

Erste Änderungsvereinbarung
vom 1. August 2025
zum
Rahmenvertrag über die Arzneimittelversorgung
nach § 129 Absatz 2 SGB V in der Fassung vom 1. Januar 2025

Der GKV-Spitzenverband, Berlin
und
der Deutsche Apothekerverband e. V.

vereinbaren im Rahmenvertrag über die Arzneimittelversorgung nach § 129 Absatz 2 SGB V in der Fassung vom 1. Januar 2025 folgende Anpassung:

In Anlage 1 wird der Wirkstoff Ustekinumab mit den beiden bioidentischen Arzneimitteln Otulfi® und Fymiskina® ergänzt.

Die Anlage 1 lautet dann wie folgt:

Anlage 1 zum Rahmenvertrag nach § 129 Absatz 2 SGB V

Austauschbare biotechnologisch hergestellte Arzneimittel nach § 9 Absatz 1 Buchstabe d)

Zu den biotechnologisch hergestellten Arzneimitteln, die nach § 9 Absatz 3 des Rahmenvertrages zu berücksichtigen sind, haben sich die Vertragsparteien zum Stand 01.08.2025 auf die nachstehende Auflistung verständigt:

Wirkstoff	Arzneimittel	Anzuwenden ab
Bevacizumab	Alymsys®	01.06.2021
	Oyavas®	01.06.2021
Epoetin alfa	Abseamed®	01.10.2011
	Binocrit®	01.10.2011
	Epoetin alfa Hexal®	01.10.2011
Epoetin zeta	Retacrit®	01.10.2011
	Silapo®	01.10.2011
Filgrastim	Ratiograstim®	01.06.2015
	Tevagrastim®	01.06.2015
Filgrastim	Filgrastim Hexal®	01.06.2015

Wirkstoff	Arzneimittel	Anzuwenden ab
	Zarzio®	01.06.2015
Infliximab	Inflectra®	01.06.2015
	Remsima®	01.06.2015
Interferon beta-1b	Betaferon®	01.10.2011
	Extavia®	01.10.2011
Pegfilgrastim	Pelmeg®	01.11.2020
	Cegfila®	01.11.2020
Rituximab	Truxima®	15.03.2020
	Blitzima®	15.03.2020
Simoctocog alfa	Nuwiq®	15.01.2025
	Vihuma®	15.01.2025
Teriparatid	Movymia®	01.11.2019
	Terrosa®	01.11.2019
Ustekinumab	Otulfi®	01.08.2025
	Fymiskina®	01.08.2025

Die Änderung tritt zum 1. August 2025 in Kraft.

Berlin, den
GKV-Spitzenverband

Berlin, den
Deutscher Apothekerverband e. V.

- x - x - x -