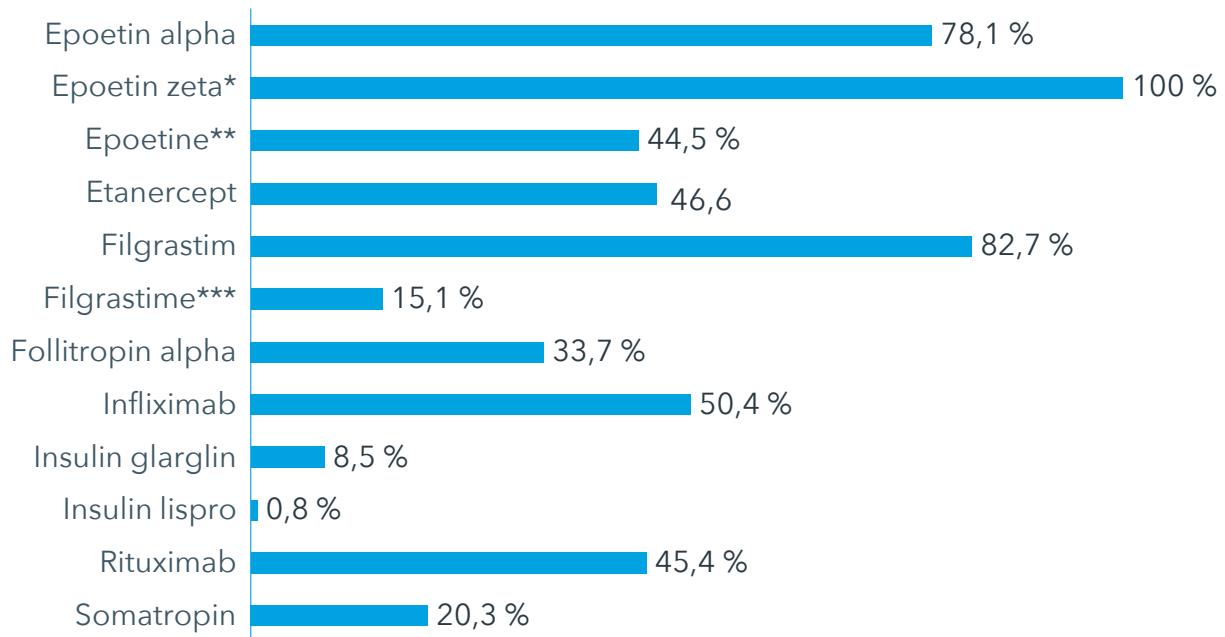


## BIOSIMILAR-VERSORGUNGSANTEILE IM ERSTEN QUARTAL 2018 VARIIEREN STARK ZWISCHEN SUBSTANZGRUPPEN

*Absatz - Versorgungsanteil in % DDD*



Quelle: IMS AMV®

\* in Deutschland kein Originalprodukt verfügbar

\*\* Epoetine=Darbepoetin Alfa, Epoetin Alfa/Beta/Theta/Zeta, Methoxy Polyethylene Glycol-EP

\*\*\* Filgrastime=Filgrastim, Pegfilgrastim, Lipegfilgrastim; Kombination Filgrastime und Epoetine ohne Einschränkung auf den biosimilarfähigen Biopharmazeutika-Markt

Biosimilars erreichen je nach Wirkstoff eine unterschiedliche Marktdurchdringung gemessen auf Basis von DDD (*Defined Daily Dosage*). In den Gruppen der Epoetine und bei Filgrastim lag ihr Versorgungsanteil im ersten Quartal 2018 bei rund 80 %. Die Therapie mit dem kostengünstigeren Nachbau des Originals hat sich über die letzten 10 Jahre hinweg etabliert. Epoetine werden in der Therapie von Dialysepatienten und nach Chemotherapien eingesetzt. Filgrastime haben blutbildende Wirkung und werden u.a. bei der Krebstherapie und fortgeschrittenen HIV-Infektionen angewendet.

Knapp die Hälfte aller Infliximab-DDD sind mittlerweile Biosimilars, die erstmalig in 2015 auf den deutschen Markt kamen. Der zur Rheuma- und Krebstherapie seit April 2017 zugelassene Antikörper Rituximab verbucht knapp ein Jahr nach seiner Markteinführung bereits einen Versorgungsanteil von 45 % der DDD.

### KONTAKT

IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG | Unterschweinstiege 2 - 14 | 60549 Frankfurt am Main  
 Tel. +49 69 6604-0