

# Kompendium Biosimilars

April 2020

► **Seite 6** Auch wenn die Zulassung eines Biosimilars in onkologischen Indikationen durch eine Extrapolation der Daten aus nicht onkologischen Indikationen erfolgt ist, sind sie eine gleichwertige therapeutische Alternative zu ihren jeweiligen Referenzarzneimitteln. Ihr Einsatz sollte daher immer erwogen werden.

► **Seite 36** Im 3. Quartal 2019 lag der Versorgungsanteil von Biosimilars in Deutschland – gemessen an definierten Tagesdosen – innerhalb des biosimilarfähigen Marktes bei 18 %. Damit rangiert der Biosimilar-Markt in Deutschland im internationalen Vergleich auf dem 2. Platz hinter den USA.

3 Editorial | **In der Versorgung angekommen: Biosimilars**  
S. Schikora

---

6 Therapie | **Zehn Jahre Biosimilars in der Onkologie – strategischer Einsatz in der Praxis?** S. Dicheva-Radev, W.-D. Ludwig

17 Therapie | **Onkologische Biosimilars – Aktuelle Langzeit- und Registerdaten** M. Pömmel

18 Therapie | **Rituximab-Biosimilars – ein umfassender Überblick** H.-P. Lipp

25 Therapie | **Aktiver Morbus Crohn – Ist CT-P13 auch in dieser Indikation vergleichbar effektiv wie Infliximab?** K. Wolf

26 Therapie | **Warum der Nocebo-Effekt bei der Therapie mit Biosimilars eine Rolle spielt** J. Braun, U. Kiltz

---

34 Versorgung | **Patientenwissen wird überschätzt – Was kann Rheumapatienten von einem Switch zu einem Biosimilar überzeugen?** K. Wolf

35 Versorgung | **Rheumatologie – Mit dem Einsatz von Biosimilars innovative Therapieoptionen fördern** M. Walter

36 Versorgung | **Biosimilars: Die Marktentwicklung in Deutschland** C. Maag, R. Carius

---

42 Gesundheitspolitik | **Neujustierung des Biosimilarmarktes: Das GSAV droht alte Fehler zu wiederholen** F. Voglsamer

---

Titelbild: © stock.adobe.com | Design Cells