

# Rabattvertragsübersicht

## Dabigatran Accord, Fingolimod Accord, Pirfenidon Accord und Tolvaptan Accord

Stand: 01.10.2023

### Dabigatran Accord

Krankenkasse <sup>1</sup>	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
AOK Bayern	Open House	01.09.2023	31.08.2025
AOK Rheinland/Hamburg	Open House	01.09.2023	30.09.2024
AOK Hessen	Open House	01.09.2023	30.04.2025
AOK Niedersachsen	Open House	01.09.2023	31.08.2025
AOK Rheinland-Pfalz/Saarland	Open House	01.09.2023	31.01.2024
AOK Sachsen-Anhalt	Open House	01.09.2023	31.08.2025
DAK	Open House	01.09.2023	31.08.2025
GWQ	Open House	01.10.2023	31.12.2024
IKK Classic	Open House	01.09.2023	31.08.2024
spectrumK	Open House	01.09.2023	31.07.2024
KKH	Open House	01.11.2023	31.05.2024
TK	Open House	01.09.2023	31.08.2025

## Fingolimod Accord

Krankenkasse <sup>1</sup>	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
AOK Bayern	Open House	01.10.2023	30.09.2025
AOK Bremen/Bremerhaven	Open House	01.10.2023	29.02.2024
AOK Rheinland/Hamburg	Open House	01.10.2023	31.10.2024
AOK Hessen	Open House	01.10.2023	30.04.2025
AOK Niedersachsen	Open House	01.10.2023	31.07.2025
AOK Nordwest	Open House	01.10.2023	31.03.2024
AOK Nordost	Open House	01.10.2023	31.07.2025
AOK Rheinland-Pfalz/Saarland	Open House	01.10.2023	30.04.2024
AOK Sachsen-Anhalt	Open House	01.10.2023	30.09.2025
Barmer	Open House	01.10.2023	30.06.2024
DAK	Open House	01.10.2023	30.09.2025
GWQ	Open House	01.09.2023	01.03.2025
IKK Classic	Open House	01.10.2023	31.05.2024
KKH	Open House	01.10.2023	31.12.2023
spectrumK	Open House	01.09.2023	01.10.2024
TK	Open House	01.09.2023	01.08.2025

## Pirfenidon Accord

Krankenkasse <sup>1</sup>	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
AOK Bremen/Bremerhaven	Open House	01.08.2023	31.01.2024
AOK Hessen	Open House	01.08.2023	31.01.2025
AOK Rheinland-Pfalz/Saarland	Open House	01.08.2023	31.01.2024
AOK Sachsen-Anhalt	Open House	01.08.2023	31.01.2024
AOK PLUS	Open House	01.08.2023	31.01.2024
AOK Nordost	Open House	01.08.2023	31.01.2024
AOK Nordwest	Open House	01.08.2023	31.01.2024
AOK Bayern	Open House	01.08.2023	31.01.2024
AOK Rheinland/Hamburg	Open House	01.08.2023	31.01.2024
Barmer GEK	Open House	01.08.2023	30.06.2024
DAK	Open House	01.08.2023	30.06.2024
GWQ	Open House	01.08.2023	30.06.2024
KKH	Open House	01.08.2023	30.06.2024
Knappschaft	Open House	01.08.2023	31.12.2024
spectrumK	Open House	01.08.2023	30.09.2023
TK	Open House	01.08.2023	30.06.2024

## Tovlapatan Accord

Krankenkasse <sup>1</sup>	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
AOK Bayern	Open House	01.10.2023	31.07.2025
AOK Bremen/Bremerhaven	Open House	01.10.2023	30.11.2024
AOK Hessen	Open House	01.10.2023	31.10.2023
AOK Niedersachsen	Open House	01.10.2023	30.04.2024
AOK Nordwest	Open House	01.10.2023	31.07.2024
AOK Nordost	Open House	01.10.2023	30.04.2024
AOK Plus	Open House	01.10.2023	31.08.2024
AOK Rheinland/Hamburg	Open House	01.10.2023	30.09.2024
AOK Rheinland-Pfalz/Saarland	Open House	01.10.2023	30.04.2024
AOK Sachsen-Anhalt	Open House	01.10.2023	31.08.2025
Knappschaft	Open House	01.10.2023	31.03.2024

### Dabigatran etexilate Accord 75 mg/110/150 mg Hartkapseln

**Wirkstoff:** Dabigatranetexilat **Zus.:** Jede Hartkapsel enth. Dabigatranetexilatmesilat entspr. 75 mg/ 110 mg/150 mg Dabigatranetexilat. **Sonst. Best.:** Kapselinhalt: Weinsäure (Ph.Eur.)(E334), Hypromellose (E464), Talkum (E553b), Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.) (E463), Croscarmellose-Natrium (E468), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (E572). Kapselhülle: Titandioxid (E171), Hypromellose (E464). Schwarze Druckfarbe: Schellack (E904), Propylenglycol (E1520), Eisen(II,III)-oxid (E172), Kaliumhydroxid (E525). **Anw.:** 75 mg, 110 mg und 150 mg Hartkapseln: Primärprävent. v. venösen Thromboemb. Ereign. bei erw. Pat. nach elektivem chirurg. Hüft- od. Kniegelenkersers.; Behandl. v. VTE u. Prävent. v. rezidiv. VTE bei Kindern u. Jugendl. von Geburt bis < 18 Jahren. 110 mg und 150 mg Hartkapseln zusätzl.: Prävent. v. Schlaganf. u. system. Embolie bei erw. Pat. mit nicht valvul. Vorhofflimm. m. ein. od. mehrer. Risikofakt., wie z. B. vorausgeg. Schlaganf. od. transitor. ischäm. Attacke; Alter > 75 Jahre; Herzinsuffiz. (NYHA-Klasse ≥ II); Diab. mellit.; arter. Hypertonie; Behandl. v. tiefen Venenthromb. u. Lungenemb. sow. Prävent. v. rezidiv. TVT u. LE bei Erw. **Gegenanz.:** Überempfindl. geg. Wirkst. od. sonst. Best.; schwere Beeintr. d. Nierenfkt. (CrCl < 30 ml/min) bei erw. Pat.; eGFR < 50 ml/min/1,73 m<sup>2</sup> bei Kind. u. Jugendl.; akut., klein. relev. Bltg.; Läsionen od. klin. Situat., die als signif. Risikofakt. ein. schw. Bltg. anges. werden. Dies kann z. B. akute od. kürzl. aufgetr. GI-Ulzer., malign. Neoplas. m. hoh. Bltgs.risiko, kürzl. aufgetret. Hirn- od. Rückenmarksverl., kürzl. erfolgte chirurg. Eingr. an Gehirn, Rückenmark od. Augen, kürzl. aufgetr. intrakran. Bltg., bekannte od. vermut. Ösophagusvarizen, arteriellen. Fehlbild., vaskul. Aneurys. od. groß. intrasp. od. intrazerebr. vaskul. Anomalien beinhaltet.; die gleichz. Anw. v. and. Antikoagul., z. B. unfrakt. Heparine, niedermolekul. Heparine (Enoxaparin, Dalteparin etc.), Heparinderiv. (Fondaparinux etc.), orale Antikoagul. (Warfarin, Rivaroxaban, Apixaban etc.), außer unter bes. Umst. Dazu geh. die Umstell. der Antikoagulationsther., wenn unfraktion. Heparin i. Dosen gegeb. wird, die notw. sind, um die Durchg. eines zentralven. od. arter. Kathet. zu erhalt., od. wenn unfraktion. Heparin währ. der Katheterabl. v. Vorhofflimm. gegeb. wird; Beeintr. d. Leberfkt. od. Lebererkr., die Auswirk. auf d. Überleb. erwart. lässt; gleichz. Behandl. mit d. folgend. stark. P-Glykoproteininhemm.: system. verab. Ketoconazol, Ciclosporin, Itraconazol, Dronedaron u. die Fixkombin. aus Glecaprevir u. Pibrentasvir; Pat. mit künstl. Herzklapp., die gerinnungshemm. Therapie benö. **Nebenw.:** 75 mg Prävent. v. VTE u. 110 mg Primärprävent. v. VTE nach chirurg. Hüft od. Kniegelenkersers: **Häufig:** Abn. Leberfkt./abn. Leberfkt.test, Hämoglobin vermind. **Gelegentl.:** Absonderung, postop., ALT erh., Anämie, AM-Überempfindl., AST erh., Bltg., postop., Diarrhoe, Erbr., GI-Bltg., Hämaturie, Hämaturie vermind., Hämatom, Hämatom, postop., hämorrhoid. Bltg., Hautbltg., Hyperbilirubin., Leberenzym erh., Nasenblt., rektale Bltg., traumat. Bltg., Übelk., urogenit. Bltg., einschließl. Hämaturie, Wundbltg., Wundsekr. **Selten:** Anämie, postop., anaphyl. Reakt., Angioödem, Bauchschm., Blut. Absonder., Bltg., Bltg. am Inzisionsort, Bltg. a. Eintrittsstelle ein. Katheters, Bltg. an Injektionsstelle, Drainage, postop., Dyspep., Dysphag., GI-Ulzera, einschließl. Ösophag. Ulzera, Gastroösoph. Reflux., Gastroösophag., Hämoptyse, Hautausschl., intrakran. Bltg., Pruritus, Thrombozytop., Urtikaria, Wunddrainage. **Nicht bek.:** Agranuloz., Alopec., Bronchospas., Neutrop., Prurit., rekt. Bltg., traumat. Bltg., urogenit. Bltg., einschließl. Hämaturie. **Gelegentl.:** Bltg., Bltg. a. Inzisionsort, Bltg. a. Eintrittsst. ein. Kathet., Bltg. a. Injektionsst., Bronchospas., GI-Ulzera, einschließl. Ösophag. Ulzera, Hämaturie, Hämorrhoid. Bltg. 110 mg und 150 mg Prävent. v. Schlaganf. u. system. Embol. bei Vorhofflimm.: **Häufig:** Anämie, Bauchschm., Diarrhoe, Dyspepsie, GI-Bltg., Hautbltg., Nasenblt., Übelk., urogen. Bltg., einschließl. Hämaturie. **Gelegentl.:** Abn. Leberfkt./abn. Leberfkt.test, ALT erh., AM-Überempfindl., AST erh., Bltg., Dysphagie, Erbr., GI-Ulzera, einschließl. Ösophagealer Ulzera, GI-Reflux., Gastroösophag., Hämatom, Hämoglobin vermind., Hämaturie, Hämorrhoid. Bltg., Hautausschl., intrakran. Bltg., Pruritus, rekt. Bltg., Thrombozytop. **Selten:** Anaphylakt. Reakt., Angioödem, Bltg. a. Inzisionsort, Bltg. a. Eintrittsst. ein. Kathet., Bltg. a. Injektionsst., Hämaturie, Hämaturie vermind., Hyperbilirubin., Leberenz. erh., traumat. Bltg., Urtikaria. **Nicht bek.:** Agranuloz., Alopec., Bronchospas., Neutrop. 110 mg und 150 mg Prävent. v. TVT/LE: **Häufig:** Dyspeps., GI-Bltg., Hautbltg., Nasenblt., rekt. Bltg., urogen. Bltg., einschließl. Hämaturie. **Gelegentl.:** Abn. Leberfkt./abn. Leberfkt.test, ALT erh., Anämie, AM-Überempfindl., AST erh., Bauchschm., Bltg., Diarrhoe, Erbr., GI-Ulzera, einschließl. Ösophag. Ulzera, Gastroösophag. Reflux., Gastroösophag., Hämaturie, Hämaturie vermind., Hämorrhoid. Bltg., Hautausschl., Leberenz. erh., Pruritus, traumat. Bltg., Übelk. **Selten:** Anaphylakt. Reakt., Angioödem, Bltg. a. Inzisionsort, Bltg. a. Eintrittsst. ein. Kathet., Bltg. a. Injektionsst., Dysphagie, intrakran. Bltg., Thrombozytop., Urtik. **Nicht bek.:** Agranuloz., Alopec., Bronchospas., Hämaturie vermind., Hämoglobin vermind., Hyperbilirubin., Neutropen. **Hinweise:** Patientenausweis beiliegend. **Verschreibungspflichtig.** Weitere Informationen siehe Fach- u. Gebrauchsinfo. **Zulassungsinhaber:** Accord Healthcare S.L.U., World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6a Planta, Barcelona, 08039 Spanien. **Örtlicher Vertreter:** Accord Healthcare GmbH, Hansastraße 32, 80686 München, info@accord-healthcare.de. **Stand:** 05/2023

### Fingolimod Accord 0,5 mg Hartkapseln

**Wirkstoff:** Fingolimod. **Zus.:** Jede Kapsel enth. 0,5 mg Fingolimod (als Hydrochlorid). **Sonst. Best.:** **Kapselinhalt:** Vorverkleisterte Stärke, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), **Kapselhülle:** Gelatine, Titandioxid (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172). **Druckfarbe:** Schellack (E904), Propylenglycol (E1520), Kaliumhydroxid, Eisen(II,III)-oxid (E172), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172). **Anw.:** Als krankheitsmodifizierende Monotherapie v. hochaktiver schubförmig-remittierender Verlauf. Multipler Sklerose bei folgenden Gruppen erw. Pat. und Kdr. und Jugendl. ab 10 J.: -Pat. mit hochaktiver Erkr. trotz Behandl. mit einem vollständ. und angemessenen Zyklus mit mind. einer krankheitsmod. Ther.; -Pat. mit rasch fortschr. schwerer schubförmig-remittierender verlaufender Multipler Sklerose, definiert durch zwei od. mehr Schübe mit Behinderungsprogression in einem Jahr, und mit einer od. mehr Gadolinium anreichernden Läsionen im MRT des Gehirns od. mit einer signif. Erhö. der T2-Läsionen im Vergl. zu einer kürzl. durchgeführ. MRT. **Gegenanz.:** Überempf. gg. Wirkstoff od. sonst. Bestandteile; Immundefizienzsyndrom; erhöh. Risiko für opportunistische Infekt., einsch. immungeschwächte Pat. (einschließl. derer, die derzeit immunsuppressive Ther. erhalten od. durch vorhergehende Ther. immungeschwächt); schwere aktive Infek., aktive chron. Infekt. (Hepatitis, Tuberkulose); aktive maligne Erkr.; schwere Leberfkt.sör. (Child-Pugh-Klasse C); Pat., die in letzten 6 Mo. Myokardinfarkt (MI), instabile Angina pectoris, Schlaganfall od. transitorische ischämische Attacke (TIA), eine dekomp. Herzinsuffizienz (stationäre Behandl. erforderlich) od. eine Herzinsuffizienz von der New York Heart Association (NYHA) Klasse III/IV hatten; Pat. mit schweren Herzrhythmusstör., die eine anti-arrhythmische Behandl. mit mind. einer Klasse III erford. u. Pat. mit AV-Block 2. Grades Mobitz Typ II od. AV-Block 3. Grades, od. Sick-Sinus-Syndrom, wenn sie keinen Herzschrittmacher tragen; Pat. mit bestehendem QTc-Intervall ≥500 ms; während der Schwangersch. und Frauen im gebärfähigen Alter, die keine wirksame Verhütungsmethode anw. **Nebenw.:** **Sehr häufig:** Influenza, Sinusitis, Kopfschm., Husten, Diarrhö, Rückenschm., erhöhte Leberenzyme (erhöhte ALAT, GGT, ASAT). **Häufig:** Herpesvirus-Infekt., Bronchitis, Tinea versicolor, Basalzellkarzinom, Lymphopenie, Leukopenie, Depressionen, Schwindel, Migräne, verschwommenes Sehen, Bradykardie, AV-Block, Hypertonie, Dyspnoe, Ekzem, Alopecie, Pruritus, Myalgie, Arthralgie, Asthenie, Gewichtsabnahme\*\*\*, erhöhte Triglycerid-Spiegel im Blut. **Gelegentlich:** Pneumonie, Malignes Melanom\*\*\*\*, Thrombozytopenie, depressive Verstimmungen, Krampfanfälle, Makulödem, Übelkeit\*\*\*, Abnahme d. Neutrophilenzahl. **Selten:** Lymphom†, epitheliale Karzinome\*\*\*\*, posteroles revers. Enzephalopathieyndr. (PRES)\*. **Sehr selten:** Kaposi-Sarkom\*\*\*\*, T-Wellen-Inversion\*\*\*. **Nicht bekannt:** Progressive Multifokale Leukenzephalopathie (PML)\*\*\*, Kryptokokkeninfekt.\*\*, Merkelzellkarzinom\*\*\*, Autoimmunhämolytische Anämie\*\*\*, Periphere Ödeme\*\*, Hypersensitivitätsreakt., einschließl. Hautausschlag, Nesselsucht u. Angioödem nach Behandlungsbeginn\*\*\*, schwerw. Krankheitsverschlimm. nach Absetzen v. Fingolimod\*\*\*, akut. Leberversagen\*\*\*, \*\* Häufigkeitskategorie basiert auf geschätz. Exposit. v. ~10.000 Pat. ggü. Fingolimod in allen klin. Studien. \*\*\* PML und Kryptokokkeninfektionen (einschl. Fälle von Kryptokokkenmeningitis) wurd. in Postmarketing-Phase berichtet. \*\*\* Unerw. Arzneimittelwirk. aus Spontanberichten und Literatur. \*\*\*\* Häufigkeitskategor. u. Risikobew. basieren auf geschätz. Exposit. v. > 24.000 Patienten ggü. Fingolimod 0,5 mg in allen klin. Studien. **Warnhinweis:** Jede Kapsel im Ganzen schlucken. **Verschreibungspflichtig.** Weitere Info siehe Fach- und Gebrauchsinfo. **Zulassungsinhaber:** Accord Healthcare S.L.U., World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n, Edifici Est 6a planta, 08039 Barcelona, Spanien. **Örtlicher Vertreter:** Accord Healthcare GmbH, Hansastrasse 32, München, info@accord-healthcare.de. **Stand:** 04/2023.

### Pirfenidon Accord 267 mg/ 801 mg Filmtabletten

**Wirkstoff:** Pirfenidon. **Zus.:** Jede Filmtablette enthält 267 mg/ 801 mg Pirfenidon. Jede Filmtablette enthält 27 mg/ 80 mg Lactose. **Sonst. Best.:** **Tablettenkern:** Lactose-Monohydrat, Copovidon, Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) (pflanzlich), Filmüberzug: Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E171), Macrogol 4000, Talkum, Eisen(II)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172) (Pirfenidon Accord 267 mg Filmtabletten), Eisen(III)-oxid (E 172) (Pirfenidon Accord 801 mg Filmtabletten), Eisen(II, III)-oxid (E172) (Pirfenidon Accord 801 mg Filmtabletten). **Anw.:** Bei Erw. zur Behandl. v. leichter bis mittelschwerer idiopath. pulmon. Fibrose (IPF). **Gegenanz.:** Überempfindl. gg. Wirkstoff od. sonst. Best.; Vorgeschr. eines Angioödems bei Pirfenidon-Einnahme; Gleichz. Anw. von Fluvoxamin; Schwere Leberfkt.stör. od. terminale Leberinsuff., Schwere Nierenfkt.stör. (Creatinin-Clearance < 30 ml/min) od. dialysepflicht. terminale Niereninsuff. **Nebenw.:** **Sehr häufig:** Infekt. d. ober. Atemw., Gewichtsabn., vermind. Appetit, Insomnie, Kopfschm., Schwindel, Dyspnoe, Husten, Dyspepsie, Übelk., Durchfäll, gastroösophageale Refluxkrank., Erbr., Obstip., Hautausschl., Arthralgie, Ermüd. (Fatigue). **Häufig:** HWI, Somnolenz, Dysgeusie, Lethargie, Hitzewall., Husten m. Auswurf, Bauchbläh., abdom. Beschw., Bauchschm., Oberbauchschm., Magenbeschw., Gastritis, Flatulenz, ALT/AST/SGGT-Anstieg, Photosensibilisier., Juckreiz, Erythem, trock. Haut, erythemat. Hautausschl., makulärer Hautausschl., prurit. Hautausschl., Myalgie, Asthenie, nichtkard. Thoraxschm., Sonnenbrand. **Gelegentlich:** Agranuloz., Angioödem, Hyponatriämie, Anst. d. Gesamtbilirubin-Serumspiegels in Verb. m. ALT- u. AST-Anst., arzneimittelind. Leberschäd. (einschl. Fälle m. tödl. Ausgang). **Nicht bekannt:** Anaphylaxie, SJS, TEN. **Warnhinweis:** Enthält Lactose. **Verschreibungspflichtig.** Weitere Informationen siehe Fach- und Gebrauchsinfo. **Zulassungsinhaber:** Accord Healthcare B.V., Winthontlaan 200, 3526 KV Utrecht, Niederlande. **Örtlicher Vertreter:** Accord Healthcare GmbH, Hansastrasse 32, München, info@accord-healthcare.de. **Stand:** 10/2022.

### Tolvaptan Accord 7,5 mg/ 15 mg/ 30mg Tabletten

**Wirkstoff:** Tolvaptan. **Zus.:** Jede Tbl. enth. 7,5 mg/ 15 mg/ 30 mg Tolvaptan. **Sonstige Best.:** Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Croscarmellose-Natrium, Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.), Maisstärke, Indigocarmin-Aluminiumsalz (E132). **Anw.:** Erw. zur Behandl. von Hyponatri. als sek. Folge des Syndroms der inadäquaten Sekretion des antidiuretischen Hormons (SIADH). **Gegenanz.:** Überempfindl. geg. Wirkstoff od. sonst. Best.; Anurie; Volumendepletion; Hypovolämische Hyponatri.; Hyponatri.; Pat. ohne Durstgefühl; Schwangerschaft; Stillzeit. **Nebenw.:** **Sehr häufig:** Übelk., Durst, rasche Hyponatri.-Korrektur, die manchmal zu neurolog. Symp. führt. **Häufig:** Polydipsie, Dehydratation, Hyperkali., Hyperglyk., Hypoglyk., Hyponatri., Hyperurik., verm. Appetit, Synkope, Kopfschm., prurit. Hautausschl., orthostat. Hypotonie, Obstip., Diarrhoe, Mundtrockenh., Erythema, Pruritus, Pollakisurie, Polyurie, Asthenie, Pyrexie, Unwohlsein, Blut im Urin nachw., Alaninaminotransf. u. Asparataminotransf. erh.; Kreatinin im Blut erhöht. **Gelegentlich:** Dysgeusie, juck. Ausschlag, Nierenfkt.stör., Bilirubin erh. **Nicht bekannt:** Anaphylakt.mSchock, Generalisierter Hautausschlag, Erkrank. der Leber\*, Akutes Leberversagen\*, Transaminasen erhöht. -= beob. in klin. Studien, in denen andere Indikationen untersucht wurden; = nach der Zul. durchgef. Studie zur Sicherheit bei Hyponatri. als sek. Folge des SIADH. = nach Markteinführung bei der Behandl. von ADPKD beob. Lebertranspl. war notwendig. **Warnhinweise:** Enth. Laktose. **Verschreibungspflichtig.** Weitere Informationen siehe Fach- u. Gebrauchsinfo. **Zulassungsinhaber:** Accord Healthcare S.L.U., World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n, Edifici Est, 6a Planta, 08039 Barcelona, Spanien. **Örtlicher Vertreter:** Accord Healthcare GmbH, Hansastraße 32, 80686 München, info@accord-healthcare.de. **Stand:** 03/2023.

Die aktuelle Rabattvertragsübersicht finden Sie auf unserer Homepage unter: [www.accord-healthcare.de/rabattvertraege](http://www.accord-healthcare.de/rabattvertraege)

1) Der Rabattvertrag wird für den jeweiligen Wirkstoff für fest definierte Wirkstärken und Packungsgrößen geschlossen; detaillierte Informationen entnehmen Sie bitte aus Ihren Arzt-/Apothekensystemen.