



KV-spezifische Besonderheiten zur Verordnung von Opzelura® für das Jahr 2023

KV Thüringen

■ Opzelura®: Indikation und Wirkmechanismus

Opzelura® ist eine Creme mit dem Wirkstoff Ruxolitinib. Sie ist zur Behandlung von nichtsegmentaler Vitiligo mit Beteiligung des Gesichts bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter ab 12 Jahren indiziert. Bei Ruxolitinib handelt es sich um einen Januskinase(JAK)-Inhibitor mit Selektivität für die Isoformen JAK1 und JAK2.¹

Hinsichtlich der Pathogenese der Vitiligo wird angenommen, dass autoimmune, IFN- γ -produzierende zytotoxische T-Lymphozyten direkt für die Zerstörung von Melanozyten verantwortlich sind. Die Rekrutierung zytotoxischer Lymphozyten in die Hautläsionen wird durch IFN- γ -abhängige Chemokine wie CXCL-10 vermittelt. Die nachgeschaltete Signalgebung von IFN- γ ist JAK1/2-abhängig und die Behandlung mit Ruxolitinib senkt die CXCL-10-Spiegel bei Vitiligo-Patienten.¹

■ Nichtsegmentale Vitiligo

Die nichtsegmentale Vitiligo ist die häufigste Form der Vitiligo. Sie ist gekennzeichnet durch Läsionen auf beiden Seiten des Körpers, wobei auch eine symmetrische Verteilung möglich ist. Der Verlauf ist unvorhersehbar mit einer langsamen Ausbreitung und kann auch von Schüben begleitet sein.²⁻⁴

■ Erste und einzige explizit zugelassene Therapieoption zur Behandlung der nichtsegmentalen Vitiligo

Opzelura® ist die erste und einzige explizit zugelassene Therapie zur Behandlung der nichtsegmentalen Vitiligo. Es handelt sich um ein Arzneimittel, dessen ärztliche Verschreibung eingeschränkt ist: Die Behandlung mit Opzelura® sollte von Ärzten eingeleitet und überwacht werden, die Erfahrung mit der Diagnose und Behandlung von nichtsegmentaler Vitiligo haben.¹

■ Indikationsstellung zur Therapie der Vitiligo mit topischen oder systemischen Innovationen

Das Kompetenzzentrum Versorgungsforschung in der Dermatologie (CVderm) stellt im Auftrag der Deutschen Dermatologischen Gesellschaft (DDG) und des Berufsverbandes der Deutschen Dermatologen (BVDD) auf der Webseite www.arzneimittleitfaden.de eine Checkliste für die Indikationsstellung zur Therapie der Vitiligo mit topischen oder systemischen Innovationen zur Verfügung:



■ Dokumentation der Therapieentscheidung

Eine umfassende Dokumentation trägt nicht nur zu einer angemessenen Behandlung und ggf. Weiterbehandlung durch einen anderen Arzt bei, sondern hilft auch im Falle einer Wirtschaftlichkeitsprüfung, die Therapieentscheidung ausreichend begründen zu können. Wichtig für die Dokumentation sind beispielsweise:

- Anamnese,
- Diagnose (ggf. einschl. Fotodokumentation, Angaben zur Ausprägung etc.),
- Therapiemaßnahmen und ihre Wirkungen (einschl. vorangegangene Therapien, ggf. Therapieversagen).

■ Umfassende Rabattvertragsabdeckung bei Opzelura®

Die Verordnung rabattierter Arzneimittel trägt grundsätzlich zu einer wirtschaftlichen Ordnungsweise bei. Für Opzelura® wurden mit zahlreichen Krankenkassen Rabattverträge vereinbart. Eine Übersicht dieser Krankenkassen finden Sie hier:



Vorgaben der KV Thüringen

Wirtschaftlichkeitsprüfung in Thüringen

In Thüringen erfolgt die Wirtschaftlichkeitsprüfung für Hautärzte nach Referenzfallwerten.^{5,6} Diese sind mit den bekannten Richtgrößen aus der Vergangenheit vergleichbar.

Folgende Referenzfallwerte wurden für Hautärzte für das Jahr 2023 vereinbart:⁶

Prüfgruppe	Altersgruppe 1 (0–15 Jahre)*	Altersgruppe 2 (16–49 Jahre)*	Altersgruppe 3 (50–64 Jahre)*	Altersgruppe 4 (ab 65 Jahre)*	Gesamtreferenzfallwert*
Hautärzte	53,59 €	185,12 €	177,18 €	87,86 €	134,05 €

* Angaben pro fachgruppenbezogenem kurativ-ambulantem Behandlungsfall (brutto)

Eine Prüfung nach Referenzfallwerten wird eingeleitet, wenn der Gesamtfallwert des Vertragsarztes den prüfrelevanten Gesamtreferenzfallwert der Prüfgruppe nach Abzug der Praxisbesonderheiten um mehr als 25 % überschreitet. Insgesamt sollen nicht mehr als 5 % aller Ärzte der Prüfgruppe geprüft werden, ausgehend von den Ärzten mit den höchsten Überschreitungen. Bei erstmaliger Auffälligkeit eines Arztes nach vollständig durchgeführter Prüfung wird eine individuelle Beratung durchgeführt und keine Nachforderung festgesetzt.⁵

Keine spezifischen Verordnungsvorgaben zu Opzelura®

Zur zusätzlichen Steuerung der Arzneimittelausgaben wurden Wirtschaftlichkeitsziele festgelegt. Soweit der Vertragsarzt die Wirtschaftlichkeitsziele einhält, werden die innerhalb der eingehaltenen Ziele verordneten Arzneimittel aus dem Verordnungsvolumen des Arztes herausgerechnet.⁵ Für Hautärzte gelten zwei Zielquoten: Dabei handelt es sich um eine Quote zum KBV-Medikationskatalog und eine Biosimilar-Mindestquote für TNF-alpha-Blocker ohne Infliximab.⁶ Bei der Verordnung von Opzelura® ist keine Zielquote zu beachten.

Umgang mit rabattierten Arzneimitteln

Bei der Berechnung der Quotenerreichung wird die Verordnung rabattierter Arzneimittel sowohl bei den Leitsubstanzen als auch bei den Nichtleitsubstanzen zugunsten des Arztes berücksichtigt.^{5,6} Die Verordnung des rabattierten Opzelura® ist von dieser Regelung nicht betroffen, da Opzelura® aktuell von keiner Zielquote erfasst wird. Im Fall einer Prüfung nach Referenzfallwerten werden Rabatte zunächst noch nicht berücksichtigt. Dies erfolgt erst bei der Berechnung einer Nachforderung.⁵

Anerkennung von Praxisbesonderheiten

Bei den statistischen Prüfverfahren werden individuelle Praxisbesonderheiten berücksichtigt, soweit diese aus den Unterlagen bekannt sind, vom betroffenen Arzt nachgewiesen werden oder im Rahmen einer individuellen Beratung vom Arzt beantragt werden. Praxisbesonderheiten sind objektive Gegebenheiten, die von der Art oder dem Umfang her atypisch sind, einen höheren Behandlungsaufwand und/oder erhöhte Verordnungskosten hervorrufen und durch eine bestimmte Patientenstruktur charakterisiert sind.⁵

Fazit

In Thüringen erfolgt die Auffälligkeitsprüfung für Hautärzte auf der Grundlage von Referenzfallwerten. Zusätzlich wurden für Hautärzte zwei Zielquoten vereinbart, deren Einhaltung das Verordnungsvolumen der Praxis entlastet. Bei der Verordnung von Opzelura® sind keine Zielquoten zu beachten. Um eine individuelle Praxisbesonderheit geltend zu machen oder die Therapieentscheidung für Opzelura® im Falle einer Einzelfallprüfung begründen zu können, sollte die Verordnung lückenlos dokumentiert werden.

Weitere Informationen zu den Regelungen der Kassenärztlichen Vereinigungen finden Sie unter www.DeutschesArztPortal.de.

1 Fachinformation Opzelura® 2 Picardo M et al. Vitiligo. Nat Rev Dis Primers 2015; 1: 15011 3 Ezzedine K et al. Revised classification/nomenclature of vitiligo and related issues: the Vitiligo Global Issues Consensus Conference. Pigment Cell Melanoma Res 2012; 25: E1–13 4 Bergqvist C, Ezzedine K. Vitiligo: A Review. Dermatology 2020; 236: 571–592 5 Kassenärztliche Vereinigung Thüringen: Prüfvereinbarung 2021 6 Kassenärztliche Vereinigung Thüringen: Arzneimittelvereinbarung 2023

OPZELURA 15 mg/g Creme Wirkstoff: Ruxolitinib (als Phosphat). Bevor Sie Opzelura verschreiben, lesen Sie bitte die vollständige Fachinformation (Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels). **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Ein Gramm der Creme enthält 15 mg Ruxolitinib (als Phosphat). Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Propylenglykol (E1520) 150 mg/g der Creme, Cetylalkohol (Ph.Eur.) 30 mg/g der Creme, Stearylalkohol (Ph.Eur.) 17,5 mg/g der Creme, Methyl-4-hydroxybenzoat (E218) 1 mg/g der Creme, Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.) 0,5 mg/g der Creme, Butylhydroxytoluol (als Antioxidationsmittel in weißem Vaselin) (E321). **Weitere sonstige Bestandteile:** Dimethicon (E900), Natriumedetat (Ph.Eur.) (E385), Glycerolstearat SE, Macrogol, mittelkettige Triglyceride, dünnflüssiges Paraffin (E905), weißes Vaselin (E905), Phenoxethanol (Ph.Eur.), Polysorbat 20 (E432), gereinigtes Wasser, Xanthangummi (E415). **Anwendungsgebiete:** Opzelura wird angewendet zur Behandlung von nichtsegmentaler Vitiligo mit Beteiligung des Gesichts bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter ab 12 Jahren. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Schwangerschaft und Stillzeit. **Nebenwirkungen:** Häufige Nebenwirkungen (≥ 1/100, < 1/10): Akne an der Applikationsstelle. **Verkaufsabgrenzung:** Deutschland: Verschreibungspflichtig, Österreich: Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Andere Dermatika, Mittel zur Behandlung der atopischen Dermatitis, exklusive Corticosteroide, ATC-Code: D11AH09. **Inhaber der Zulassung/pharmazeutischer Unternehmer:** Incyte Biosciences Distribution B.V., Paasheuvelweg 25, 1105 BP Amsterdam, Niederlande. **Weitere Informationen:** Ausführliche Informationen zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Dosierung und Art/Dauer der Anwendung entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation (Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels). **Stand:** 05/2023

Mit freundlicher Unterstützung von Incyte Biosciences Germany