

# KOMPENDIUM BIOSIMILARS

April 2022

Eine Zeitreise von der ersten Zulassung eines Biosimilars im Jahr 2006 bis heute: Inzwischen sind 66 Biosimilars bei der EMA zugelassen (Stand 09/2021) – wobei Immunsuppressiva die Liste der umsatzstärksten Biosimilars anführen. ► **Seite 4**

Und die Entwicklung geht weiter: Drei Eculizumab-Biosimilars befinden sich derzeit in der fortgeschrittenen klinischen Prüfungsphase – die Zulassung eines ersten Präparats wird in naher Zukunft erwartet. ► **Seite 29**

3 Editorial | **Biosimilars – Rabattverträge sind kein Allheilmittel** Hans-Peter Lipp

6 Versorgung | **Biosimilars von Somatropin bis Ranibizumab – eine Reise durch die Zeit** Ilse Zündorf

13 Versorgung | **Strenge Qualitätskontrollen, verlässliche Lieferketten, hochwertige Produktionsstätten – Biotechnologische Innovationen und Biopharmazeutika aus einer Hand** Judith Bach

14 Versorgung | **Behandlungsergebnis optimieren – Kommunikation beim Switch ist das A und O** Stephanie Schikora

15 Versorgung | **Schnellerer Therapiezugang für Rheumapatienten dank Biosimilars** Peter Killian, Franziska Hörbrand

20 Therapie | **Innovative Biosimilars – Alternativen zu Biologika mit zusätzlichen Vorteilen** Bianca Bach

21 Therapie | **Therapieziel „histologische Remission“ bei CED – die Rolle der Biosimilars** Philip Esters

24 Therapie | **Biosimilars bei gynäkologischen Tumoren – ein Blick in die Praxis** Hans-Christian Kolberg

29 Therapie | **Eculizumab-Biosimilars: Möglicher Stellenwert im therapeutischen Umfeld** Hans-Peter Lipp

37 Therapie | **Wirksamkeit und Sicherheit von Biosimilars – heute außer Frage?** Stanislava Dicheva-Radev, Wolf-Dieter Ludwig

45 Gesundheitspolitik | **Aut idem: biosimilarfähige Fertigarzneimittel versus parenterale Zubereitungen** Cosima Bauer, Uwe May, Chiara Giuliani-Limbach

Covergestaltung: © Thieme

Titelbild: © sakurra | stock.adobe.com