**Anhang 03 a** des Handbuchs betreffend die Spezialitätenliste (SL)

**KEY FACTS-Formular für Neuaufnahmegesuch**

**Originalpräparat (NA)**

Bei NA **nach Befristung**: Bitte fügen Sie den Inhalt des ursprünglichen Keyfacts-Formulars hier ein und ergänzen Sie neue Informationen/Ergebnisse/Sachverhalte in Farbe.

**NAME ARZNEIMITTEL**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | **00.** | **NAME THERAPEUTISCHE GRUPPE** | | | | | **00.00** | **Name Therapeutische Untergruppe** | | | | | 00.00.00 | Name Therapeutische Untergruppe | | | | | ATC-Code | ATC-Code Arzneimittel | | | | |  | **NAME ARZNEIMITTEL** Name Zulassungsinhaberin  (Wirkstoff) | | | | | A/B/D/E (Abgabe- kategorie) |  | FAP [Fr.] | PP [Fr.] | Zulassungsnummer **Swissmedic** / GTIN[[1]](#footnote-1) | | (BAG-Nr., falls vorhanden) | Galenische Form, Dosisstärke, Packungsgrösse | 00.00 | 00.00 | 7680**10000001**X | | (BAG-Nr., falls vorhanden) | Galenische Form, Dosisstärke, Packungsgrösse | 00.00 | 00.00 | 7680**10000002**X | | |
| Indikation | Indikation nach Fachinformation Swissmedic |
| Allgemeine Bezeichnung der Krankheit Deutsch und Französisch[[2]](#footnote-2) | Zum Beispiel „Lungenkrebsˮ |
| SL oder GG-SL | GG-SL, falls beide Fragen mit Ja beantwortet werden:  Anwendungsbeginn in den überwiegenden Fällen vor dem 20. Altersjahr: ja  nein  Anwendung ausschliesslich zur Behandlung des Geburtsgebrechens: ja  nein  SL  GG-SL  Falls GG-SL  Geburtsgebrechen-Ziffer gemäss Anhang der GgV-EDI: Ziffer |
| Zulassungsstatus Swissmedic | Vorbescheid vom TT. Monat JJJJ  Zulassungsverfügung vom TT. Monat JJJJ  Zulassungsbescheinigung vom TT. Monat JJJJ |
| Herstellerin | Name, vollständige Adresse |
| Fast track Verfahren | Fast track bewilligt mit Verfügung von Swissmedic vom TT. Monat JJJJ (gem. Beilage) |
| Orphan Drug Status | Ja  Nein |
| Zulassungsstatus EMA | Nicht zugelassen:  Zulassungsverfahren hängig oder Zulassung von EMA abgelehnt?  Zugelassen am: TT. Monat JJJJ mit folgender Indikation: |
| Zulassungsstatus FDA | Nicht zugelassen:  Zulassungsverfahren hängig oder Zulassung von FDA abgelehnt?  Zugelassen am TT. Monat JJJJ mit folgender Indikation: |
| Patente | Wirkstoffpatent:  Patent-Nummer:  Ablaufdatum:  Weitere relevante Patente:  Patent-Nummer:  Ablaufdatum: |
| Eingereicht am | TT. Monat JJJJ (elektronische Einreichung) |
| Eingereicht zur Behandlung | EAK X. Termin JJJJ |
| Marktverfügbarkeit in der Schweiz per | TT. Monat JJJJ |
| Aufnahme gewünscht per | TT. Monat JJJJ |
| Kontaktangaben | Name und vollständige Adresse der Zulassungsinhaberin Name, Telefonnummer und E-Mail-Adresse Kontaktperson |
| Ort, Datum, Unterschrift |  |

Das vollständig[[3]](#footnote-3) ausgefüllte Dokument (vgl. Mitwirkungspflicht der Parteien nach Art. 13 Verwaltungsverfahrensgesetz (VwVG, SR 172.021)) ist als Teil des elektronischen Datenträgers (pdf-Format, mit Beilagen verlinkt) zusammen mit den Unterlagen gemäss Handbuch betreffend die Spezialitätenliste (vgl. Kapitel B 1.3) an untenstehende Adresse einzusenden:

**Bundesamt für Gesundheit BAG**

Abteilung Arzneimittel Krankenversicherung

Postadresse 3003 Bern

Tel. +41 (0)58 462 90 35

[eak-sl-sekretariat@bag.admin.ch](mailto:eak-sl-sekretariat@bag.admin.ch)

[www.bag.admin.ch](http://www.bag.admin.ch)

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Allgemeine Bemerkungen** | |
| Allg. Bemerkungen (z.B. Befristung, Auflagen, laufende Verfahren). | |
|  | |
| **2. Wirksamkeit** | |
| Wirkmechanismus Text Krankheitsbild Text Standard of Care Beschreibung der Indikation und kurz der bisher in dieser Indikation eingesetzten Therapien. Studienlage Text | |
| **Studie 1 – "Name der Studie" (NCTXXXXXXXX)**  **Autor, A. (Jahreszahl). Titel des Artikels. Titel der Zeitschrift, Ausgabe (Heft), Seitenzahl.** | |
| Design |  |
| Intervention |  |
| Ein-/Ausschlusskriterien |  |
| Primärer Endpunkt |  |
| Sekundäre Endpunkte |  |
| **Studie 2 – "Name der Studie" (NCTXXXXXXXX)**  **Autor, A. (Jahreszahl). Titel des Artikels. Titel der Zeitschrift, Ausgabe (Heft), Seitenzahl.** | |
| Design |  |
| Intervention |  |
| Ein-/Ausschlusskriterien |  |
| Primärer Endpunkt |  |
| Sekundäre Endpunkte |  |
| **Studie 3 – "Name der Studie" (NCTXXXXXXXX)**  **Autor, A. (Jahreszahl). Titel des Artikels. Titel der Zeitschrift, Ausgabe (Heft), Seitenzahl.** | |
| Design |  |
| Intervention |  |
| Ein-/Ausschlusskriterien |  |
| Primärer Endpunkt |  |
| Sekundäre Endpunkte |  |
| **Sicherheit / Verträglichkeit** | |
| Beschreibung Sicherheit und Verträglichkeit aus obgenannten Studien/Fachinformation | |
| **Medizinische Leitlinien** | |
| CH, Europa, USA | |
| **Wirksamkeit: Wirkung und Sicherheit im Vergleich zu anderen Arzneimitteln** | |
| Gibt es Head-to-Head-Daten?  Gibt es Metaanalysen?  Vergleich zu Studienresultaten von bisher in dieser Indikation als Standardtherapien eingesetzten Arzneimitteln (inkl. Sicherheit/Verträglichkeit/Lebensqualität) vs. Standardtherapien (mit Beurteilung Mehrnutzen, falls IZ beantragt). Sind die Studienpopulationen vergleichbar (Vortherapien, Nachfolgetherapien, Alter, usw.); Ist ein Mehrnutzen vorhanden? | |
| **Zusammenfassung Wirksamkeit** | |
| Kurze Zusammenfassung max. 2-3 Sätze | |
|  | |
| **3. Zweckmässigkeit** | |
| **Dosierung / Dosisstärken / Packungsgrössen** | |
| Packungen für Initialtherapie, Dauertherapie, Verwurf, Vertriebskosten der Therapie | |
| **Zusammenfassung der Beurteilung durch Zulassungsbehörden** | |
| Swissmedic (Evaluationsbericht, Art der Zulassung)  EMA  FDA | |
| **Zusammenfassung der Beurteilungen durch ausländische Institutionen** | |
| IQWiG und GB-A  NICE SMC NCPE  HAS  TLV  EuNetHTA  Australien (AusPAR, NPS MedicineWise)  Kanada (CADTH, INESSS) | |
| **Expertengutachten (optional)** | |
| Zusammenfassung | |
| **Medizinischer Bedarf (maximal 20 Zeilen)** | |
| Medizinischer Bedarf des Arzneimittels unter Berücksichtigung der Wirkung und Verträglichkeit und von bestehenden Therapieoptionen in der Schweiz?  Wo ist der Platz der Therapie unter Berücksichtigung von Wirksamkeit (Wirkung und Verträglichkeit) im Vergleich zu anderen Arzneimitteln, Leitlinien und der Verfügbarkeit/Vergütung anderer Arzneimittel in der Schweiz?  Besteht Missbrauchsgefahr? | |
|  | |
| **4. Wirtschaftlichkeit** | |
| **Antrag der Zulassungsinhaberin** | |
| Die Zulassungsinhaberin beantragt folgende Preise:   |  |  |  | | --- | --- | --- | |  | FAP [Fr.] | PP [Fr.] | | Galenische Form, Dosisstärke, Packungsgrösse |  |  |   Die Zulassungsinhaberin beantragt:  Eine Preisbildung unter Berücksichtigung von APV und TQV  Einen Innovationszuschlag von X Prozent  Preiseinschläge  Lineare Preise  Flatpricing  Sonstiges (z.B. Preismodelle) | |
| **Epidemiologie** | |
| Beschreibung der Epidemiologie mit Inzidenz und Prävalenz in der Schweiz auf Ebene Indikation und Ebene Arzneimittel unter Berücksichtigung der Therapiealternativen    Anzahl der zu erwartenden Patienten für das Arzneimittel    Pharmakoökonomische Daten (Kosten-Nutzen-Analyse) | |
| **Auslandpreisvergleich (APV)** | |
| Der APV mit Datum vom TT Monat JJJJ mit Preisen aus den Referenzländern (A, B, D, DK, F, FI, NL, S, UK) und Wechselkursen zu Fr. X.XX/Euro, Fr. X.XX/GBP, Fr. X.XXXX/DKK und Fr. X.XXXX/SEK (Stand 1. Monat JJJJ) liegt vor.  Daraus resultieren für die verschiedenen Packungen folgende Preise/resultiert folgender Preis:   |  |  | | --- | --- | |  | APV (FAP) [Fr.] | | Galenische Form, Dosisstärke, Packungsgrösse |  | | Galenische Form, Dosisstärke, Packungsgrösse |  |   In welchen Referenzländern wird das Arzneimittel vergütet?  Wann werden Preise aus weiteren Referenzländern erwartet?  Werden im Ausland Preismodelle umgesetzt?  Liegen für alle Referenzländer aktuelle Länderbestätigungen vor? | |
| **Therapeutischer Quervergleich (TQV)** | |
| Begründung für Wahl des/der Vergleichsarzneimittel(s)  Begründung für Dosis des/der Vergleichsarzneimittel(s)  Therapiekosten bezogen auf Tages-, Monats-, Jahres- oder Kurkosten (T/M/JTK)   |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | Arzneimittel (Wirkstoff) | Packungsgrösse,  Dosisstärke [Einheit] | FAP [Fr.] | Dosierung [Einheit/Zeit] | T/M/JTK [Fr.] | |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |  |  | TQV-Niveau |  | |  |  |  | TQV-Preis (FAP) |  | | |
| **Innovationszuschlag (IZ)** | |
| Beantragter Innovationszuschlag (max. 20%):  Begründung: | |
| **Auswirkungen auf die Sozialversicherungen (OKP/IV)** | |
| Die beantragten Publikumspreise führen bei einer Tages-, Monats-, Jahrestherapiedosis von XYZ zu Tages-, Monats-, Jahres-, Kurkosten von Fr. XX.XX pro Patient/in.  Berechnung des voraussichtlichen Budget Impact mit dem beantragten Publikumspreis und der Auswirkungen auf die Kosten der OKP/IV (Mehr- oder Minderkosten pro Jahr) unter Berücksichtigung der bisher vergüteten Arzneimitteltherapien. | |
|  | |
| **5. Ethik (optional)** | |
| Ausführungen zu ethischen Aspekten | |
|  | |
| **6. Limitierung** | |
| **Beantragte Limitierung** | |
| *«Limitierung»*  Wenn eine Limitierung beantragt wird:  Begründung der Limitierung, evtl. Berücksichtigung der Vergleichsarzneimittel  Wenn keine Limitierung beantragt wird:  Begründung | |
| **Limitierungen im Ausland** | |
| Name Land: Wortlaut Limitierung | |
|  | |
| **7. Gesuche bei anderen Sektionen des BAG, die mit der Aufnahme des Arzneimittels in die SL/GG-SL zusammenhängen.** | |
| Wurden Gesuche bei anderen Sektionen des BAG, die mit der Aufnahme des Arzneimittels in die SL/GG-SL zusammenhängen, eingereicht (z.B. Impfstoffe, Diagnosetests, Untersuchungen)?  Wurde das Antragsformular für die EAMGK/ELGK schon eingereicht?  Wann wird der Entscheid der EAMGK/ELGK erwartet? | |
|  | |
| **8. Publikumswerbung** | |
| Mit der Einreichung des Neuaufnahmegesuches vom TT. MONAT JJJJ wird ab sofort auf jegliche Publikumswerbung verzichtet. | |
|  | |
| **9. Vertraulichkeit, Öffentlichkeitsprinzip** | |
| Während des Prüfverfahrens haben Mitarbeitende des BAG, Mitglieder der EAK und gegebenenfalls verwaltungsexterne Fachleute, die die Verwaltung zur Vorbereitung der Beratungen in den Kommissionen beiziehen kann, Einsicht in die Antragsunterlagen und Beilagen.  Nach Abschluss des Verfahrens steht jeder Person im Rahmen des Bundesgesetzes über das Öffentlichkeitsprinzip der Verwaltung (BGÖ, SR 152.3) ein generelles Recht auf Zugang zu amtlichen Dokumenten zu. Eine Zugangsgewährung kann u.a. aus überwiegenden öffentlichen bzw. privaten Interessen beschränkt, verweigert oder aufgeschoben werden (u.a. Schutz der freien Meinungs- und Willensbildung der Behörde, Schutz von Berufs-, Geschäfts- oder Fabrikationsgeheimnissen, Schutz der Privatsphäre Dritter, Schutzrechte des geistigen Eigentums von Dritten).  Im Falle eines BGÖ-Gesuches erhält die Zulassungsinhaberin Gelegenheit zur Stellungnahme, welche Informationen **nicht** herausgegeben werden sollen. | |
|  | |
| **10. Referenzen** | |
| Zitierte, eingereichte Unterlagen sind mit dem Key Facts-Formular zu verlinken.  Referenzen | |

1. Falls GTIN bei der Einreichung des Gesuches noch nicht bekannt ist, muss sie sobald vorhanden dem BAG mitgeteilt werden. [↑](#footnote-ref-1)
2. Angabe für die Publikation nach Artikel 71 Absatz 1 Buchstabe f KVV sofern keine anderweitige Rückmeldung des BAG. [↑](#footnote-ref-2)
3. Das BAG behält sich vor, Gesuche mit unvollständigen oder unsachgemässen Angaben zur Nachbesserung zurückzuweisen, nicht darauf einzugehen oder sie allenfalls abzuweisen. [↑](#footnote-ref-3)