

Rabattvertragsübersicht

Everolimus Accord, Ibandronic Acid Accord und Pelgraz® (Pegfilgrastim)

Stand: 01.03.2024

Everolimus Accord

Krankenkasse ¹	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
Barmer	Semi-Exklusiv	01.01.2023	31.03.2025
DAK	Semi-Exklusiv	01.01.2023	31.03.2025
IKK Classic	Open House	01.03.2024	28.02.2026
KKH	Semi-Exklusiv	01.01.2023	31.03.2025
TK	Open House	01.04.2024	31.10.2026

Ibandronic Acid Accord

Krankenkasse ¹	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
AOK	Exklusiv	01.06.2023	31.05.2025
Barmer	Exklusiv	01.01.2023	31.12.2024
DAK	Exklusiv	01.01.2023	31.12.2024
GWQ	Exklusiv	01.01.2023	31.12.2024
IKK Classic	Semi- Exklusiv	01.01.2023	31.12.2024
KKH	Exklusiv	01.01.2023	31.12.2024
Knappschaft	Semi- Exklusiv ²	01.11.2023	31.10.2025
spektrumK	Semi- Exklusiv ²	01.10.2023	31.09.2025

Pelgraz® (Pegfilgrastim)

Krankenkasse ¹	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
AOK Baden-Württemberg	Open House	01.07.2023	30.06.2025
AOK Hessen	Open House	01.07.2022	31.04.2024
AOK Niedersachsen	Open House	01.04.2023	31.01.2025
AOK Nordost	Open House	01.11.2022	30.09.2024
AOK Nordwest	Open House	01.05.2023	30.04.2025
AOK PLUS	Open House	01.08.2022	31.07.2024
AOK Rheinland/Hamburg	Open House	01.10.2022	30.09.2024
AOK Rheinland-Pfalz/Saarland	Open House	01.03.2023	31.01.2025
AOK Sachsen-Anhalt	Open House	01.04.2023	31.01.2025
AOK Bayern	Open House	01.04.2024	31.11.2025
AOK Bremen/Bremerhaven	Open House	01.02.2024	30.06.2024
Barmer	Open House	01.11.2022	30.09.2024
DAK	Open House	01.04.2023	28.02.2025
GWQ	Open House	01.07.2022	31.03.2024
GWQ	Open House	01.04.2024	31.12.2025
IKK Classic	Open House	01.11.2022	31.10.2024
KKH	Open House	01.01.2023	31.12.2024
Knappschaft	Open House	01.02.2023	31.12.2024
spektrumK	Open House	01.03.2023	31.12.2024
AOK Bremen/Bremerhaven	Open House	01.02.2024	30.06.2024

Die aktuelle Rabattvertragsübersicht finden Sie auf unserer Homepage unter: www.accord-healthcare.de/rabattvertraege

- 1) Der Rabattvertrag wurde für den jeweiligen Wirkstoff für fest definierte Wirkstärken und Packungsgrößen geschlossen; detaillierte Informationen entnehmen Sie bitte aus Ihren Arzt-/Apothekensystemen.
- 2) Nur ILO (Injektionslösung)

Everolimus Accord 2,5 mg/ 5 mg/ 10mg Tabletten Wirkstoff: Everolimus **Zus.:** Jede Tbl. enth. 2,5 mg/ 5mg/ 10mg Everolimus. **Sonst. Best.:** Butylhydroxytoluol (Ph. Eur.), Hypromellose, Lactose, Lactose-Monohydrat, Crospovidon Typ A (Ph. Eur.), Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich]. **Anw.:** In Komb. mit Exemestan zur Ther. des Hormonrez.-pos., HER2/neu-negat., fortgeschritt. Mammakarzinoms bei postmenopausalen F. ohne sympt. viszerale Metast. angew., nachdem es zu einem Rezidiv od. einer Progression nach nicht-steroidalen Aromataseinhibitor gekommen ist; Behandl. von inoperablen od. metast., gut od. mäßig differenz. neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs bei Erw. mit progressiver Erkr. indiz.; Behandl. von inoperablen oder metast., gut differenz. (Grad 1 oder Grad 2) nicht-funktionellen neuroendokrinen Tumoren gastrointest. od. pulmon. Ursprungs bei Erw. mit progressiver Erkr. indiz.; Behandl. von Pat. mit fortgeschritt. Nierenzellkarzinom indiz., bei denen es während od. nach einer gg. VEGF gerichteten Therapie zu einer Krankheitsprogression kommt. **Gegenanz.:** Überempfindl. gg. Wirkstoff, andere Rapamycin-Derivate oder sonst. Best. **Nebenw.:** *Sehr häufig:* Infekt.^a, Anämie, Verring. App., Hyperglyk., Hypercholesterin., Dysgeusie, Kopfschm., Pneumonitis^c, Epistaxis, Husten, Stomatitis^d, Diarrhö, Übelk., Hautausschlag, Pruritus, Ermüd., Asthenie, peripheres Ödem, Gewichtsverlust. *Häufig:* Thrombozytop., Neutrop., Leukop., Lymphop., Hypertriglyzerid., Hypophosphat., DM, Hyperlipid., Hypokali., Dehydrat., Hypokalz., Schlaflosig., Ödeme d. Augenlider, Blutungen^b, Hypert., Lymphödem^b, Dyspnoe, Erbr. Mundtrockenh., Abdominalschm., Mukositis, Schm. im Mund, Dyspepsie, Dysphagie, erhöhte Aspartataminotransferase/Alaninaminotransferase., Hauttrockenheit, Nagelveränd., leichte Alopezie, Akne, Erythem, Brüchigwerden d. Nägel, Hand-Fuß-Syndrom, Exfoliation, Hautläsionen, Arthralgie, Proteinurie, erhöhter Kreatininwert im Blut, Nierenvers. Menstruationsstör.^a, Pyrexie. *Gelegentlich:* Panzytopenie, Hypersensibilität, Ageusie, Konjunktivitis, Herzinsuff., Hitzewallung, Thrombose d. tiefen Venen, Bluthusten, Lungenembolie, erhöhte Harnfrequ. wä. d. Tages, ak. Nierenvers. Amenorrhö^a, nicht kardial bed. Brustschm., verzög. Wundheil. *Selten:* Isolierte aplast. Anämie, Ak. Atemnotsyndrom, Angioödem. *Nicht bekannt:* Strahleninduz. Reakt. (Radiation-Recall-Syndrom), Verstärkung strahleninduz. Reakt. "Schließt alle unter Systemorganklasse „Infekt. und parasitäre Erkr.“ fallenden Rkt. ein. (häufig) Pneumonien, Harnwegsinfektionen, (gelegentlich) Bronchitis, Herpes zoster, Sepsis, Abszess und Einzelfälle von opp. Infekt. [z. B. Aspergillose, Candidiasis, Pneumocystis-jirovecii-(carinii)-Pneumonie (PJP, PCP) und Hepatitis B] und (selten) virale Myokarditis ein. ^bSchließt unterschiedl. Blutungsereig. an versch. Stellen ein, die nicht einzeln aufgef. sind. ^cBeinhaltet (häufig) Pneumonitis, interstitielle Lungenerkr., Lungeninfiltr. u. (selten) pulmonal-alveoläre Blut., Lungentox. und Alveolitis. ^dBeinhaltet (sehr häufig) Stomatitis, (häufig) aphthöse Stomatitis, Mund- und Zungenulzera und (gelegentlich) Glossodynie, Glossitis. **Warnhinweise:** Enthält Laktose. **Verschreibungspflichtig.** *Weitere Informationen siehe Fach- u. Gebrauchtsinfo.* **Zulassungsinhaber:** Accord Healthcare B.V., Winthontlaan 200, 3526 KV Utrecht, Niederlande. **Örtlicher Vertreter:** Accord Healthcare GmbH, Hansastraße 32, 80686 München, info@accord-healthcare.de. **Stand:** 01/2023.

Ibandronic Acid Accord 2 mg/ 6mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Zus.: 1 Durchstechfl. m. 2 ml Konz. z. Herst. einer Infusionsl. enthält als Wirkstoff: 2 mg Ibandronsäure (als Mononatriumsalz 1 H₂O), 1 Durchstechfl. m. 6 ml Konz. z. Herst. einer Infusionsl. enthält 6 mg Ibandronsäure (als Mononatriumsalz 1 H₂O). **Sonst. Best.:** Natriumchlorid, Natriumacetat-Trihydrat, Essigsäure (99%), Wasser für Injektionszwecke. **Anw.:** bei Erw.: Prävention skelettbezogener Ereignisse (pathol. Frakturen, Knochenkomplikat., d. Radiother. od. chirurg. Eingriff erfordern) b. Pat. m. Brustkrebs u. Knochenmetast.; Behandlung tumorinduz. Hyperkalzämie mit o. ohne Metastasen. **Gegenanz.:** Überempfindl. gg. Wirkstoff od. einen d. sonst. Best., Hypokalzämie. **Nebenw.:** *Häufig:* Infektion, parathyroid. Stör., Hypokalzämie, Kopfschm., Schwindel, Stör. d. Geschmackempfindens (Geschmacksverfälsch.), Katarakt, Schenkelblock, Pharyngitis, Diarrhö, Erbrechen, Dyspepsie, Abdominalschm., Zahnerkrank., Hauterkrank., Echymosis, Osteoarthritis, Myalgie, Arthralgie, Gelenkerkrank., Knochenschm., Pyrexie, Nierenzyste, Beckenschm., Hypothermie, Anstieg alkal. Phosphatase i. Blut, Gewichtsverlust, Verletzung, Schm. a.d. Injektionsstelle. *Selten:* entzündl. Augenerkr., atyp. subtrochant. u. diaphys. Femurfrakt. *Sehr selten:* Überempfindlichk., Bronchospasm., Angioödem, anaphylakt. Reakt./Schock, SJS, Erythema multiforme, Dermatit. bullosa, Kieferknochennek., Osteonekr. d. äußeren Gehörgangs (Klasseneffekt v. Bisphosphonaten). *Nicht Bekannt:* Asthma-Exazerbation. **Warnhinweis:** enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Durchstechfl., d. h. nahezu natriumfrei. **Verschreibungspflichtig.** *Weitere Informationen siehe Fach- und Gebrauchtsinfo.* **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:** 01-2023.

Ibandronic Acid Accord 3 mg Injektionslösung in Fertigspritze

Zus.: 1 Fertigspritze m. 3 ml Lös. enthält als Wirkstoff: 3 mg Ibandronsäure (als Mononatriumsalz 1 H₂O). Jeder ml Lös. enthält 1 mg Ibandronsäure. **Sonst. Best.:** Natriumchlorid, Natriumacetat-Trihydrat, Essigsäure (99%), Wasser für Injektionszwecke. **Anw.:** Therapie d. Osteoporose b. postmenopaus. Frauen m. erhöhtem Frakturrisiko; Red. d. Risikos vertebr. Frakt. wurde gezeigt, Wirksamk. hinsichtl. Oberschenkelhalsfrakturen nicht ermittelt. **Gegenanz.:** Überempfindl. gg. Wirkstoff od. einen d. sonst. Best., Hypokalzämie. **Nebenw.:** *Häufig:* Kopfschm., Gastritis, Dyspepsie, Diarrhö, Bauchschm., Übelkeit, Obstipation; Hautausschl., Gelenkschm., Myalgie, Schm. d. Skelettmuskulatur, Rückenschm., Grippeähnliche Erkrank., Müdigkeit. *Gelegentlich:* Asthma-Exazerbation, Hypokalzämie, Phlebitis/Thrombophlebitis, Knochenschm., Reakt. a. Verabreichungsort; Asthenie. *Selten:* Überempfindlichk.rkt., entzündl. Augenerkr., Angioödem, Gesichtsschwellung/Ödem, Urtikaria, atyp. subtrochant. u. diaphys. Femurfrakt. *Sehr selten:* anaphylat. Rkt./Schock, SJS, Erythema multiforme, Dermatit. bullosa, Kieferknochennek., Osteonekr. d. äußeren Gehörgangs (Klasseneffekt v. Bisphosphonaten). **Warnhinweis:** nahezu natriumfrei. **Verschreibungspflichtig.** *Weitere Informationen siehe Fach- und Gebrauchtsinfo.* **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:** 01/2023

Pelgraz 6 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze / in einem Fertiginjektor

□Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirk. zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8 der Fachinformation. **Wirkstoff:** Pegfilgrastim. **Zus.:** 1 Fertigspritze / Fertiginjektor enthält als Wirkstoff 6 mg Pegfilgrastim (mittels rekomb. DNA-Technologie aus *E. coli* und nachfolg. Konjugation mit PEG hergestellt) in 0,6 ml Injektionslsg. (Konz.: 10 mg/ml bas. auf Proteinanteil bzw. 20 mg/ml bei Einberech. PEG-Anteil). **Sonst. Best.:** Natriumacetat, Sorbitol (E 420), Polysorbat 20, Wasser für Injekt.-Zwecke. **Anw.:** Verkürz. d. Dauer von Neutropenien sowie Vermind. d. Häufigkeit neutropen. Fiebers bei Erw., die wg. maligner Erkr. mit zytotox. Chemotherapie behand. werden (mit Ausnahme chron.-myeloischer Leukämie u. Myelodysplastischem Syndrom). **Gegenanz.:** Überempfindl. geg. Wirkstoff od. sonst. Bestandteile. **Nebenw.:** *Sehr häufig:* Kopfschm., Übelkeit, Knochenschm. *Häufig:* Thrombozytopenie, Leukozytose, Muskuloskelett. Schmerzen (Myalgie, Arthralgie, Schm. d. Extremitäten, Rückenschm., muskuloskelett. Schmerzen, Nackenschm.), Schmerzen an Injektionsst., Nicht vom Herzen ausgeh. Schm. im Brustkorb. *Gelegentlich:* Myelodysplastische Syndr., AML, Sichelzellanämie mit Krisen, , Splenomegalie, Milzruptur, Überempfindlichkeitsrkt. (einschl. Hautausschlag, Urtikaria, Angioödem, Dyspnoe, Erytheme; Hautrötung u. Hypotonie), Anaphylaxie, Erhö. d. Harnsäurewertes, Kapillarlecksyndrom, Atemnotsyndr. d. Erw., pulmonale Nebenwirk. (interstitielle Pneumonie, Lungenödem, Lungeninfiltrate und Lungenfibrose), Hämoptyse, Sweet-Syndrom (akute febrile neutrophile Dermatose), kutane Vaskulitis, Glomerulonephritis, Rkt. an Injektionsst., Erhö. Laktatdehydr. Werte und alkal. Phosphatase, vorübergeh. Erhö. der ALAT und ASAT-Werte. *Selten:* Aortitis, pulmonale Blutung, Stevens-JohnsonSyndrom. **Warnhinweis:** Enthält Sorbitol. Dieses Arzneimittel darf nicht mit and. Arzneimitteln gemischt werden, insbes. nicht mit Natriumchloridslsg. Starkes Schütteln vermeiden. **Verschreibungspflichtig.** *Weitere Info. siehe Fach- und Gebrauchtsinfo.* **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:** 06/2021.