPHA</b> (Methylphenidati hydrochloridum)	Mepha Pharma AG		
	20701	Depotabs 36 mg Ds 30 Stk CHF 63.00 [40.60]		66445005	01.10.2017, A
	20701	Depotabs 36 mg Ds 60 Stk CHF 98.45 [71.46]		66445006	01.10.2017, A
Diagnosestellung durch Spezialarzt (Pädiater/Psychiater) mit Spezialisierung auf Behandlung des ADHS. Behandlung im Rahmen eines umfassenden Therapieprogramms. Die Diagnose hat anhand der Kriterien resp. Richtlinien der Fachinformation zu erfolgen. Bei Erwachsenen müssen entsprechende Symptome bereits in der Kindheit bestanden haben.					
(L)G		<b>METHYLPHENIDAT MEPHA</b> (Methylphenidati hydrochloridum)	Mepha Pharma AG		
	20701	Depotabs 54 mg Ds 30 Stk CHF 71.85 [48.30]		66445007	01.10.2017, A
	20701	Depotabs 54 mg Ds 60 Stk CHF 114.00 [85.01]		66445008	01.10.2017, A
Diagnosestellung durch Spezialarzt (Pädiater/Psychiater) mit Spezialisierung auf Behandlung des ADHS. Behandlung im Rahmen eines umfassenden Therapieprogramms. Die Diagnose hat anhand der Kriterien resp. Richtlinien der Fachinformation zu erfolgen. Bei Erwachsenen müssen entsprechende Symptome bereits in der Kindheit bestanden haben.					

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
06.03.20		<b>ASS CARDIO AXAPHARM</b> (Acidum acetylsalicylicum)	Axapharm AG		
	20674	Tabl 100 mg 30 Stk CHF 6.80 [2.35]		66360001	01.10.2017, B
	20674	Tabl 100 mg 100 Stk CHF 15.85 [6.67]		66360002	01.10.2017, B
07.10.99 (L)		<b>ILARIS</b> (Canakinumabum)	Novartis Pharma Schweiz AG		
	19119	Trockensub 150 mg Durchstf 1 Stk CHF 12'384.00 [11'841.96]		59226001	01.04.2010, A
<b>Cryopyrin-assoziiertes periodisches Syndrom (CAPS):</b>					
Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers und vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von Patienten mit CAPS mit bestätigter Mutation des NLRP3-Gens.					
<b>Aktive systemische juvenile idiopathische Arthritis (sJIA):</b>					
Zur ausschliesslichen Verschreibung in Zentren für Kinderrheumatologie durch Fachärzte der Rheumatologie in Zusammenarbeit mit Fachärzten für Kinder- und Jugendmedizin oder durch Fachärzte für Kinder- und Jugendmedizin mit Weiterbildung im Schwerpunkt pädiatrischer Rheumatologie (Weiterbildung Anhang 10 nach SIWF, FMH). Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von aktiver sJIA bei Patienten ab 2 Jahren, die auf die vorangehende Therapie mit nicht-steroidalen Antirheumatika (NSAIDs) und systemischen Kortikosteroiden unzureichend angesprochen haben. ILARIS kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.					
In einer Dosierung von maximal 4 mg/kg (bis maximal 300 mg), verabreicht alle 4 Wochen über eine subkutane Injektion. Bei Patienten mit deutlichem initialem Ansprechen und anhaltender Remission von mehr als 24 Wochen unter ILARIS ist eine Reduktion der Dosis auf 2 mg/kg alle 4 Wochen und allenfalls anschliessend ein Absetzen der Therapie mit ILARIS in Erwägung zu ziehen.					
Patienten mit aktiver sJIA sind im Register JIRcohort (www.jircohort.ch) zu erfassen.					
Voraussetzung für eine Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist das Ansprechen auf die Behandlung mit ILARIS. Für eine erneute Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist erneut eine Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes einzuholen.					
<b>Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS)</b>					
ILARIS ist zur Behandlung von Patienten mit dem Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziierten periodischen Syndrom (TRAPS) indiziert.					
<b>Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinasedefizienz (MKD)</b>					
ILARIS ist zur Behandlung von Patienten mit dem Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinasedefizienz (MKD) indiziert.					
<b>Familiäres Mittelmeerfieber (FMF)</b>					
ILARIS ist für die Behandlung von Patienten mit dem Familiären Mittelmeerfieber (FMF) indiziert, bei welchen eine herkömmliche Therapie kontraindiziert ist, nicht vertragen wird oder kein adäquates Ansprechen trotz Verabreichung der höchstverträglichen Dosis erreicht wird.					
Zur ausschliesslichen Verschreibung in Zentren für Kinderrheumatologie, Rheumatologie, Kinderimmunologie und Immunologie.					
Patienten mit TRAPS, HIDS/MKD und FMF sind im Register JIRcohort (www.jircohort.ch) zu erfassen.					
(L)		<b>ILARIS</b> (Canakinumabum)	Novartis Pharma Schweiz AG		
	19119	Trockensub 150 mg Injektionskit 1 Stk CHF 12'384.00 [11'841.96]		59226002	01.08.2012, A
<b>Cryopyrin-assoziiertes periodisches Syndrom (CAPS):</b>					
Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers und vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von Patienten mit CAPS mit bestätigter Mutation des NLRP3-Gens.					
<b>Aktive systemische juvenile idiopathische Arthritis (sJIA):</b>					
Zur ausschliesslichen Verschreibung in Zentren für Kinderrheumatologie durch Fachärzte der Rheumatologie in Zusammenarbeit mit Fachärzten für Kinder- und Jugendmedizin oder durch Fachärzte für Kinder- und Jugendmedizin mit Weiterbildung im Schwerpunkt pädiatrischer Rheumatologie (Weiterbildung Anhang 10 nach SIWF, FMH). Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von aktiver sJIA bei Patienten ab 2 Jahren, die auf die vorangehende Therapie mit nicht-steroidalen Antirheumatika (NSAIDs) und systemischen Kortikosteroiden unzureichend angesprochen haben. ILARIS kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.					
In einer Dosierung von maximal 4 mg/kg (bis maximal 300 mg), verabreicht alle 4 Wochen über eine subkutane Injektion. Bei Patienten mit deutlichem initialem Ansprechen und anhaltender Remission von mehr als 24 Wochen unter ILARIS ist eine Reduktion der Dosis auf 2 mg/kg alle 4 Wochen und allenfalls anschliessend ein Absetzen der Therapie mit ILARIS in Erwägung zu ziehen.					
Patienten mit aktiver sJIA sind im Register JIRcohort (www.jircohort.ch) zu erfassen.					
Voraussetzung für eine Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist das Ansprechen auf die Behandlung mit ILARIS. Für eine erneute Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist erneut eine Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes einzuholen.					
<b>Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS)</b>					
ILARIS ist zur Behandlung von Patienten mit dem Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziierten periodischen Syndrom (TRAPS) indiziert.					
<b>Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinasedefizienz (MKD)</b>					
ILARIS ist zur Behandlung von Patienten mit dem Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinasedefizienz (MKD) indiziert.					
<b>Familiäres Mittelmeerfieber (FMF)</b>					
ILARIS ist für die Behandlung von Patienten mit dem Familiären Mittelmeerfieber (FMF) indiziert, bei welchen eine herkömmliche Therapie kontraindiziert ist, nicht vertragen wird oder kein adäquates Ansprechen trotz Verabreichung der höchstverträglichen Dosis erreicht wird.					
Zur ausschliesslichen Verschreibung in Zentren für Kinderrheumatologie, Rheumatologie, Kinderimmunologie und Immunologie.					
Patienten mit TRAPS, HIDS/MKD und FMF sind im Register JIRcohort (www.jircohort.ch) zu erfassen.					
07.12		<b>EZETIMIBE MSD</b> (Ezetimibum)	MSD Merck Sharp & Dohme AG		
	20695	Tabl 10 mg 28 Stk CHF 36.20 [17.25]		66551001	01.10.2017, B
	20695	Tabl 10 mg 98 Stk CHF 85.60 [60.27]		66551002	01.10.2017, B

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
07.15 (L)		<b>OTEZLA</b> (Apremilastum)	Celgene GmbH		
	20374	Filmtabl 30 mg 56 Stk CHF 924.00 [790.60]		65346003	01.09.2015, B
<p>Behandlung von erwachsenen 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 nach 24 Wochen kein therapeutischer Erfolg eingetreten ist, ist die Behandlung abzubrechen. Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis als Monotherapie oder in Kombination mit DMARDs (z. Bsp. Methotrexat), wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend gewesen ist. Nicht in Kombination mit Biologika. Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Dermatologie oder Rheumatologie oder dermatologische bzw. rheumatologische Universitätskliniken / Polikliniken erfolgen.</p>					
(L)		<b>OTEZLA STARTERPACKUNG</b> (Apremilastum, Apremilastum)	Celgene GmbH		
	20374	Filmtabl 4x10, 4x20, 19x30 mg 27 Stk CHF 447.00 [375.09]		65346001	01.09.2015, B
<p>Behandlung von erwachsenen 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 nach 24 Wochen kein therapeutischer Erfolg eingetreten ist, ist die Behandlung abzubrechen. Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis als Monotherapie oder in Kombination mit DMARDs (z. Bsp. Methotrexat), wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) unzureichend gewesen ist. Nicht in Kombination mit Biologika. Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Dermatologie oder Rheumatologie oder dermatologische bzw. rheumatologische Universitätskliniken / Polikliniken erfolgen.</p>					
07.16 (L)		<b>BLINCYTO</b> (Blinatumomabum)	Amgen Schweiz AG		
	20662	Trockensub Durchstf 1 Stk CHF 3'135.70 [2'819.21]		65654001	01.10.2017, A
<p>BLINCYTO wird nach Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von Erwachsenen mit einer Philadelphia-Chromosom-negativen akuten lymphoblastischen B-Vorläufer-ALL (akute lymphoblastische Leukämie), – welche refraktär auf ihre primäre Induktions- oder Salvage-Therapie sind oder – welche ein erstes oder darauf folgendes Rezidiv oder ein Rezidiv nach einer Stammzelltransplantation aufweisen und welche eine Kombinationschemotherapie in der initialen ALL-Behandlung oder in einer Salvage-Therapie erhalten haben und eine Blastenzahl von =5% aufweisen, vergütet. Eine Behandlung mit BLINCYTO soll an spezialisierten hämatologischen Zentren erfolgen, welche die Infrastruktur, die Fachkenntnisse und die Erfahrung im Management von ALL-Patienten aufweisen. Bincyto wird nur vergütet, wenn die erforderlichen Daten im Rahmen der Beobachtungsstudie 20150136 [NCT03117621] erfasst werden. Bincyto kann über 5 Zyklen eingesetzt werden, wird jedoch maximal für 2 Zyklen vergütet. Muss Bincyto &gt; 2 Zyklen eingesetzt werden vergütet die AMGEN Schweiz AG im Rahmen einer Behandlung mit BLINCYTO nach Aufforderung durch denjenigen Krankenversicherer, bei dem die versicherte Person zum Zeitpunkt des Bezugs versichert war, ab der 55. Packung BLINCYTO den Fabrikabgabepreis. Die Mehrwertsteuer kann nicht zusätzlich zu den Rückvergütungsbeträgen zurückgefordert werden. Die Aufforderung zur Rückvergütung soll innerhalb von 6 Monaten nach Verabreichung erfolgen.</p>					
07.16.10 G		<b>GEMCITABINE VENUS</b> (Gemcitabinum)	Venus Pharma Suisse GmbH		
	20700	Trockensub 200 mg Durchstf 1 Stk CHF 38.80 [19.50]		65179001	01.10.2017, A
G		<b>GEMCITABINE VENUS</b> (Gemcitabinum)	Venus Pharma Suisse GmbH		
	20700	Trockensub 1 g Durchstf 1 Stk CHF 112.25 [83.50]		65179002	01.10.2017, A
(L)		<b>LENVIMA</b> (Lenvatinibum)	Eisai Pharma AG		
	20408	Kaps 4 mg 30 Stk CHF 2'340.40 [2'077.88]		65512001	01.10.2015, A
<p>Radiojod-refraktäres, lokal fortgeschrittenes oder metastasierendes, progredientes, differenziertes Schilddrüsenkarzinom. Es werden nur die Dosierungen gemäss Fachinformation vergütet (24 mg, 20 mg, 14 mg, 10 mg oder tiefere Dosierungen).</p>					
(L)		<b>LENVIMA</b> (Lenvatinibum)	Eisai Pharma AG		
	20408	Kaps 10 mg 30 Stk CHF 2'340.40 [2'077.88]		65512002	01.10.2015, A
<p>Radiojod-refraktäres, lokal fortgeschrittenes oder metastasierendes, progredientes, differenziertes Schilddrüsenkarzinom. Es werden nur die Dosierungen gemäss Fachinformation vergütet (24 mg, 20 mg, 14 mg, 10 mg oder tiefere Dosierungen).</p>					



Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
(L)		<b>LONSURF</b> (Trifluridinum, Tipiracilum)	Servier (Suisse) SA		
	20642	Filmtabl 15 mg/6.14 mg 20 Stk CHF 1'066.20 (916.05)		66219001	01.10.2017, A
	20642	Filmtabl 15 mg/6.14 mg 60 Stk CHF 3'062.85 (2'748.16)		66219003	01.10.2017, A

Nur nach Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes:

zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (CRC), die zuvor eine fluoropyrimidin-, oxaliplatin- und irinotecanbasierte Chemotherapie, eine anti-VEGF-Therapie und

– bei Vorliegen eines KRAS-Wildtyps

– eine anti-EGFR-Therapie erhalten haben und folgende Kriterien erfüllen:

- Performance Status ECOG 0-1
- Adäquate Funktion von Knochenmark, Leber und Niere

Im Falle einer Progression ist die Lonsurf-Behandlung abzubrechen.

Im Falle eines wegen arzneimittelbedingten Nebenwirkungen erforderlichen Therapieabbruchs innert 12 Therapietagen nach Behandlungsbeginn werden dem Krankenversicherer von der SERVIER (SUISSE) S.A. die Kosten der gesamten Packung zurückerstattet. Diese Therapieabbrüche sind dem Krankenversicherer unverzüglich vom behandelnden Arzt zu melden.

(L)		<b>LONSURF</b> (Trifluridinum, Tipiracilum)	Servier (Suisse) SA		
	20642	Filmtabl 20 mg/8.19 mg 20 Stk CHF 1'401.05 (1'221.40)		66219004	01.10.2017, A
	20642	Filmtabl 20 mg/8.19 mg 60 Stk CHF 4'001.80 (3'664.21)		66219006	01.10.2017, A

Nur nach Kostengutsprache durch den Krankenversicherernach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes:

zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem kolorektalem Karzinom (CRC), die zuvor eine fluoropyrimidin-, oxaliplatin- und irinotecanbasierte Chemotherapie, eine anti-VEGF-Therapie und

– bei Vorliegen eines KRAS-Wildtyps

– eine anti-EGFR-Therapie erhalten haben und folgende Kriterien erfüllen:

- Performance Status ECOG 0-1
- Adäquate Funktion von Knochenmark, Leber und Niere

Im Falle einer Progression ist die Lonsurf-Behandlung abzubrechen.

Im Falle eines wegen arzneimittelbedingten Nebenwirkungen erforderlichen Therapieabbruchs innert 12 Therapietagen nach Behandlungsbeginn werden dem Krankenversicherer von der SERVIER (SUISSE) S.A. die Kosten der gesamten Packung zurückerstattet. Diese Therapieabbrüche sind dem Krankenversicherer unverzüglich vom behandelnden Arzt zu melden.

07.16.40 (L)		<b>ERIVEDGE</b> (Vismodegibum)	Roche Pharma (Schweiz) AG		
	20038	Kaps 150 mg 28 Stk CHF 5'892.95 (5'509.20)		62497001	01.10.2013, A

Erievedge ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Basalzellkarzinom, für die eine chirurgische Behandlung oder Strahlentherapie nicht in Betracht kommt.

Nur nach vorgängiger Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorheriger Konsultation des Vertrauensarztes. Kriterien für die Kostengutsprache:

1. Metastasierende Basalzellkarzinome.
2. Lokal fortgeschrittene Basalzellkarzinome, bei denen chirurgische Massnahmen oder Strahlentherapie nicht angemessen sind:
  - 2.a. Zustand nach operativer Entfernung von mehreren (> 5) Basalzellkarzinomen, wenn sie im Rahmen eines genetischen Syndroms auftreten, wie z.B. dem Basalzell-nävussyndrom (Gorlin-Goltz-Syndrom) oder im Rahmen von Xeroderma pigmentosum.
  - 2.b. Ein Basalzellkarzinom mit einem Durchmesser von mind. 10 mm, oder ein Basalzellkarzinom das nach zwei therapeutischen Eingriffen mit kurativer Intention (Radiotherapie und/oder operative Therapie) rezidiert ist oder in einem Körperbereich lokalisiert ist, wo ein Eingriff mit kurativer Intention (Radiotherapie und/oder operative Therapie) zu bleibenden, entstellenden Veränderungen führen würde. Problematische Lokalisationen in diesem Zusammenhang können z.B. der zentrale Gesichtsbereich oder die Ohren, aber auch genitale, perianale oder gelenknahe Prozesse (z. B. axillär) sein.
  - 2.c. Basalzellkarzinome, die bei der Diagnose weit fortgeschritten sind, bei denen mittels bildgebender Verfahren oder histologisch eine Invasion in benachbarten Strukturen, wie Knochen, Nerven, Muskulatur dokumentiert ist und eine Therapiemassnahme mit kurativer Intention (Radiotherapie und/oder operative Therapie) zweifelhaft ist.
  - 2.d. Basalzellkarzinome, die sowohl operativ und radiotherapeutisch vorbehandelt sind und wo aufgrund der Vorbehandlung die Tumorausdehnung klinisch auch unter Einsatz bildgebender Verfahren schwer abgrenzbar ist.
  - 2.e. Basalzellkarzinome bei Patienten, bei welchen Strahlentherapie kontraindiziert ist.
3. Fortgeschrittene Basalzellkarzinome bei Patienten, bei welchen aufgrund einer internistischen Grunderkrankung eine Operation oder Strahlentherapie nicht zu verantworten wäre.

08.03 (L)		<b>EPCLUSA</b> (Sofosbuvirum, Velpatasvirum)	Gilead Sciences Schweiz Sàrl		
	20566	Filmtabl 400/100 28 Stk CHF 10'317.40 (9'825.75)		66095001	01.01.2017, A

Zur Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) vom Genotyp 1 bis 6 bei Erwachsenen sowie in Kombination mit Ribavirin bei Patienten mit HCV vom Genotyp 3 mit kompensierter Zirrhose und Patienten mit HCV vom Genotyp 1 bis 6 mit dekompensierter Zirrhose.

Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:

– Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen.

– Patienten mit kompensierter Zirrhose (bei Bedarf bei Patienten mit HCV Genotyp 3 in Kombination mit Ribavirin): 12 Wochen.

– Patienten mit dekompensierter Zirrhose in Kombination mit Ribavirin: 12 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>.

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
(L)		<b>HARVONI</b> (Sofosbuvirum, Ledipasvirum)	Gilead Sciences Switzerland Sàrl		
	20308	Filmtabl 90/400 28 Stk CHF 14'631.30 [14'034.42]		65331001	01.02.2015, A
Zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 bei Erwachsenen. 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;					
– Therapienaive Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen;					
– Therapieerfahrene Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen;					
– Therapieerfahrene Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen.					
Bei einer 12-wöchigen Behandlung mit Harvoni vergütet Gilead Sciences Switzerland Sàrl nach Aufforderung durch denjenigen Krankenversicherer, bei dem die versicherte Person zum Zeitpunkt des Bezugs versichert war, den Fabrikabgabepreis der dritten, nachweislich verabreichten Packung zu CHF14'034.42 zurück. Die Mehrwertsteuer kann nicht zusätzlich zu diesem Betrag zurückgefordert werden. Die Aufforderung zur Rückvergütung soll in der Regel innerhalb von 3 Monaten nach Verabreichung erfolgen. 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: <a href="http://www.bag.admin.ch/sl-ref">http://www.bag.admin.ch/sl-ref</a> . Kombinationstherapien mit weiteren Hepatitis C Medikamenten werden nicht vergütet.					
14.02 G		<b>CLARISCAN</b> (Acidum gadotericum)	GE Healthcare AG		
	20689	Inj Lös 2.793 g/10 ml Durchstf 10 ml CHF 58.95 [37.07]		66262001	01.10.2017, B
	20689	Inj Lös 2.793 g/10 ml Fertspr 10 ml CHF 58.95 [37.07]		66262022	01.10.2017, B
G		<b>CLARISCAN</b> (Acidum gadotericum)	GE Healthcare AG		
	20689	Inj Lös 4.189 g/15 ml Durchstf 15 ml CHF 74.20 [50.37]		66262003	01.10.2017, B
	20689	Inj Lös 4.189 g/15 ml Fertspr 15 ml CHF 74.20 [50.37]		66262024	01.10.2017, B
G		<b>CLARISCAN</b> (Acidum gadotericum)	GE Healthcare AG		
	20689	Inj Lös 5.586 g/20 ml Durchstf 20 ml CHF 89.45 [63.65]		66262005	01.10.2017, B
	20689	Inj Lös 5.586 g/20 ml Fertspr 20 ml CHF 89.45 [63.65]		66262026	01.10.2017, B
G		<b>CLARISCAN</b> (Acidum gadotericum)	GE Healthcare AG		
	20689	Inj Lös 13.965 g/50 ml PP Fl 50 ml CHF 178.65 [148.28]		66262012	01.10.2017, B
G		<b>CLARISCAN</b> (Acidum gadotericum)	GE Healthcare AG		
	20689	Inj Lös 27.930 g/100 ml PP Fl 100 ml CHF 356.85 [296.56]		66262014	01.10.2017, B
17.02 (L)		<b>XOFIGO</b> (Radium-223 dichloridum)	Bayer (Schweiz) AG		
	20252	Inj Lös 1000 kBq/ml Vial 6.000 ml CHF 5'984.95 [5'599.00]		62732001	01.10.2014, A
Xofigo ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom (CRPC) und symptomatischen Knochenmetastasen ohne bekannte viszerale Metastasen wenn eine Chemotherapie nicht indiziert ist oder bei Progredienz nach Docetaxel. Bei nicht orchiektomierten Patienten soll eine antiandrogene Behandlung zur Suppression des Testosteronspiegels auf Kastrationsniveau weitergeführt werden.					

## II. Andere Packungen und Dosierungen

04.08.11 (L)		<b>LAXIPEG</b> (Macrogolum 4000)	Zambon Switzerland Ltd		
	20106	Plv Aromafrei Btl 20 Stk CHF 13.20 [7.16]		62765004	01.10.2017, C
	20106	Plv Aromafrei Btl 100 Stk CHF 52.15 [28.27]		62765005	01.10.2017, C
	20106	Plv Aromafrei Ds 200 g CHF 13.20 [7.16]		62765006	01.10.2017, C
Gesamthaft zugelassen 2 Kleinpackungen oder 1 Grosspackung. Von dieser Beschränkung ist die Behandlung der Obstipation aufgrund von Opioidtherapie, von Parkinsontherapie sowie diejenige der Obstipation von Patienten, die Antidepressiva oder Neuroleptika unterstellt sind, ausgenommen. Im Weiteren sind davon ausgenommen Para- und Tetraplegiker.					

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
07.10.60		<b>METOJECT</b> (Methotrexatum)	Gebro Pharma AG		
	18298	Inj Lös 22.500 mg/0.45 ml Fertigspr 0.450 ml CHF 48.90 [28.33]		57272095	01.10.2017, A
07.15 (L)		<b>STELARA</b> (Ustekinumabum)	Janssen-Cilag AG		
	20717	Inj Lös 45 mg/0.5 ml Durchstf 1 Stk CHF 3'773.50 [3'441.44]		59066003	01.10.2017, B
<p>Behandlung erwachsener und jugendlicher Patienten ab 12 Jahren 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.</p> <p>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.</p> <p>Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktivem Morbus Crohn, bei denen konventionelle Therapien oder die Behandlung mit einem TNFa-Antagonisten ungenügend angesprochen haben, nicht mehr ansprechen, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden. Eine Verkürzung des Dosierungsintervalls auf acht Wochen bei Patienten mit hoher mukosaler und systemischer Entzündungsaktivität sowie eine Weiterbehandlung mit STELARA von einem Jahr bedürfen der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.</p> <p>Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Gastroenterologie, Dermatologie oder Rheumatologie oder Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.</p>					
07.16.10 (L)G		<b>AMTIRIS</b> (Pemetrexedum)	Teva Pharma AG		
	20519	Inf Konz 850 mg/34 ml Durchstf 1 Stk CHF 1'387.90 [1'209.38]		65818007	01.10.2017, A
<p>Nach vorgängiger Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers. In Kombination mit Cisplatin für die First-line-Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie.</p> <p>Nach vorgängiger Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt des Krankenversicherers. Monotherapie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom nach vorangegangener Chemotherapie ausser bei überwiegender plattenepithelialer Histologie.</p> <p>Behandlung von Patienten mit malignem Pleuramesotheliom in Kombination mit Cisplatin.</p> <p>Die Packung zu 1000 mg/40 ml darf nur für Patienten mit einer Körperoberfläche von 2 m<sup>2</sup> oder mehr vergütet werden.</p>					
08.08 (L)		<b>MENJUGATE LIQUID</b> (Vaccinum meningitidis polysaccharid. C conjugatum CRM)	GlaxoSmithKline AG		
	20678	Inj Susp Fertspr 0.500 ml CHF 43.40 [23.50]		66037001	01.10.2017, B
<p>Die Kostenübernahme der Impfstoffe für präventive Massnahmen in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung wird in Art. 12a KLV geregelt. Die Voraussetzungen, damit die Impfungen bezahlt werden, sind in Bst. a bis m dieses Artikels abschliessend umschrieben.</p> <p>Die Preise der Impfstoffe sind Höchstpreise [Art. 52 Abs. 3 KVG] und kommen bei Reihenimpfungen (z.B. im schulärztlichen Dienst) nicht zur Anwendung. In diesen Fällen gelten die von den Krankenversicherern mit den zuständigen Behörden ausgehandelten bzw. die allenfalls von den Behörden festgesetzten Tarife.</p> <p>Für Hepatitis-B-Reihenimpfungen von Kindern und Jugendlichen gilt der Preis von CHF 19.80 für eine Dose unter der Voraussetzung einer minimalen Bestellung von 100 Dosen an eine Lieferadresse.</p> <p>Wenn der Impfstoff zum obgenannten Serienpreis bezogen wird, darf der Arzt, die Ärztin nicht zum Einzelpreis (= Publikumspreis) der SL weiterverrechnen. Dies würde eine klare Umgehung von Art. 56 Absätze 3 und 4 des KVG bedeuten und wäre als Rechtsmissbrauch zu ahnden.</p> <p>Siehe Art. 12, Bst. t, KLV.</p>					
<b>III. Neu gestrichene Präparate/Packungen</b>					
01.01.30 G		<b>FENTANYL ACTAVIS</b> (Fentanylum)	Actavis Switzerland AG		
	20097	Matrixpfl 12 mcg/h 5 Stk CHF 25.35 [11.38]		63149001	01.10.2017, A
	20097	Matrixpfl 12 mcg/h 10 Stk CHF 39.40 [20.05]		63149006	01.10.2017, A
G		<b>FENTANYL ACTAVIS</b> (Fentanylum)	Actavis Switzerland AG		
	20097	Matrixpfl 25 mcg/h 5 Stk CHF 37.40 [18.29]		63149002	01.10.2017, A
	20097	Matrixpfl 25 mcg/h 10 Stk CHF 53.45 [32.26]		63149007	01.10.2017, A
G		<b>FENTANYL ACTAVIS</b> (Fentanylum)	Actavis Switzerland AG		
	20097	Matrixpfl 50 mcg/h 5 Stk CHF 59.90 [37.89]		63149003	01.10.2017, A
	20097	Matrixpfl 50 mcg/h 10 Stk CHF 92.95 [66.70]		63149008	01.10.2017, A
G		<b>FENTANYL ACTAVIS</b> (Fentanylum)	Actavis Switzerland AG		
	20097	Matrixpfl 75 mcg/h 5 Stk CHF 77.00 [52.80]		63149004	01.10.2017, A
	20097	Matrixpfl 75 mcg/h 10 Stk CHF 123.10 [92.93]		63149009	01.10.2017, A

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
G		<b>FENTANYL ACTAVIS</b> (Fentanylum)	Actavis Switzerland AG		
	20097	Matrixpfl 100 mcg/h 5 Stk CHF 94.70 [68.20]		63149005	01.10.2017, A
	20097	Matrixpfl 100 mcg/h 10 Stk CHF 154.25 [120.07]		63149010	01.10.2017, A
01.03.10 G		<b>ZOLPIDEM ACTAVIS</b> (Zolpidem tartras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	19339	Filmtabl 10 mg 10 Stk CHF 5.95 [1.62]		61255001	01.10.2017, B
	19339	Filmtabl 10 mg 30 Stk CHF 9.60 [4.80]		61255002	01.10.2017, B
01.05 G		<b>AMISULPRID SANDOZ</b> (Amisulpridum)	Sandoz Pharmaceuticals AG		
	19336	Tabl 200 mg 30 Stk CHF 48.60 [28.04]		59490001	01.10.2017, B
	19336	Tabl 200 mg 90 Stk CHF 107.65 [79.49]		59490002	01.10.2017, B
G		<b>AMISULPRID SANDOZ</b> (Amisulpridum)	Sandoz Pharmaceuticals AG		
	19335	Filmtabl 400 mg 30 Stk CHF 73.20 [49.49]		59491001	01.10.2017, B
	19335	Filmtabl 400 mg 90 Stk CHF 191.85 [152.83]		59491002	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20099	Tabl 2.500 mg 28 Stk CHF 36.20 [17.23]		63124001	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20099	Tabl 5 mg 28 Stk CHF 48.90 [28.31]		63124002	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20099	Tabl 10 mg 28 Stk CHF 73.55 [49.80]		63124003	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20099	Tabl 15 mg 28 Stk CHF 99.35 [72.27]		63124004	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS ODT</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20098	Schmelztabl 5 mg 28 Stk CHF 42.80 [23.00]		63128001	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS ODT</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20098	Schmelztabl 10 mg 28 Stk CHF 64.60 [42.00]		63128002	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS ODT</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20098	Schmelztabl 15 mg 28 Stk CHF 86.45 [61.00]		63128003	01.10.2017, B
G		<b>OLANZA ACTAVIS ODT</b> (Olanzapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20098	Schmelztabl 20 mg 28 Stk CHF 108.25 [80.00]		63128004	01.10.2017, B
(L)G		<b>QUETIAPIN ACTAVIS XR</b> (Quetiapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20185	Ret Tabl 50 mg 60 Stk CHF 51.45 [30.51]		62453001	01.10.2017, B
(L)G		<b>QUETIAPIN ACTAVIS XR</b> (Quetiapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20185	Ret Tabl 200 mg 60 Stk CHF 99.30 [72.22]		62453002	01.10.2017, B
	20185	Ret Tabl 200 mg 100 Stk CHF 152.50 [118.57]		62453003	01.10.2017, B
(L)G		<b>QUETIAPIN ACTAVIS XR</b> (Quetiapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20185	Ret Tabl 300 mg 60 Stk CHF 133.55 [102.06]		62453004	01.10.2017, B
	20185	Ret Tabl 300 mg 100 Stk CHF 208.50 [167.35]		62453005	01.10.2017, B

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
(L)G		<b>QUETIAPIN ACTAVIS XR</b> (Quetiapinum)	Actavis Switzerland AG		
	20185	Ret Tabl 400 mg 60 Stk CHF 179.05 [141.66]		62453006	01.10.2017, B
	20185	Ret Tabl 400 mg 100 Stk CHF 287.45 [236.10]		62453007	01.10.2017, B
01.06 G		<b>SERTRALIN ACTAVIS</b> (Sertralinum)	Actavis Switzerland AG		
	18618	Filmtabl 50 mg 10 Stk CHF 15.85 [6.68]		58260006	01.10.2017, B
	18618	Filmtabl 50 mg 30 Stk CHF 35.80 [16.90]		58260007	01.10.2017, B
	18618	Filmtabl 50 mg 100 Stk CHF 86.95 [61.45]		58260008	01.10.2017, B
G		<b>SERTRALIN ACTAVIS</b> (Sertralinum)	Actavis Switzerland AG		
	18618	Filmtabl 100 mg 10 Stk CHF 25.90 [11.84]		58260009	01.10.2017, B
	18618	Filmtabl 100 mg 30 Stk CHF 57.45 [35.74]		58260010	01.10.2017, B
	18618	Filmtabl 100 mg 100 Stk CHF 151.30 [117.52]		58260011	01.10.2017, B
G		<b>VENLAFAXIN ACTAVIS ER</b> (Venlafaxinum)	Actavis Switzerland AG		
	18987	Ret Kaps 75 mg 14 Stk CHF 16.20 [7.00]		58870001	01.10.2017, B
G		<b>VENLAFAXIN ACTAVIS ER</b> (Venlafaxinum)	Actavis Switzerland AG		
	18987	Ret Kaps 37.500 mg 7 Stk CHF 6.30 [1.90]		58870007	01.10.2017, B
G		<b>VENLAFAXIN ACTAVIS ER</b> (Venlafaxinum)	Actavis Switzerland AG		
	18987	Ret Kaps 75 mg 28 Stk CHF 29.30 [14.83]		58870002	01.10.2017, B
G		<b>VENLAFAXIN ACTAVIS ER</b> (Venlafaxinum)	Actavis Switzerland AG		
	18987	Ret Kaps 37.500 mg 28 Stk CHF 16.90 [7.60]		58870008	01.10.2017, B
G		<b>VENLAFAXIN ACTAVIS ER</b> (Venlafaxinum)	Actavis Switzerland AG		
	18987	Ret Kaps 75 mg 98 Stk CHF 78.75 [54.33]		58870003	01.10.2017, B
G		<b>VENLAFAXIN ACTAVIS ER</b> (Venlafaxinum)	Actavis Switzerland AG		
	18987	Ret Kaps 150 mg 14 Stk CHF 27.85 [13.57]		58870004	01.10.2017, B
	18987	Ret Kaps 150 mg 28 Stk CHF 49.40 [28.78]		58870005	01.10.2017, B
	18987	Ret Kaps 150 mg 98 Stk CHF 134.35 [102.75]		58870006	01.10.2017, B
02.03 G		<b>BISOPROLOL ACTAVIS</b> (Bisoprololi fumaras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	19272	Tabl 2.500 mg 30 Stk CHF 8.35 [3.70]		59426001	01.10.2017, B
	19272	Tabl 2.500 mg 100 Stk CHF 19.10 [9.50]		59426002	01.10.2017, B
G		<b>BISOPROLOL ACTAVIS</b> (Bisoprololi fumaras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	19272	Tabl 5 mg 30 Stk CHF 15.90 [6.70]		59426003	01.10.2017, B
	19272	Tabl 5 mg 100 Stk CHF 37.60 [18.50]		59426004	01.10.2017, B
G		<b>BISOPROLOL ACTAVIS</b> (Bisoprololi fumaras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	19272	Tabl 10 mg 30 Stk CHF 26.05 [12.00]		59426005	01.10.2017, B
	19272	Tabl 10 mg 100 Stk CHF 55.40 [34.00]		59426006	01.10.2017, B
G		<b>METOPROLOL ACTAVIS RETARD</b> (Metoprololi tartras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	20080	Ret Tabl 25 mg 30 Stk CHF 6.70 [2.28]		63111001	01.10.2017, B
	20080	Ret Tabl 25 mg 100 Stk CHF 15.10 [6.00]		63111003	01.10.2017, B

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
G		<b>METOPROLOL ACTAVIS RETARD</b> (Metoprololi tartras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	20080	Ret Tabl 50 mg 30 Stk CHF 8.55 (3.88)		63111004	01.10.2017, B
	20080	Ret Tabl 50 mg 100 Stk CHF 24.95 (11.00)		63111006	01.10.2017, B
G		<b>METOPROLOL ACTAVIS RETARD</b> (Metoprololi tartras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	20080	Ret Tabl 100 mg 30 Stk CHF 15.50 (6.35)		63111007	01.10.2017, B
	20080	Ret Tabl 100 mg 100 Stk CHF 37.05 (18.00)		63111009	01.10.2017, B
G		<b>METOPROLOL ACTAVIS RETARD</b> (Metoprololi tartras (2:1))	Actavis Switzerland AG		
	20080	Ret Tabl 200 mg 30 Stk CHF 17.00 (7.68)		63111010	01.10.2017, B
	20080	Ret Tabl 200 mg 100 Stk CHF 41.65 (22.00)		63111012	01.10.2017, B
G		<b>NEBIVOLOL ACTAVIS</b> (Nebivololum)	Actavis Switzerland AG		
	19281	Tabl 5 mg 28 Stk CHF 16.90 (7.60)		59077001	01.10.2017, B
	19281	Tabl 5 mg 98 Stk CHF 40.05 (20.60)		59077003	01.10.2017, B
		<b>VISKEN</b> (Pindololum)	Novartis Pharma Schweiz AG		
	11236	Tabl 5 mg 30 Stk CHF 15.55 (6.42)		35364013	01.10.2017, B
	11236	Tabl 5 mg 100 Stk CHF 38.60 (19.33)		35364021	01.10.2017, B
02.04.40		<b>BETAHISTIN ACTAVIS</b> (Betahistini dihydrochloridum)	Actavis Switzerland AG		
G	18732	Tabl 16 mg 50 Stk CHF 19.45 (9.80)		58180001	01.10.2017, B
	18732	Tabl 16 mg 100 Stk CHF 28.55 (14.17)		58180003	01.10.2017, B
G		<b>BETAHISTIN ACTAVIS</b> (Betahistini dihydrochloridum)	Actavis Switzerland AG		
	18732	Tabl 24 mg 50 Stk CHF 27.85 (13.55)		58180005	01.10.2017, B
	18732	Tabl 24 mg 100 Stk CHF 53.75 (32.54)		58180007	01.10.2017, B
02.04.50		<b>HYDERGIN FAS</b> (Codergocrini mesilas)	Novartis Pharma Schweiz AG		
G	14818	Filmtabl 4.500 mg 30 Stk CHF 37.90 (18.73)		46123018	01.10.2017, B
	14818	Filmtabl 4.500 mg 100 Stk CHF 81.00 (56.25)		46123026	01.10.2017, B
02.07.10		<b>CANDESARTAN ACTAVIS</b> (Candesartanum cilhexetilum)	Actavis Switzerland AG		
G	19956	Tabl 4 mg 7 Stk CHF 5.85 (1.52)		62092001	01.10.2017, B
	G		<b>CANDESARTAN ACTAVIS</b> (Candesartanum cilhexetilum)	Actavis Switzerland AG	
19956		Tabl 8 mg 30 Stk CHF 16.00 (6.80)	62092002		01.10.2017, B
	19956	Tabl 8 mg 100 Stk CHF 41.85 (22.19)		62092004	01.10.2017, B
G		<b>CANDESARTAN ACTAVIS</b> (Candesartanum cilhexetilum)	Actavis Switzerland AG		
	19956	Tabl 16 mg 30 Stk CHF 17.60 (8.17)		62092005	01.10.2017, B
	19956	Tabl 16 mg 100 Stk CHF 49.55 (28.86)		62092007	01.10.2017, B
G		<b>CANDESARTAN ACTAVIS</b> (Candesartanum cilhexetilum)	Actavis Switzerland AG		
	19956	Tabl 32 mg 30 Stk CHF 26.50 (12.37)		62092008	01.10.2017, B
	19956	Tabl 32 mg 100 Stk CHF 63.15 (40.72)		62092010	01.10.2017, B
G		<b>ENALAPRIL ACTAVIS</b> (Enalapriili maleas)	Actavis Switzerland AG		
	19056	Tabl 5 mg 30 Stk CHF 7.25 (2.74)		59796001	01.10.2017, B

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
G		<b>ENALAPRIL ACTAVIS</b> (Enalaprili maleas)	Actavis Switzerland AG		
	19056	Tabl 10 mg 28 Stk CHF 9.65 [4.82]		59796002	01.10.2017, B
	19056	Tabl 10 mg 98 Stk CHF 35.50 [16.64]		59796003	01.10.2017, B
G		<b>ENALAPRIL ACTAVIS</b> (Enalaprili maleas)	Actavis Switzerland AG		
	19056	Tabl 20 mg 28 Stk CHF 17.25 [7.87]		59796004	01.10.2017, B
	19056	Tabl 20 mg 98 Stk CHF 46.55 [26.27]		59796005	01.10.2017, B
G		<b>IRBESARTAN ACTAVIS</b> (Irbesartanum)	Actavis Switzerland AG		
	19887	Filmtabl 150 mg 28 Stk CHF 26.40 [12.28]		60550001	01.10.2017, B
	19887	Filmtabl 150 mg 98 Stk CHF 61.90 [39.63]		60550002	01.10.2017, B
G		<b>IRBESARTAN ACTAVIS</b> (Irbesartanum)	Actavis Switzerland AG		
	19887	Filmtabl 300 mg 28 Stk CHF 35.45 [16.59]		60550003	01.10.2017, B
	19887	Filmtabl 300 mg 98 Stk CHF 82.15 [57.27]		60550004	01.10.2017, B
G		<b>LOSARTAN ACTAVIS</b> (Losartanum kalicum)	Actavis Switzerland AG		
	18884	Filmtabl 25 mg 28 Stk CHF 14.00 [5.08]		58392002	01.10.2017, B
	18884	Filmtabl 25 mg 98 Stk CHF 35.20 [16.41]		58392003	01.10.2017, B
G		<b>LOSARTAN ACTAVIS</b> (Losartanum kalicum)	Actavis Switzerland AG		
	18884	Filmtabl 50 mg 28 Stk CHF 15.80 [6.62]		58392004	01.10.2017, B
	18884	Filmtabl 50 mg 98 Stk CHF 40.90 [21.37]		58392005	01.10.2017, B
G		<b>LOSARTAN ACTAVIS</b> (Losartanum kalicum)	Actavis Switzerland AG		
	18884	Filmtabl 100 mg 28 Stk CHF 17.65 [8.26]		58392006	01.10.2017, B
	18884	Filmtabl 100 mg 98 Stk CHF 49.45 [28.80]		58392007	01.10.2017, B
G	19214	<b>PERINDOPRIL ACTAVIS</b> (Perindoprilum-tert-butylaminum) Tabl 2 mg 30 Stk CHF 9.80 [4.99]	Actavis Switzerland AG	59484001	01.10.2017, B
G		<b>PERINDOPRIL ACTAVIS</b> (Perindoprilum-tert-butylaminum)	Actavis Switzerland AG		
	19214	Tabl 4 mg 30 Stk CHF 14.25 [5.30]		59484003	01.10.2017, B
	19214	Tabl 4 mg 90 Stk CHF 33.60 [15.00]		59484004	01.10.2017, B
G		<b>PERINDOPRIL ACTAVIS</b> (Perindoprilum-tert-butylaminum)	Actavis Switzerland AG		
	19214	Tabl 8 mg 30 Stk CHF 17.70 [8.30]		59484005	01.10.2017, B
	19214	Tabl 8 mg 90 Stk CHF 36.90 [17.90]		59484006	01.10.2017, B
G		<b>RAMIPRIL ACTAVIS</b> (Ramiprilum)	Actavis Switzerland AG		
	19060	Tabl 2.500 mg 20 Stk CHF 9.25 [4.50]		58250001	01.10.2017, B
	19060	Tabl 2.500 mg 100 Stk CHF 40.50 [21.00]		58250003	01.10.2017, B
G		<b>RAMIPRIL ACTAVIS</b> (Ramiprilum)	Actavis Switzerland AG		
	19060	Tabl 10 mg 20 Stk CHF 14.05 [5.10]		58250005	01.10.2017, B
	19060	Tabl 10 mg 100 Stk CHF 42.20 [22.50]		58250007	01.10.2017, B
02.07.20 G		<b>CANDESARTAN HCT ACTAVIS</b> (Candesartanum cilexetilum, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG		
	19957	Tabl 8/12.5 mg 30 Stk CHF 17.00 [7.68]		62078001	01.10.2017, B
	19957	Tabl 8/12.5 mg 100 Stk CHF 45.20 [25.08]		62078003	01.10.2017, B

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr	
G		<b>CANDESARTAN HCT ACTAVIS</b> (Candesartanum cilexetilum, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG			
	19957	Tabl 16/12.5 mg 30 Stk CHF 19.10 [9.51]		62078004	01.10.2017, B	
	19957	Tabl 16/12.5 mg 100 Stk CHF 54.50 [33.19]		62078006	01.10.2017, B	
G		<b>CANDESARTAN HCT ACTAVIS</b> (Candesartanum cilexetilum, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG			
	19957	Tabl 32/12.5 mg 30 Stk CHF 20.35 [10.57]		62078007	01.10.2017, B	
	19957	Tabl 32/12.5 mg 100 Stk CHF 56.35 [34.79]		62078008	01.10.2017, B	
G		<b>CANDESARTAN HCT ACTAVIS</b> (Candesartanum cilexetilum, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG			
	19957	Tabl 32/25 mg 30 Stk CHF 20.35 [10.57]		62078009	01.10.2017, B	
	19957	Tabl 32/25 mg 100 Stk CHF 56.35 [34.79]		62078010	01.10.2017, B	
G		<b>ENALAPRIL HCT ACTAVIS</b> (Enalaprili maleas, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG			
	18629	Tabl 20/12.5 mg 28 Stk CHF 19.45 [9.80]		58222001	01.10.2017, B	
	18629	Tabl 20/12.5 mg 98 Stk CHF 54.25 [33.00]		58222003	01.10.2017, B	
G		<b>IRBESARTAN HCT ACTAVIS</b> (Irbesartanum, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG			
	20203	Filmtabl 150/12.5 mg 28 Stk CHF 19.45 [9.79]		62559001	01.10.2017, B	
	20203	Filmtabl 150/12.5 mg 98 Stk CHF 52.65 [31.59]		62559003	01.10.2017, B	
G		<b>IRBESARTAN HCT ACTAVIS</b> (Irbesartanum, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG			
	20203	Filmtabl 300/12.5 mg 28 Stk CHF 27.50 [13.22]		62559006	01.10.2017, B	
	20203	Filmtabl 300/12.5 mg 98 Stk CHF 68.80 [45.65]		62559008	01.10.2017, B	
G		<b>IRBESARTAN HCT ACTAVIS</b> (Irbesartanum, Hydrochlorothiazidum)	Actavis Switzerland AG			
	20203	Filmtabl 300/25 mg 28 Stk CHF 27.65 [13.38]		62559011	01.10.2017, B	
	20203	Filmtabl 300/25 mg 98 Stk CHF 69.45 [46.19]		62559013	01.10.2017, B	
03.02		<b>ACETYLCYSTEIN ACTAVIS</b> (Acetylcysteinum)	Actavis Switzerland AG			
G	20138	Brausetabl 200 mg 30 Stk CHF 5.70 [3.09]		58859005	01.10.2017, D	
G		<b>ACETYLCYSTEIN ACTAVIS</b> (Acetylcysteinum)	Actavis Switzerland AG			
	20138	Brausetabl 600 mg 10 Stk CHF 6.30 [3.41]		58859006	01.10.2017, D	
04.99	G	<b>OMEPRAZOL ACTAVIS</b> (Omeprazolium)	Actavis Switzerland AG			
		19067		Kaps 10 mg 15 Stk CHF 14.60 [5.58]	59090005	01.10.2017, B
		19067		Kaps 10 mg 30 Stk CHF 18.45 [8.92]	59090006	01.10.2017, B
		19067		Kaps 10 mg 60 Stk CHF 36.80 [17.78]	59090007	01.10.2017, B
	19067	Kaps 10 mg 100 Stk CHF 52.80 [31.72]		59090022	01.10.2017, B	
G		<b>OMEPRAZOL ACTAVIS</b> (Omeprazolium)	Actavis Switzerland AG			
		19067		Kaps 20 mg 14 Stk CHF 17.95 [8.51]	59090012	01.10.2017, B
		19067		Kaps 20 mg 30 Stk CHF 37.20 [18.13]	59090013	01.10.2017, B
		19067		Kaps 20 mg 60 Stk CHF 58.00 [36.25]	59090014	01.10.2017, B
	19067	Kaps 20 mg 100 Stk CHF 87.40 [61.84]		59090023	01.10.2017, B	
G		<b>OMEPRAZOL ACTAVIS</b> (Omeprazolium)	Actavis Switzerland AG			
		19067		Kaps 40 mg 14 Stk CHF 28.20 [13.86]	59090019	01.10.2017, B
		19067		Kaps 40 mg 30 Stk CHF 47.30 [26.91]	59090020	01.10.2017, B
		19067		Kaps 40 mg 60 Stk CHF 68.55 [45.43]	59090021	01.10.2017, B
	19067	Kaps 40 mg 100 Stk CHF 103.60 [75.95]		59090024	01.10.2017, B	



Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
05.01 G		<b>TORASEMID ACTAVIS</b> (Torasemidum)	Actavis Schweiz AG		
	18251	Tabl 5 mg 20 Stk CHF 6.25 [1.86]		57185009	01.10.2017, B
	18251	Tabl 5 mg 100 Stk CHF 18.35 [8.85]		57185010	01.10.2017, B
G		<b>TORASEMID ACTAVIS</b> (Torasemidum)	Actavis Schweiz AG		
	18251	Tabl 10 mg 20 Stk CHF 7.40 [2.87]		57185011	01.10.2017, B
	18251	Tabl 10 mg 100 Stk CHF 35.40 [16.54]		57185012	01.10.2017, B
05.02 G		<b>ALFUZOSIN ACTAVIS</b> (Alfuzosini hydrochloridum)	Actavis Schweiz AG		
	18938	Ret Tabl 10 mg 10 Stk CHF 14.00 [5.07]		59180001	01.10.2017, B
	18938	Ret Tabl 10 mg 30 Stk CHF 28.55 [14.19]		59180002	01.10.2017, B
	18938	Ret Tabl 10 mg 90 Stk CHF 60.85 [38.73]		59180003	01.10.2017, B
05.99 G		<b>FINASTERID ACTAVIS</b> (Finasteridum)	Actavis Schweiz AG		
	18752	Filmtabl 5 mg 28 Stk CHF 27.90 [13.61]		58239001	01.10.2017, B
	18752	Filmtabl 5 mg 98 Stk CHF 76.65 [52.49]		58239002	01.10.2017, B
07.04.20		<b>NOVOTHYRAL</b> (Liothyroninum natricum, Levothyroxinum natricum)	Merck (Schweiz) AG		
	16677	Tabl 50 Stk CHF 14.95 [5.89]		37716014	01.10.2017, B
07.06.20 G		<b>GLIMEPIRID ACTAVIS</b> (Glimepiridum)	Actavis Schweiz AG		
	18786	Tabl 1 mg 30 Stk CHF 7.85 [3.28]		58453002	01.10.2017, B
	18786	Tabl 1 mg 120 Stk CHF 25.75 [11.72]		58453004	01.10.2017, B
G		<b>GLIMEPIRID ACTAVIS</b> (Glimepiridum)	Actavis Schweiz AG		
	18786	Tabl 2 mg 30 Stk CHF 14.40 [5.38]		58453006	01.10.2017, B
	18786	Tabl 2 mg 120 Stk CHF 38.65 [19.38]		58453008	01.10.2017, B
G		<b>GLIMEPIRID ACTAVIS</b> (Glimepiridum)	Actavis Schweiz AG		
	18786	Tabl 3 mg 30 Stk CHF 17.55 [8.16]		58453010	01.10.2017, B
	18786	Tabl 3 mg 120 Stk CHF 48.15 [27.64]		58453012	01.10.2017, B
G		<b>GLIMEPIRID ACTAVIS</b> (Glimepiridum)	Actavis Schweiz AG		
	18786	Tabl 4 mg 30 Stk CHF 14.40 [5.38]		58453014	01.10.2017, B
	18786	Tabl 4 mg 120 Stk CHF 55.85 [34.37]		58453016	01.10.2017, B
G		<b>METFORMIN ACTAVIS</b> (Metformini hydrochloridum)	Actavis Schweiz AG		
	19347	Filmtabl 500 mg 56 Stk CHF 7.60 [3.06]		61258002	01.10.2017, B
	19347	Filmtabl 500 mg 84 Stk CHF 9.10 [4.37]		61258003	01.10.2017, B
G		<b>METFORMIN ACTAVIS</b> (Metformini hydrochloridum)	Actavis Schweiz AG		
	19347	Filmtabl 850 mg 28 Stk CHF 7.45 [2.91]		61258004	01.10.2017, B
	19347	Filmtabl 850 mg 84 Stk CHF 15.20 [6.08]		61258006	01.10.2017, B
G		<b>METFORMIN ACTAVIS</b> (Metformini hydrochloridum)	Actavis Schweiz AG		
	19347	Filmtabl 1000 mg 60 Stk CHF 14.35 [5.35]		61258008	01.10.2017, B
	19347	Filmtabl 1000 mg 120 Stk CHF 18.45 [8.93]		61258010	01.10.2017, B
07.07.26		<b>FORTECORTIN INJECT</b> (Dexamethasoni dihydrogenophosphas)	Merck (Schweiz) AG		
	16674	Inj Lös 40 mg/5 ml Fertspr 1 Stk CHF 37.80 [18.66]		45017060	01.10.2017, B

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
07.10.10 G		<b>DICLOFENAC ACTAVIS</b> (Diclofenacum natricum)	Actavis Switzerland AG		
	20058	Filmtabl 50 mg 20 Stk CHF 6.85 [2.39]		62870003	01.10.2017, B
	20058	Filmtabl 50 mg 100 Stk CHF 19.00 [9.42]		62870004	01.10.2017, B
G		<b>DICLOFENAC ACTAVIS CR</b> (Diclofenacum natricum)	Actavis Switzerland AG		
	20030	Ret Tabl 75 mg 20 Stk CHF 9.00 [4.27]		62868001	01.10.2017, B
	20030	Ret Tabl 75 mg 100 Stk CHF 40.95 [21.37]		62868002	01.10.2017, B
G		<b>DICLOFENAC ACTAVIS CR</b> (Diclofenacum natricum)	Actavis Switzerland AG		
	20030	Ret Tabl 150 mg 10 Stk CHF 14.50 [5.47]		62868003	01.10.2017, B
	20030	Ret Tabl 150 mg 30 Stk CHF 33.85 [15.20]		62868004	01.10.2017, B
	20030	Ret Tabl 150 mg 100 Stk CHF 67.50 [44.51]		62868005	01.10.2017, B
G		<b>IBUPROFEN ACTAVIS</b> (Ibuprofenum)	Actavis Switzerland AG		
	20029	Filmtabl 400 mg 20 Stk CHF 7.20 [2.71]		62867001	01.10.2017, B
	20029	Filmtabl 400 mg 100 Stk CHF 27.10 [12.88]		62867002	01.10.2017, B
G		<b>IBUPROFEN ACTAVIS</b> (Ibuprofenum)	Actavis Switzerland AG		
	20029	Filmtabl 600 mg 20 Stk CHF 8.65 [3.97]		62867003	01.10.2017, B
	20029	Filmtabl 600 mg 100 Stk CHF 34.70 [15.94]		62867004	01.10.2017, B
07.10.40 G		<b>DICLOFENAC LIPOGEL ACTAVIS</b> (Diclofenacum natricum)	Actavis Switzerland AG		
	20031	Gel 10 mg/g 50 g CHF 4.85 [2.64]		62896001	01.10.2017, D
	20031	Gel 10 mg/g 100 g CHF 8.95 [4.85]		62896002	01.10.2017, D
07.12 G		<b>AMLODIPIN PLUS PFIZER</b> (Amlodipinum, Atorvastatinum)	Pfizer PFE Switzerland GmbH		
	19923	Filmtabl 5/10 mg 28 Stk CHF 29.30 [14.80]		62330001	01.10.2017, B
	19923	Filmtabl 5/10 mg 98 Stk CHF 75.05 [51.11]		62330002	01.10.2017, B
(L)		<b>AMLODIPIN PLUS PFIZER</b> (Amlodipinum, Atorvastatinum)	Pfizer PFE Switzerland GmbH		
	19923	Filmtabl 10/10 mg 28 Stk CHF 29.30 [14.80]		62330003	01.10.2017, B
	19923	Filmtabl 10/10 mg 98 Stk CHF 75.05 [51.11]		62330004	01.10.2017, B
G		<b>PRAVASTATIN ACTAVIS</b> (Pravastatinum natricum)	Actavis Switzerland AG		
	18951	Tabl 20 mg 30 Stk CHF 18.50 [9.00]		59184003	01.10.2017, B
	18951	Tabl 20 mg 100 Stk CHF 61.15 [39.00]		59184004	01.10.2017, B
G		<b>PRAVASTATIN ACTAVIS</b> (Pravastatinum natricum)	Actavis Switzerland AG		
	18951	Tabl 40 mg 30 Stk CHF 28.35 [14.00]		59184005	01.10.2017, B
	18951	Tabl 40 mg 100 Stk CHF 81.85 [57.00]		59184006	01.10.2017, B
G		<b>SIMVASTATIN ACTAVIS</b> (Simvastatinum)	Actavis Switzerland AG		
	19144	Filmtabl 20 mg 28 Stk CHF 37.35 [18.26]		60157003	01.10.2017, B
	19144	Filmtabl 20 mg 98 Stk CHF 77.70 [53.40]		60157004	01.10.2017, B
G		<b>SIMVASTATIN ACTAVIS</b> (Simvastatinum)	Actavis Switzerland AG		
	19144	Filmtabl 40 mg 28 Stk CHF 37.35 [18.26]		60157005	01.10.2017, B
	19144	Filmtabl 40 mg 98 Stk CHF 77.70 [53.40]		60157006	01.10.2017, B

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
G		<b>SIMVASTATIN ACTAVIS</b> (Simvastatinum)	Actavis Switzerland AG		
	19144	Filmtabl 80 mg 28 Stk CHF 37.35 [18.26]		60157007	01.10.2017, B
	19144	Filmtabl 80 mg 98 Stk CHF 77.70 [53.40]		60157008	01.10.2017, B
07.13.10 G		<b>CETIRIZIN ACTAVIS</b> (Cetirizini dihydrochloridum)	Actavis Switzerland AG		
	18645	Filmtabl 10 mg 10 Stk CHF 6.95 [3.78]		58209001	01.10.2017, C
	18645	Filmtabl 10 mg 30 Stk CHF 19.65 [10.00]		58209002	01.10.2017, B
	18645	Filmtabl 10 mg 50 Stk CHF 28.35 [14.00]		58209003	01.10.2017, B
07.16.10 G		<b>CAPECITABIN ACTAVIS</b> (Capecitabinum)	Actavis Switzerland AG		
	20299	Filmtabl 150 mg 60 Stk CHF 73.25 [49.50]		63131001	01.10.2017, A
G		<b>CAPECITABIN ACTAVIS</b> (Capecitabinum)	Actavis Switzerland AG		
	20299	Filmtabl 500 mg 120 Stk CHF 401.00 [335.00]		63131002	01.10.2017, A
G		<b>DOCETAXEL TEVA</b> (Docetaxelum)	Teva Pharma AG		
	19788	Inf Konz 20 mg/2 ml c SolvDurchstf 1 Stk CHF 116.70 [87.39]		62094001	01.10.2017, A
G		<b>DOCETAXEL TEVA</b> (Docetaxelum)	Teva Pharma AG		
	19788	Inf Konz 80 mg/8 ml c SolvDurchstf 1 Stk CHF 417.70 [349.56]		62094002	01.10.2017, A
G		<b>EPIRUBICIN SANDOZ ECO</b> (Epirubicini hydrochloridum)	Sandoz Pharmaceuticals AG		
	20028	Inj Lös 10 mg/5 ml Durchstf 5 ml CHF 43.00 [23.16]		62872001	01.10.2017, A
G		<b>EPIRUBICIN SANDOZ ECO</b> (Epirubicini hydrochloridum)	Sandoz Pharmaceuticals AG		
	20028	Inj Lös 20 mg/10 ml 10 ml CHF 65.65 [42.88]		62872002	01.10.2017, A
G		<b>EPIRUBICIN SANDOZ ECO</b> (Epirubicini hydrochloridum)	Sandoz Pharmaceuticals AG		
	20028	Inj Lös 50 mg/25 ml Durchstf 25 ml CHF 115.60 [86.42]		62872003	01.10.2017, A
G		<b>EPIRUBICIN SANDOZ ECO</b> (Epirubicini hydrochloridum)	Sandoz Pharmaceuticals AG		
	20028	Inj Lös 100 mg/50 ml Durchstf 50 ml CHF 186.05 [147.76]		62872004	01.10.2017, A
G		<b>EPIRUBICIN SANDOZ ECO</b> (Epirubicini hydrochloridum)	Sandoz Pharmaceuticals AG		
	20028	Inj Lös 200 mg/100 ml Durchstf 100 ml CHF 297.40 [244.76]		62872005	01.10.2017, A
G		<b>GEMCITABIN ACTAVIS SOL</b> (Gemcitabinum)	Actavis Switzerland AG		
	20170	Inf Konz 200 mg/5 ml Durchstf 5 ml CHF 45.05 [24.95]		60487007	01.10.2017, A
G		<b>GEMCITABIN ACTAVIS SOL</b> (Gemcitabinum)	Actavis Switzerland AG		
	20170	Inf Konz 1 g/25 ml Durchstf 25 ml CHF 132.70 [101.31]		60487008	01.10.2017, A
G		<b>GEMCITABIN ACTAVIS SOL</b> (Gemcitabinum)	Actavis Switzerland AG		
	20170	Inf Konz 2 g/50 ml Durchstf 50 ml CHF 236.25 [191.51]		60487009	01.10.2017, A

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
07.99 G		<b>ALENDRONAT ACTAVIS WOCHENTABLETTEN</b> (Acidum alendronicum)	Actavis Switzerland AG		
	18911	Tabl 70 mg 4 Stk CHF 34.25 [15.57]		58691001	01.10.2017, B
	18911	Tabl 70 mg 12 Stk CHF 70.00 [46.71]		58691002	01.10.2017, B
(L)G		<b>IBANDRONAT ACTAVIS OSTEO</b> (Acidum ibandronicum)	Actavis Switzerland AG		
	19941	Filmtabl 150 mg 1 Stk CHF 42.30 [22.56]		62306001	01.10.2017, B
	19941	Filmtabl 150 mg 3 Stk CHF 91.60 [65.49]		62306002	01.10.2017, B
(L)G		<b>IBANDRONAT ACTAVIS OSTEO</b> (Acidum ibandronicum)	Actavis Switzerland AG		
	19942	Inj Lös 3 mg/3 ml i.v.Fertigspr 1 Stk CHF 71.80 [48.24]		62279001	01.10.2017, B
(L)G		<b>ORLISTAT ACTAVIS</b> (Orlistatum)	Actavis Switzerland AG		
	20131	Kaps 120 mg 42 Stk CHF 47.70 [27.25]		62607001	01.10.2017, B
	20131	Kaps 120 mg 84 Stk CHF 77.40 [53.15]		62607002	01.10.2017, B
08.01.30 G		<b>CEFUROXIM ACTAVIS</b> (Cefuroximum)	Actavis Switzerland AG		
	20354	Filmtabl 250 mg 14 Stk CHF 20.60 [10.79]		65657001	01.10.2017, A
G		<b>CEFUROXIM ACTAVIS</b> (Cefuroximum)	Actavis Switzerland AG		
	20354	Filmtabl 500 mg (neu) 14 Stk CHF 36.70 [17.69]		65657002	01.10.2017, A
08.01.60 G		<b>CLARITHROMYCIN ACTAVIS</b> (Clarithromycinum)	Actavis Switzerland AG		
	20266	Filmtabl 250 mg 14 Stk CHF 27.80 [13.49]		65230001	01.10.2017, A
	20266	Filmtabl 250 mg 20 Stk CHF 35.70 [16.81]		65230002	01.10.2017, A
G		<b>CLARITHROMYCIN ACTAVIS</b> (Clarithromycinum)	Actavis Switzerland AG		
	20266	Filmtabl 500 mg 14 Stk CHF 39.95 [20.51]		65230004	01.10.2017, A
	20266	Filmtabl 500 mg 20 Stk CHF 53.40 [32.25]		65230005	01.10.2017, A
G		<b>CLARITHROMYCIN ACTAVIS</b> (Clarithromycinum)	Actavis Switzerland AG		
	20291	Susp 125 mg/5 ml 100 ml CHF 17.30 [7.91]		65231001	01.10.2017, A
G		<b>CLARITHROMYCIN ACTAVIS</b> (Clarithromycinum)	Actavis Switzerland AG		
	20291	Susp 250 mg/5 ml 100 ml CHF 27.45 [13.20]		65231002	01.10.2017, A
08.01.80 G		<b>CIPROFLOXACIN ACTAVIS</b> (Ciprofloxacinum)	Actavis Switzerland AG		
	18649	Filmtabl 250 mg 10 Stk CHF 17.65 [8.25]		58203002	01.10.2017, A
	18649	Filmtabl 250 mg 20 Stk CHF 27.30 [13.08]		58203004	01.10.2017, A
G		<b>CIPROFLOXACIN ACTAVIS</b> (Ciprofloxacinum)	Actavis Switzerland AG		
	18649	Filmtabl 500 mg 10 Stk CHF 25.45 [11.45]		58203006	01.10.2017, A
	18649	Filmtabl 500 mg 20 Stk CHF 44.65 [24.62]		58203008	01.10.2017, A
G		<b>CIPROFLOXACIN ACTAVIS</b> (Ciprofloxacinum)	Actavis Switzerland AG		
	18649	Filmtabl 750 mg 20 Stk CHF 49.45 [28.80]		58203010	01.10.2017, A
08.01.94 G		<b>CO-AMOXICILLIN ACTAVIS</b> (Amoxicillinum anhydricum, Acidum clavulanicum)	Actavis Switzerland AG		
	19096	Filmtabl 625 mg 10 Stk CHF 20.35 [10.59]		59048001	01.10.2017, A
	19096	Filmtabl 625 mg 20 Stk CHF 37.05 [18.00]		59048003	01.10.2017, A

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE/ (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
G		<b>CO-AMOXICILLIN ACTAVIS</b> (Amoxicillinum anhydricum, Acidum clavulanicum)	Actavis Switzerland AG		
	19109	Filmtabl 1000 mg 12 Stk CHF 38.00 [18.80]		59053004	01.10.2017, A
	19109	Filmtabl 1000 mg 15 Stk CHF 45.20 [25.07]		59053002	01.10.2017, A
	19109	Filmtabl 1000 mg 20 Stk CHF 50.15 [29.41]		59053003	01.10.2017, A
08.06 G		<b>FLUCONAZOL ACTAVIS</b> (Fluconazolium)	Actavis Switzerland AG		
	18651	Kaps 50 mg 7 Stk CHF 26.20 [12.09]		58217002	01.10.2017, B
	18651	Kaps 50 mg 28 Stk CHF 77.95 [53.63]		58217004	01.10.2017, B
G		<b>FLUCONAZOL ACTAVIS</b> (Fluconazolium)	Actavis Switzerland AG		
	18651	Kaps 150 mg 1 Stk CHF 14.40 [5.38]		58217006	01.10.2017, B
	18651	Kaps 150 mg 4 Stk CHF 39.60 [20.22]		58217008	01.10.2017, B
G		<b>FLUCONAZOL ACTAVIS</b> (Fluconazolium)	Actavis Switzerland AG		
	18651	Kaps 200 mg 2 Stk CHF 26.05 [11.97]		58217010	01.10.2017, B
	18651	Kaps 200 mg 7 Stk CHF 67.75 [44.73]		58217012	01.10.2017, B
G		<b>TERBINAFIN ACTAVIS</b> (Terbinafinum)	Actavis Switzerland AG		
	18652	Tabl 250 mg 14 Stk CHF 44.50 [24.50]		58218003	01.10.2017, B
	18652	Tabl 250 mg 28 Stk CHF 72.55 [48.90]		58218005	01.10.2017, B
09.01.10		<b>NALADOR</b> (Sulprostonum)	Bayer (Schweiz) AG		
	17021	Trockensub 0.500 mg Amp 3 Stk CHF 193.10 [153.94]		43642022	01.10.2017, A
11.09 G		<b>DORLAZEPT</b> (Dorzolamidum)	Dermapharm AG		
	20169	Gtt Opht 5 ml CHF 20.70 [10.90]		62317001	01.10.2017, B
	20169	Gtt Opht 3x 5 ml CHF 42.50 [22.73]		62317002	01.10.2017, B
G		<b>LATANOFTA</b> (Latanoprostum)	Ophtapharm SA		
	20135	Gtt Opht 2.500 ml CHF 19.50 [9.84]		62840001	01.10.2017, B
	20135	Gtt Opht 3x 2.500 ml CHF 49.50 [28.83]		62840002	01.10.2017, B
G		<b>LATANOMED</b> (Latanoprostum)	Dermapharm AG		
	20160	Gtt Opht Fl 2.500 ml CHF 19.50 [9.84]		62300001	01.10.2017, B
	20160	Gtt Opht 3 Fl 2.500 ml CHF 49.50 [28.83]		62300002	01.10.2017, B
		<b>NYOLOL</b> (Timololum)	Ophtapharm SA		
	17393	Augengel 5 g CHF 8.45 [3.79]		54974019	01.10.2017, B
	17393	Augengel 3x 5 g CHF 19.65 [9.96]		54974027	01.10.2017, B
12.02.80 0		<b>LOMUSOL</b> (Natrii cromoglicas)	Sanofi-Aventis (Suisse) SA		
	14141	Nasenspray 26 ml CHF 18.70 [10.13]		39260034	01.10.2017, C
17.01 (L)0		<b>CARDIOLITE MARKIERUNGSBESTECK</b> (Tetrakis(2-methoxyisobutylisonitril)cupri(II) tetrafluoroboras (Sestamibi))	Heider AG		
	17107	Trockensub Fl 5 Stk CHF 2'183.65 [1'934.93]		50632024	01.10.2017, A
17.04		<b>NEUROLITE</b> (Bicisati dihydrochloridum, Stanni(III) chloridum dihydricum)	Heider AG		
	17104	Trockensub 0.9 mg/ml + 4.1 mg/ml 2 Fl 1 Stk CHF 320.30 [ ]		52441013	01.10.2017, A

Therap. Gruppe	Dossier Nr.	PRÄPARATE / (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	SHI-Nr.	Aufnahmejahr
55.02		<b>CAPISTAN</b> (Serenooe repentis fructus extractum hexanolicum siccum)	Pierre Fabre Pharma AG		
	17349	Kaps 60 Stk CHF 27.50 [14.92]		55149080	01.10.2017, D
	17349	Kaps 120 Stk CHF 48.40 [26.26]		55149052	01.10.2017, D

PRÄPARATE / (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
---------------------------------------	--------------------------	----------------	-------------	-----------	--------------

#### IV. Preissenkungen

<b>EPCLUSA</b> Filmtabl 400/100 28 Stk	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	080300	20566	10'317.40	9'825.75
<b>ERIVEDGE</b> Kaps 150 mg 28 Stk	Roche Pharma (Schweiz) AG	071640	20038	5'892.95	5'509.20
<b>HARVONI</b> Filmtabl 90/400 28 Stk	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	080300	20308	14'631.30	14'034.42
<b>ILARIS</b> Trockensub 150 mg Durchstf 1 Stk	Novartis Pharma Schweiz AG	071099	19119	12'384.00	11'841.96
<b>ILARIS</b> Trockensub 150 mg Injektionskit 1 Stk	Novartis Pharma Schweiz AG	071099	19119	12'384.00	11'841.96
<b>OTEZLA</b> Filmtabl 30 mg 56 Stk	Celgene GmbH	071500	20374	924.00	790.60
<b>OTEZLA STARTERPACKUNG</b> Filmtabl 4x10,4x20,19x30mg 27 Stk	Celgene GmbH	071500	20374	447.00	375.09
<b>VIRAMUNE</b> Tabl 200 mg 60 Stk	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	080300	17036	357.75	297.33

#### V. Limitations-/Indikationsänderungen

<b>AFINITOR</b> Tabl 5 mg 30 Stk Tabl 10 mg 30 Stk	Novartis Pharma Schweiz AG	071610	19175 19175	3062.20 4058.15	2747.53 3719.18
--	----------------------------	--------	----------------	--------------------	--------------------

##### Limitation alt:

Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach Versagen einer Behandlung mit Sunitinib oder Sorafenib.  
Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenen, progredienten, gut oder mässig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs.  
Befristete Limitation bis 30.09.2017  
In Kombination mit Exemestan zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, hormonrezeptor positivem, HER2 negativem Brustkrebs nach Versagen einer Behandlung mit Letrozol oder Anastrozol.

##### Limitation neu:

Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach Versagen einer Behandlung mit Sunitinib oder Sorafenib.  
Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenen, progredienten, gut oder mässig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs.  
Befristete Limitation bis 30.11.2017  
In Kombination mit Exemestan zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, hormonrezeptor positivem, HER2 negativem Brustkrebs nach Versagen einer Behandlung mit Letrozol oder Anastrozol.

PRÄPARATE / (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
<b>EPCLUSA</b> Filmtabl 400/100 28 Stk	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	080300	20566	10317.40	9825.75
<p><b>Limitation alt:</b> Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) vom Genotyp 1 bis 6 bei Erwachsenen sowie in Kombination mit Ribavirin bei Patienten mit HCV vom Genotyp 3 mit kompensierter Zirrhose und Patienten mit HCV vom Genotyp 1 bis 6 mit dekompensierter Zirrhose, die eines der folgenden Kriterien erfüllen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Biologisch nachgewiesene Leberfibrose Grad 2, 3 oder 4 (Metavir-Score) oder zweimal im Abstand von mindestens 3 Monaten mittels Fibroscan gemessene erhöhte Lebersteifigkeit von <math>\geq 7.5</math> kPa.</li> <li>• Symptomatische Patienten mit einer extrahepatischen Manifestation der Hepatitis-C-Infektion unabhängig von Leberschäden.</li> <li>• Patienten mit HIV- und/oder HBV-Koinfektion unabhängig von Leberschäden.</li> <li>• Unabhängig von Leberschäden bei i.v. -Drogenkonsumierenden, die <ul style="list-style-type: none"> <li>– in einer Substitutionsbehandlung bei Opiatabhängigkeit nach Anhang 1 der Verordnung des EDI vom 29. September 1995 über Leistungen in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (KLV; SR 832.112.31) sind oder die für eine solche Behandlung gemäss der in Anhang 1 KLV definierten Richtlinien und Empfehlungen in Frage kommen.</li> <li>– andere Substanzen i.v. konsumieren als Opioide und in suchtmedizinischer Behandlung sind.</li> </ul> </li> </ul> <p>sofern die Einnahme von EPCLUSA bei diesen Patienten 5 Mal wöchentlich unter Aufsicht des verordnenden Arztes resp. des Apothekers erfolgt.</p> <p>• Patienten mit Leberfibrose Grad 2, 3 oder 4 mit einem Krankheitsrückfall nach Therapieversagen. Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen.</li> <li>• Patienten mit kompensierter Zirrhose (bei Bedarf bei Patienten mit HCV Genotyp 3 in Kombination mit Ribavirin): 12 Wochen.</li> <li>• Patienten mit dekompensierter Zirrhose in Kombination mit Ribavirin: 12 Wochen.</li> </ul> <p>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: <a href="http://www.bag.admin.ch/sl-ref">http://www.bag.admin.ch/sl-ref</a>.</p> <p><b>Limitation neu:</b> Befristete Limitation bis 30.09.2019 Zur Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) vom Genotyp 1 bis 6 bei Erwachsenen sowie in Kombination mit Ribavirin bei Patienten mit HCV vom Genotyp 3 mit kompensierter Zirrhose und Patienten mit HCV vom Genotyp 1 bis 6 mit dekompensierter Zirrhose. Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen.</li> <li>– Patienten mit kompensierter Zirrhose (bei Bedarf bei Patienten mit HCV Genotyp 3 in Kombination mit Ribavirin): 12 Wochen.</li> <li>– Patienten mit dekompensierter Zirrhose in Kombination mit Ribavirin: 12 Wochen.</li> </ul> <p>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: <a href="http://www.bag.admin.ch/sl-ref">http://www.bag.admin.ch/sl-ref</a>.</p>					
<b>HARVONI</b> Filmtabl 90/400 28 Stk	Gilead Sciences Switzerland Sàrl	080300	20308	14631.30	14034.42
<p><b>Limitation alt:</b> Zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 bei Erwachsenen angewendet, die eines der folgenden Kriterien erfüllen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Biologisch nachgewiesene Leberfibrose Grad 2, 3 oder 4 (Metavir-Score) oder zweimal im Abstand von mindestens 3 Monaten mittels Fibroscan gemessene erhöhte Lebersteifigkeit von <math>\geq 7.5</math> kPa.</li> <li>• Symptomatische Patienten mit einer extrahepatischen Manifestation der Hepatitis-C-Infektion unabhängig von Leberschäden.</li> <li>• Patienten mit HIV- und/oder HBV-Koinfektion unabhängig von Leberschäden.</li> <li>• unabhängig von Leberschäden bei i.v. -Drogenkonsumierenden, die <ul style="list-style-type: none"> <li>– in einer Substitutionsbehandlung bei Opiatabhängigkeit nach Anhang 1 der Verordnung des EDI vom 29. September 1995 über Leistungen in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (KLV; SR 832.112.31) sind oder die für eine solche Behandlung gemäss der in Anhang 1 KLV definierten Richtlinien und Empfehlungen in Frage kommen</li> <li>– andere Substanzen i.v. konsumieren als Opioide und in suchtmedizinischer Behandlung sind</li> </ul> </li> </ul> <p>sofern die Einnahme von HARVONI bei diesen Patienten 5 Mal wöchentlich unter Aufsicht des verordnenden Arztes resp. des Apothekers erfolgt.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Patienten mit Leberfibrose Grad 2, 3 oder 4 mit einem Krankheitsrückfall nach Therapieversagen.</li> <li>• Patienten mit dekompensierter Zirrhose und/oder Patienten vor oder nach Lebertransplantation.</li> </ul> <p>Die maximale Vergütungsdauer ist für Patienten, die eines der obgenannten Kriterien erfüllen, wie folgt zu begrenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit Leberfibrose Grad 0, 1 oder 2 und mit HCV RNA vor der Behandlung &lt; 6 Millionen I.E./ml: 8 Wochen;</li> <li>• Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit Leberfibrose Grad 3 und HCV RNA vor der Behandlung &lt; 6 Millionen I.E./ml: 8 bis 12 Wochen;</li> <li>• Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit HCV RNA vor der Behandlung = 6 Millionen I.E./ml: 12 Wochen;</li> <li>• Therapienaive Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen;</li> <li>• Therapieerfahrene Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen;</li> <li>• Therapieerfahrene Patienten mit Zirrhose: 12 bis 24 Wochen.</li> </ul> <p>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: <a href="http://www.bag.admin.ch/sl-ref">http://www.bag.admin.ch/sl-ref</a>.</p> <p>Kombinationstherapien mit weiteren Hepatitis C Medikamenten werden nicht vergütet.</p> <p><b>Limitation neu:</b> Befristete Limitation bis 30.09.2019 Zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) Genotyp 1 bei Erwachsenen. Die maximale Vergütungsdauer ist wie folgt zu begrenzen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit HCV RNA vor der Behandlung &lt; 6 Millionen I.E./ml: 8 Wochen;</li> <li>– Therapienaive Patienten ohne Zirrhose mit HCV RNA vor der Behandlung = 6 Millionen I.E./ml: 12 Wochen;</li> <li>– Therapienaive Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen;</li> <li>– Therapieerfahrene Patienten ohne Zirrhose: 12 Wochen;</li> <li>– Therapieerfahrene Patienten mit Zirrhose: 12 Wochen.</li> </ul> <p>Bei einer 12-wöchigen Behandlung mit Harvoni vergütet Gilead Sciences Switzerland Sàrl nach Aufforderung durch denjenigen Krankenversicherer, bei dem die versicherte Person zum Zeitpunkt des Bezugs versichert war, den Fabrikabgabepreis der dritten, nachweislich verabreichten Packung zu CHF14'034.42 zurück. Die Mehrwertsteuer kann nicht zusätzlich zu diesem Betrag zurückgefordert werden. Die Aufforderung zur Rückvergütung soll in der Regel innerhalb von 3 Monaten nach Verabreichung erfolgen.</p> <p>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: <a href="http://www.bag.admin.ch/sl-ref">http://www.bag.admin.ch/sl-ref</a>.</p> <p>Kombinationstherapien mit weiteren Hepatitis C Medikamenten werden nicht vergütet.</p>					

PRÄPARATE / (Wirkstoffe) Packungen	Verantwortliche Firma	Therap. Gruppe	Dossier Nr.	Preis neu	Ex-Fact. neu
<b>ILARIS</b> Trockensub 150 mg Durchstf 1 Stk Trockensub 150 mg Injektionskit 1 Stk	Novartis Pharma Schweiz AG	071099	19119 19119	12384.00 12384.00	11841.96 11841.96
<b>Limitation alt:</b>					
<b>Cryopyrin-assoziiertes periodisches Syndrom (CAPS):</b>					
Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers und vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von Patienten mit CAPS mit bestätigter Mutation des NLRP3-Gens.					
<b>Aktive systemische juvenile idiopathische Arthritis (sJIA):</b>					
Zur ausschliesslichen Verschreibung in Zentren für Kinderrheumatologie durch Fachärzte der Rheumatologie in Zusammenarbeit mit Fachärzten für Kinder- und Jugendmedizin oder durch Fachärzte für Kinder- und Jugendmedizin mit Weiterbildung im Schwerpunkt pädiatrischer Rheumatologie (Weiterbildung Anhang 10 nach SIWF, FMH). Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von aktiver sJIA bei Patienten ab 2 Jahren, die auf die vorangehende Therapie mit nicht-steroidalen Antirheumatika (NSAIDs) und systemischen Kortikosteroiden unzureichend angesprochen haben. ILARIS kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.					
In einer Dosierung von maximal 4 mg/kg (bis maximal 300 mg), verabreicht alle 4 Wochen über eine subkutane Injektion. Bei Patienten mit deutlichem initialem Ansprechen und anhaltender Remission von mehr als 24 Wochen unter ILARIS ist eine Reduktion der Dosis auf 2 mg/kg alle 4 Wochen und allenfalls anschliessend ein Absetzen der Therapie mit ILARIS in Erwägung zu ziehen.					
Patienten mit aktiver sJIA sind im Register JIRcohort (www.jircohort.ch) zu erfassen.					
Voraussetzung für eine Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist das Ansprechen auf die Behandlung mit ILARIS. Für eine erneute Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist erneut eine Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes einzuholen.					
<b>Limitation neu:</b>					
<b>Cryopyrin-assoziiertes periodisches Syndrom (CAPS):</b>					
Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers und vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von Patienten mit CAPS mit bestätigter Mutation des NLRP3-Gens.					
<b>Aktive systemische juvenile idiopathische Arthritis (sJIA):</b>					
Zur ausschliesslichen Verschreibung in Zentren für Kinderrheumatologie durch Fachärzte der Rheumatologie in Zusammenarbeit mit Fachärzten für Kinder- und Jugendmedizin oder durch Fachärzte für Kinder- und Jugendmedizin mit Weiterbildung im Schwerpunkt pädiatrischer Rheumatologie (Weiterbildung Anhang 10 nach SIWF, FMH). Nach Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes zur Behandlung von aktiver sJIA bei Patienten ab 2 Jahren, die auf die vorangehende Therapie mit nicht-steroidalen Antirheumatika (NSAIDs) und systemischen Kortikosteroiden unzureichend angesprochen haben. ILARIS kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat verabreicht werden.					
In einer Dosierung von maximal 4 mg/kg (bis maximal 300 mg), verabreicht alle 4 Wochen über eine subkutane Injektion. Bei Patienten mit deutlichem initialem Ansprechen und anhaltender Remission von mehr als 24 Wochen unter ILARIS ist eine Reduktion der Dosis auf 2 mg/kg alle 4 Wochen und allenfalls anschliessend ein Absetzen der Therapie mit ILARIS in Erwägung zu ziehen.					
Patienten mit aktiver sJIA sind im Register JIRcohort (www.jircohort.ch) zu erfassen.					
Voraussetzung für eine Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist das Ansprechen auf die Behandlung mit ILARIS. Für eine erneute Weiterbehandlung nach 6 Monaten ist erneut eine Kostengutsprache des Krankenversicherers mit vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes einzuholen.					
<b>Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS)</b>					
ILARIS ist zur Behandlung von Patienten mit dem Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziierten periodischen Syndrom (TRAPS) indiziert.					
<b>Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinasedefizienz (MKD)</b>					
ILARIS ist zur Behandlung von Patienten mit dem Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS)/Mevalonatkinasedefizienz (MKD) indiziert.					
<b>Familiäres Mittelmeerfieber (FMF)</b>					
ILARIS ist für die Behandlung von Patienten mit dem Familiären Mittelmeerfieber (FMF) indiziert, bei welchen eine herkömmliche Therapie kontraindiziert ist, nicht vertragen wird oder kein adäquates Ansprechen trotz Verabreichung der höchstverträglichen Dosis erreicht wird.					
Zur ausschliesslichen Verschreibung in Zentren für Kinderrheumatologie, Rheumatologie, Kinderimmunologie und Immunologie.					
Patienten mit TRAPS, HIDS/MKD und FMF sind im Register JIRcohort (www.jircohort.ch) zu erfassen.					
<b>STELARA</b> Inj Lös 45 mg/0.5 ml Fertigspr 0.500 ml Inj Lös 90 mg/ml Fertigspr 1 ml Inf Konz 130 mg/26 ml Durchstf 1 Stk	Janssen-Cilag AG	071500	19301 19301 20638	3773.50 3773.50 3773.50	3441.44 3441.44 3441.44
<b>Limitation alt:</b>					
Befristete Limitation bis 30.06.2020					
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.					
Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktivem Morbus Crohn, bei denen konventionelle Therapien oder die Behandlung mit einem TNFa-Antagonisten ungenügend angesprochen haben, nicht mehr ansprechen, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden. Eine Verkürzung des Dosierungsintervalls auf acht Wochen bei Patienten mit hoher mukosaler und systemischer Entzündungsaktivität sowie eine Weiterbehandlung mit STELARA von einem Jahr bedürfen der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.					
Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Gastroenterologie, Dermatologie oder Rheumatologie oder Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.					
<b>Limitation neu:</b>					
Befristete Limitation bis 30.06.2020					
Behandlung erwachsener und jugendlicher Patienten ab 12 Jahren 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.					
Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerem bis schwerem aktivem Morbus Crohn, bei denen konventionelle Therapien oder die Behandlung mit einem TNFa-Antagonisten ungenügend angesprochen haben, nicht mehr ansprechen, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden. Eine Verkürzung des Dosierungsintervalls auf acht Wochen bei Patienten mit hoher mukosaler und systemischer Entzündungsaktivität sowie eine Weiterbehandlung mit STELARA von einem Jahr bedürfen der Kostengutsprache durch den Krankenversicherer nach vorgängiger Konsultation des Vertrauensarztes.					
Die Verschreibung kann nur durch Fachärzte der Gastroenterologie, Dermatologie oder Rheumatologie oder Universitätskliniken/Polikliniken erfolgen.					



# Wachstum der Gesundheitskosten: Standardprämie 2018 steigt um 4,0 Prozent

Die Standardprämie der obligatorischen Krankenpflegeversicherung steigt im nächsten Jahr um durchschnittlich 4,0 Prozent. Die Erhöhung variiert dabei je nach Kanton zwischen 1,6 und 6,4 Prozent. Die Prämien für Kinder steigen wiederum überdurchschnittlich.

Die durchschnittliche Erhöhung von 4,0 Prozent für das nächste Jahr gilt für die sogenannte Standardprämie – die obligatorische Krankenpflegeversicherung einer erwachsenen Person mit 300 Franken Franchise und Unfalldeckung. Sie betrug im Durchschnitt der letzten zehn Jahre 3,7 Prozent, seit der Einführung des Bundesgesetzes über die Krankenversicherung im Jahr 1996 4,6 Prozent.

In 8 Kantonen (AI, GL, LU, NW, OW, SZ, UR, ZG) liegen die durchschnittlichen Anpassungen der Standardprämie unter 3,0 Prozent, in 4 Kantonen (GE, NE, VD, VS) über 5,0 Prozent. In den übrigen 14 Kantonen (AG, AR, BE, BL, BS, FR, GR, JU, SG, SH, SO, TG, TI, ZH) liegt sie zwischen 3,0 und 5,0 Prozent. Das Bundesamt für Gesundheit hat alle Prämien für ein ganzes Jahr genehmigt.

## ANPASSUNGEN IM ÄRZTETARIF TARMED

Der Bundesrat hat den ambulanten Ärztetarif TARMED per 1. Januar 2018 angepasst. Er hat ihn sachgerechter ausgestaltet, indem er übertarifizierte Leistungen korrigiert und die Transparenz erhöht hat. Die Anpassungen entsprechen einem Leistungsvolumen von rund 470 Millionen Franken. Die Versicherer haben die Tarifanpassungen bei der Berechnung der Prämien 2018 berücksichtigt. Um eine unbegründete Mengenausweitung zu vermeiden, wird die Wirkung der Anpassungen gemeinsam mit den Leistungserbringern und den Krankenversicherern in einem Monitoring beobachtet.

## RESERVEBILDUNG UND AUFHOLBEDARF

Die Standardprämie 2018 steigt etwas stärker als der erwartete Kostenanstieg für das kommende Jahr. Die Prämien waren bei einigen Versicherern in den letzten Jahren zu tief. Dadurch sanken die Reserven unter das vorgeschriebene Minimum. Ein Teil der diesjährigen Prämienerrhöhung ist auf den notwendi-

gen Reserveaufbau zurückzuführen. Bei einigen Versicherern besteht zudem ein Aufholbedarf bei den Prämien, damit diese wieder kostendeckend sind. Die Auswirkungen dieser beiden Effekte auf die Prämien sind je nach Krankenversicherer und Kanton unterschiedlich und betragen durchschnittlich gut ein Prozent.

## KINDERPRÄMIEN

Die Prämien für Kinder steigen wiederum stärker als die Standardprämie, im Durchschnitt um 5,0 Prozent. Bei den jungen Erwachsenen zwischen 19 und 25 Jahren erhöhen sie sich um 4,4 Prozent. Die stärkere Erhöhung der Kinderprämien erfolgt, weil die Prämien in den letzten Jahren die Kosten nicht mehr zu decken vermochten.

## DIE VIER GRÖSSTEN KOSTENBLÖCKE

Rund 80 Prozent der Kosten in der obligatorischen Krankenpflegeversicherung (OKP) fallen in vier Bereichen an: Behandlungen bei Ärztinnen und Ärzten mit eigener Praxis, Behandlungen im stationären Bereich, Behandlungen im spital-ambulanten Bereich und kassenpflichtige Arzneimittel. Die Kosten im Gesundheitswesen nehmen zu aufgrund der demographischen Entwicklung, des medizinisch-technischen Fortschritts sowie des Mengenwachstums. Das EDI hat Massnahmen eingeleitet, um den Anstieg der Gesundheitskosten um mehrere hundert Millionen Franken pro Jahr zu reduzieren. Darüber hinaus hat eine Expertengruppe mit internationaler Beteiligung im Auftrag des EDI analysiert, welche Instrumente zur Steuerung des Mengenwachstums in anderen europäischen Ländern eingesetzt werden. Das EDI wird dem Bundesrat die Vorschläge der Expertengruppe bis Ende Jahr vorlegen. Gestützt auf diese Vorschläge wird der Bundesrat über weitere Massnahmen zur Kosteneindämmung befinden.

## Informationen für die Versicherten

Bis Ende Oktober müssen die Krankenversicherer ihre Versicherten individuell über die für nächstes Jahr geltenden Prämien informieren. Die Versicherten können anschliessend bis Ende November ihre Versicherung kündigen oder eine andere Versicherungsform wählen. Die Krankenversicherer müssen jede Person in die obligatorische Krankenpflegeversicherung aufnehmen; es gilt die Versicherungspflicht. Damit die Kündigung gültig ist, muss der Nachweis einer anderen Versicherung eingereicht werden.

### Priminfo.ch

Auf [www.priminfo.admin.ch](http://www.priminfo.admin.ch) steht der Bevölkerung ein Prämienrechner zur Verfügung. Grundlage sind die vom BAG genehmigten Prämien der obligatorischen Krankenpflegeversicherung aller Krankenversicherer für 2018. In seiner neuen Gestaltung erleichtert der Prämienrechner die Vergleichsmöglichkeiten. Die Versicherten finden auf [www.priminfo.admin.ch](http://www.priminfo.admin.ch) die Versicherungsangebote aller Krankenversicherer. Sie können die Prämien nach ihrer Höhe sortieren und damit ihr Einsparpotential berechnen. Dazu genügt die Angabe von Wohnort, Alter, Versicherungsmodell, Franchise und aktuellem Krankenversicherer. Wer ein passendes Angebot gefunden hat, kann beim Krankenversicherer online eine Offerte für die obligatorische Krankenpflegeversicherung einholen oder ein entsprechendes Formular ausdrucken und an den Krankenversicherer senden. Dabei entstehen keine Vermittlungskosten.

### Prämienberatung

Die Dokumentation «Prämienberatung» liefert Informationen zur Krankenversicherung, Tipps zum Prämiensparen und Musterbriefe. Diese Dokumentation ist auf dem Internet unter [www.priminfo.ch](http://www.priminfo.ch) zu finden. Das BAG stellt auf [www.priminfo.admin.ch](http://www.priminfo.admin.ch) überdies Prämienübersichten zur Verfügung. Diese können auch in Papierform beim Bundesamt für Gesundheit bestellt werden.

### Hotline

Das BAG hat eine Hotline eingerichtet, an die sich die Versicherten mit ihren Fragen wenden können. Unter folgenden Telefonnummern erhalten sie Auskunft in drei Landessprachen: Deutsch: 058 464 88 01; Französisch: 058 464 88 02; Italienisch: 058 464 88 03

Alle Prämiendaten können überdies vom Open-Data-Portal [www.opendata.swiss](http://www.opendata.swiss) heruntergeladen werden.

### Adresse für Rückfragen:

Bundesamt für Gesundheit  
Medienstelle  
058 462 95 05  
[media@bag.admin.ch](mailto:media@bag.admin.ch)

### Weitere Informationen:

<https://www.bag.admin.ch/bag/de/home/themen/versicherungen/krankenversicherung/krankenversicherung-versicherte-mit-wohnsitz-in-der-schweiz/praemien-kostenbeteiligung/praemienvergleich.html>

### Krankenversicherung: Kostendämpfung

<https://www.bag.admin.ch/bag/de/home/themen/versicherungen/krankenversicherung/kostendaempfung-kv.html>

# Rezeptsperrung

---

Swissmedic, Abteilung Betäubungsmittel

---

Rezeptsperrung

**Folgende Rezepte sind gesperrt**

Kanton	Block-Nrn.	Rezept-Nrn.
Bern	243969D	6099206

BAG Bulletin  
BBL, Vertrieb Publikationen  
CH-3003 Bern

**A-PRIORITY**

**P.P.**

CH-3003 Bern  
Post CH AG

# BAG-Bulletin

Woche

41/2017