

Rabattvertragsübersicht Methofill® (Methotrexat) + Pelgraz® (Pegfilgrastim)

Stand: 01.03.2025

Bei 4 Stück Packung exklusiv am Markt
7,5 mg | 10 mg | 15 mg | 20 mg | 25 mg

Krankenkasse ¹	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
DAK	teil-exklusiv	01.07.2022	30.09.2026
KKH	teil-exklusiv	01.07.2022	30.09.2026
Barmer	teil-exklusiv	01.10.2023	30.09.2026
Knappschaft	teil-exklusiv	01.05.2023	30.04.2025
IKK Classic	Teil-exklusiv	01.01.2024	31.12.2025
spectrumK	Exklusiv	01.01.2025	31.12.2026

Bei 1 & 12 Stück Packung exklusiv am Markt
12,5 mg

Bei 1 Stück Packung exklusiv am Markt
17,5 mg

Krankenkasse ¹	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
GWQ	teil-exklusiv	01.01.2023	31.12.2024

Pelgraz® (Pegfilgrastim)

Krankenkasse ¹	Modell	Vertragsbeginn	Vertragsende
AOK Baden-Württemberg	Open House	01.07.2023	30.06.2025
AOK Hessen	Open House	01.05.2024	30.04.2026
AOK Niedersachsen	Open House	01.02.2025	31.01.2027
AOK Nordost	Open House	01.10.2024	30.09.2026
AOK Nordwest	Open House	01.05.2023	30.04.2025
AOK PLUS	Open House	01.08.2024	31.07.2026
AOK Rheinland-Pfalz/Saarland	Open House	01.02.2025	31.01.2027
AOK Sachsen-Anhalt	Open House	01.02.2025	31.01.2027
AOK Bayern	Open House	01.04.2024	30.11.2025
Barmer	Open House	01.10.2024	30.09.2026
DAK	Open House	01.03.2025	28.02.2027
GWQ	Exklusiv	01.04.2024	31.03.2026
IKK Classic	Open House	01.11.2024	31.10.2026
KKH	Open House	01.01.2025	31.12.2026
Knappschaft	Open House	01.01.2025	31.12.2026
spektrumK	Open House	01.01.2025	31.12.2026
TK	Open House	01.02.2024	31.08.2025

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

Methofill 50 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze Wirkstoff: Methotrexat (als Methotrexat-Dinatrium). **Zus.:** 1 ml Injektionslsg. enthält 50 mg Methotrexat (als Methotrexat-Dinatrium). Jede Fertigspritze mit 0,15 ml/ 0,20 ml/ 0,25ml/ 0,30 ml/ 0,35 ml/ 0,40 ml/ 0,45 ml/ 0,50 ml/ 0,55 ml/ 0,60 ml enthält 7,5 mg/ 10 mg/ 12,5 mg/ 15 mg/ 17,5 mg/ 20 mg/ 22,5 mg/ 25 mg/ 27,5 mg/ 30 mg Methotrexat. **Sonst. Best.:** Natriumchlorid, Natriumhydroxid-Lsg. (10%) (zur pH Wert Einstellung), Wasser f. Inj.-zwecke. **Anw.:** Behandl. v. akt. rheumatoider Arthritis b. erw. Pat.; polyarthr. Formen v. schwerer, akt. juv. idiopath. Arthritis (JIA), wenn das Anspr. auf nichtsteroidale Antirheumatika (NSAR) nicht ausreichend war; schwerer therapieresist. behindernder Psoriasis vulgaris, die nicht ausreicht auf and. Therapieformen wie Phototherapie, PUVA und Retinoide anspricht, sowie schwerer Psoriasis-Arthritis (Psoriasis athropathica) bei erw. Pat.; leichtem bis mittelschw.Morbus Crohn, entw. allein od. in Kombi. mit Kortikosteroiden bei erw. Pat., die auf Thiopurine nicht ansprechen od. diese nicht vertragen. **Gegenanz.:** Überempf. gg. d. Wirkstoff od. sonst. Best.; stark eingeschr. Leberfkt.; Alkoholabusus; stark eingeschränkte Nierenfkt. (Kreatinin-Clearance unter 30 ml/min); vorbest. Blutbildveränd. wie Knochenmarkhypoplasie, Leukopenie, Thrombozytopenie od. signif. Anämie; schw., akute od. chron. Infekt. wie Tuberkulose, HIV od. and. Immundefizienzsyndrome; Ulzerad. Mundhöhle u. bekannte Ulzera des Magen-Darm-Traktes; Schwangerschaft u. Stillzeit; gleichz. Impfung m. Lebendimpfstoffen. **Nebenw.:** *Sehr häufig:* Stomatitis, Dyspepsie, Übelk., Appetitlosigkeit, Bauchschm., abnorme Leberfkt.-tests (ALAT, ASAT, alkal. Phosphatase u. Bilirubin erh.). *Häufig:* Leukozytopenie, Anämie, Thrombozytopenie, Kopfschm., Müdig., Benommenheit, Pneumonie, interstit. Alveolitis/Pneumonitis, oft verbund. mit Eosinophilie; Symptome, die auf pot. schw. Lungenschädig.(interstit. Pneumonitis) hinw., sind: trock. Reizhust., Kurzatmigkeit u. Fieber, Ulzerat. der Mundschleimhaut, Diarrhö, Exantheme, Erytheme, Pruritus. *Gelegentlich:* Pharyngitis, Panzytopenie, Manif. Diabetes mellitus, Depression, Verwirrtheit, Schwindel, Magengeschwüre und Magenblutungen, Enteritis, Erbr., Pankreatitis, Leberzirrhose, Leberfibrose u. Leberverfettung, Verm. v. Serumalbumin, Photosensibilität, Haarausfall, Zunahme v. Rheumaknoten, Hautgeschwür, Herpes Zoster, Vaskulitis, herpetiforme Hauterupt., Urtikaria, Arthralgie, Myalgie, Osteoporose, Entz. u. Ulzerat. d. Harnblase, Nierenfunktionsstör., Blasenentleerungsstör., Entz. u. Ulzerat. der Vagina. *Selten:* Infekt. (einschl. Reaktiv. einer chron. Infekt.), Sepsis, Konjunktivitis, allerg. Reakt., anaphylakt. Schock, Hypogammaglobulinämie, Stimmungsschw., Sehstör., Perikarditis, Perikarderguss, Perikardtamponade, Hypotonie, thromboembol. Ereignisse, Lungenfibrose, *Pneumocystis-jirovecii*-Pneumonie, Kurzatmigkeit u. Asthma bronchiale, Pleuraerguss, Gingivitis, akute Hepatitis, verstärkte Pigment., Akne, Petechien, Ekchymose, allerg. Vaskulitis, Stressfraktur, Niereninsuff., Oligurie, Anurie, Elektrolytstör., Fieber, Wundheilungsstör. *Sehr selten:* Es wurde über einz. Fälle v. Lymphomenberichtet., die sich in einig. Fällen nach dem Absetzen d. Behandl. m. Methotrexat zurückgebildet haben. Eine erh. Inzidenz f. das Auftreten v. Lymphomen bei einer Methotrexat-Behandl. konnte in einer neueren Untersuchung nicht festgestellt werden, Agranulozytose, schwere Verläufe v. Knochenmarkdepress., lymphoproliferative Erkr., Schmerzen, Muskelschwäche od. Parästhesie/Hypoästhesie, Geschmacksveränd. (metall. Geschm.), Krampfanfälle, Meningismus, akute asept. Meningitis, Lähmungen, Sehverschlech., Retinopathie, Hämaturie, Hämatorrhö, tox. Megakolon, Lebervers., SJS, TEN (Lyell-Syndrom), verstärkte Pigment. d. Nägel, akute Paronychie, Furunkulose, Telangiectasie, Libidoverlust, Impotenz, Gynäkomastie, Oligospermie, Menstruationsstörungen, vag. Ausfluss, Lokale Schädigung (Bild. v. steri. Abszess, Lipodystrophie) an der Injekt.-stelle nach intramusk. oder subk. Anw. *Nicht bekannt:* Eosinophilie, Enzephalopathie, Leukoencephalopathie, Epistaxis, pulm. Alveoläre Blutung, Exfoliat. d. Haut/exfoliative Dermatitis, Osteonekr. d. Kiefers (sekund. zu lymphoproliferativen Erkr.), Proteinurie, Asthenie, Nekrose an d. Injekt.-stelle, Ödem. **Warnhinweis:** Nur einmal wöchentlich anwenden. Nur zur einmaligen Anwendung. Zytotoxisch. Nur zur subkutanen Anwendung. Jede Fertigspritze enthält < 1 mmol Natrium. **Verschreibungspflichtig.** *Weitere Info s. Fach- und Gebrauchsinfo.*
Zulassungsinhaber: Accord Healthcare B.V., Winthontlaan 200, 3526KV Utrecht, Niederlande. **Örtlicher Vertreter:** Accord Healthcare GmbH, Hansastrasse 32, München, info@accord-healthcare.de. **Stand:** 12/2022.

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 Einberechn. PEG-Anteil). **Sonst. Best.:** Natriumacetat, Sorbitol (E 420), Polysorbitat 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 Natriumchloridlsg. Starkes Schütteln vermeiden. **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