

Lurasidon und Sipuleucel-T nicht mehr im Vertrieb

Ergänzend zu unserer Kl. Mitt. zu Beschlüssen des G-BA zur frühen Nutzenbewertung neuer Arzneimittel (1) teilen wir mit, dass Lurasidon (Latuda[®]; vgl. 2) seit März 2015 in Deutschland und Sipuleucel-T (Provenge[®]; vgl. 3) seit Juli 2015 in Europa von den pharmazeutischen Unternehmen aus dem Vertrieb genommen wurden. Die Begründung eines Konzernsprechers zu Latuda[®]: „Aufgrund der speziellen Anforderungen können wir das Produkt in Deutschland leider nicht mehr anbieten und müssen es zurücknehmen“. Die Marktrücknahme von Provenge[®] wurde bisher nicht begründet.

Literatur

1. AMB 2015, **49**,55. [Link zur Quelle](#)
2. <https://www.g-ba.de/informationen/beschluesse/2231/> [Link zur Quelle](#)
3. <https://www.g-ba.de/informationen/beschluesse/2208/> [Link zur Quelle](#)