



Verordnung Aktuell Arzneimittel

Stand: 30. Oktober 2014

Eine Information der Kassenärztlichen Vereinigung Bayerns ▪ Verordnungsberatung@kvb.de ▪ www.kvb.de/praxis/verordnungen

■ Frühe Nutzenbewertung von Cobicistat (Tybost®)

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) beschloss die Anlage XII der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) um den Wirkstoff Cobicistat zu ergänzen.
Der Beschluss trat am 18. September 2014 in Kraft.

Tybost® wird als pharmakologischer Verstärker (Booster) von Atazanavir 300 mg einmal täglich oder Darunavir 800 mg einmal täglich im Rahmen einer antiretroviralen Kombinationstherapie bei Erwachsenen angewendet, die mit dem Humanen Immundefizienzvirus 1 (HIV-1) infiziert sind.

Die **zweckmäßige Vergleichstherapie** für die pharmakokinetische Verstärkung (Booster) für Atazanavir 300 mg einmal täglich oder Darunavir 800 mg einmal täglich in Kombination mit anderen antiretroviralen Arzneimitteln zur Behandlung von mit dem Humanen Immundefizienzvirus 1 (HIV-1)-infizierten Erwachsenen ist: **Ritonavir**

Der pharmazeutische Unternehmer hat die erforderlichen Unterlagen zur Nutzenbewertung nicht vollständig ausgefüllt, das eingereichte Dossier ist damit unvollständig. In der Rechtsfolge gilt der **Zusatznutzen als nicht belegt**.

Wichtig!

Die Einleitung und Überwachung der Therapie muss durch einen in der Diagnosestellung und Behandlung der HIV-Infektion erfahrenen Arzt erfolgen.

Den Beschlusstext finden Sie hier: www.g-ba.de.

Weitere Hilfe bekommen Sie – **als Mitglied der KVB** – von unseren Pharmakotherapie-Beratern. Sie finden unsere Berater unter www.kvb.de > [Service](#) > [Kontakt und Beratung](#) > [Präsenzberatung](#) > [Verordnungen](#)