

11. Mai 2017

Neueinführung des ersten Rituximab-Biosimilar

Mit Truxima[®] ist ab sofort das erste Biosimilar des monoklonalen Antikörpers Rituximab für die Behandlung von Patienten mit Follikulärem Lymphom, Diffus-großzelligem B-Zell-Lymphom, Chronischer lymphatischer Leukämie, Rheumatoider Arthritis sowie Granulomatose mit Polyangiitis und mikroskopischer Polyangiitis verfügbar (1,2,3).

Die vergleichbare Wirksamkeit und Sicherheit zum Referenzprodukt MabThera[®] (3) konnte Truxima[®] unter anderem in zwei Phase-III-Studien zeigen. Dies wurde durch die Zulassung der Europäischen Arzneimittel-Agentur (EMA) bestätigt (1,2,3).

Somit steht nun eine vergleichbar wirksame, sichere und kostengünstigere Alternative zum Referenzpräparat zur Verfügung (3,4).

Truxima[®] ist wie folgt erhältlich:

Bezeichnung	Darreichungsform	Packungsgröße	Pharmazentralnummer (PZN)
Truxima [®] 500 mg/50 ml	Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung	1 Durchstechflasche	1272936

Quelle: Mundipharma

Literatur:

(1) Fachinformation Truxima[®], Stand: Februar 2017

(2) Bezogen auf die Vergleichbarkeit bzgl. Sicherheit, Wirksamkeit und Pharmakologie zum Original-Rituximab, EPAR Assessment Report: Truxima[®], EMA/CHMP/75695/2017, http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-_Public_assessment_report/human/004112/WC500222695.pdf, aufgerufen am 05.05.2017

(3) Fachinformation MabThera i.v., Stand September 2016

(4) Lauertaxe Taxe-VK, 01.05.2017