

# Gesetzliche Herstellerrabatte für Arzneimittel in Europa

(Stand: 1. Juli 2020)

In vier von 27 EU-Mitgliedstaaten erhalten öffentliche Zahler wie Krankenkassen, nationale Gesundheitsdienste etc. von Arzneimittelherstellern Rabatte auf Listenpreise („Fabriksabgabepreise“), deren Höhe gesetzlich geregelt ist: in Deutschland, Griechenland, Italien und Spanien.

## Gesetzliche Grundlagen:

### Deutschland

**Höhe:**

7 Prozent des Fabriksabgabepreises

**Gilt für:**

nichtfestbetragsgeregelte Arzneyspezialitäten

**Gesetzliche Grundlage:**

Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) – Gesetzliche Krankenversicherung (Artikel 1 des Gesetzes v. 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477) § 130a Rabatte der pharmazeutischen Unternehmer

### Griechenland

**Höhe:**

9 Prozent des Fabriksabgabepreises bei Re-Evaluierung nach 18 bzw. 24 Monaten

14 Prozent des Fabriksabgabepreises bei erstmaliger Preisfeststellung

**Gilt für:**

erstattungsfähige Arzneyspezialitäten, die in öffentlichen Apotheken abgegeben werden

**Gesetzliche Grundlage:**

Art. 87 a. Gesetz 4472/2017

### Italien

**Höhe:**

9,75 Prozent des Fabriksabgabepreises (als Ergebnis von 5 Prozent + 5 Prozent\*)

\* können ab dem 2. Jahr wahlweise als Rabatt bei der Beschaffung oder in Form eines Pay-back am Ende des Jahres geleistet werden

**Gilt für:**

erstattungsfähige Arzneyspezialitäten

**Gesetzliche Grundlagen:**

Agencia Italiana del Farmaco, Determina del 27 settembre 2006,

<http://www.gazzettaufficiale.it/eli/gu/2006/09/29/227/sg/pdf>

Legge 27 dicembre 2006, n. 296, <http://www.gazzettaufficiale.it/eli/id/2007/01/11/07A00183/sg>

## Spanien

<b>Höhe:</b>	<b>Gilt für:</b>
1) 7,5 Prozent des Fabriksabgabepreises (das spanische Gesetz spricht vom Apothekenverkaufspreis, allerdings mit direkter Auswirkung auf den Fabriksabgabepreis, weshalb dieser hier angegeben wird)	erstattungsfähige Originalpräparate außer Arzneimittel im Referenzpreissystem
2) 4 Prozent des Fabriksabgabepreises (gleiche Anmerkung wie oben)	erstattungsfähige Arzneimittel für seltene Erkrankungen (orphan medicines)

### **Gesetzliche Grundlagen:**

- 1) Artículo 8, Capítulo V, Real Decreto Ley 8/2010
- 2) Real Decreto Ley 8/2010, modificado por el Real Decreto Ley 9/2011