

FERACCRU®-Verordnung

Nützliche Hinweise zu Arzneimittelvorgaben und Erstattung



Schleswig-Holstein

Orale Eisenpräparate zulasten der GKV verordnen

In der Therapie des Eisenmangels und der Eisenmangelanämie sind neben medizinischen auch wirtschaftliche Aspekte bei der Wahl des Arzneimittels zu beachten.

NEU:
FERACCRU®
jetzt auch
zugelassen ab
12 Jahren.²

OTC: Orale Eisen-(II)-Verbindungen

Orale Eisen-(II)-Monopräparate sind in der Regel nicht erstattungsfähig. Entsprechend Anlage I Nr. 17 der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL, OTC-Übersicht) sind Eisen-(II)-Verbindungen nur zur Behandlung einer gesicherten Eisenmangelanämie verordnungsfähig.¹

Rx: Orales Eisen-(III)-Monopräparat (FERACCRU®)

FERACCRU® ist verschreibungspflichtig und für den Einsatz bei Eisenmangel und Eisenmangelanämie zugelassen.² Dementsprechend kann FERACCRU® zulasten der GKV und unter Einhaltung des Wirtschaftlichkeitsgebots gem. SGB V verordnet werden.^{3,4}

FERACCRU® – medizinisch und wirtschaftlich verordnungsfähig^{2,4}

FERACCRU® ist im Hinblick auf das Wirtschaftlichkeitsgebot und die Vorgaben der Kassenärztlichen Vereinigung **erstattungsfähig**. Ab dem Stadium des Eisenmangels – **auch schon ohne Anämie**.^{2,3,4}

Wichtig für die Verordnung: eine patient*innenindividuelle Dokumentation

Für jede Therapieentscheidung – so auch für die Wahl von FERACCRU® – gilt:

Sie sollte umfassend und jederzeit nachvollziehbar in der Patient*innenakte dokumentiert werden.⁵

Kann für die FERACCRU®-Dokumentation von Bedeutung sein:

- Anamnese, Indikation, Krankheitsverlauf
- Laborparameter
(wie Hb-Werte, Ferritin, Transferrin)
- Vorthérapien bzw. Neben- oder Wechselwirkungen unter Eisen-(II), z. B.:
 - Magen-Darm-Beschwerden (R10.4)
 - Durchfall (A09.9)
 - Verstopfung (K59.02)
 - Sodbrennen (R12)
 - Übelkeit/Erbrechen (R11)
 - Überempfindlichkeitsreaktionen der Haut (L27)
 - Unerwünschte Nebenwirkung eines Arzneimittels (T88.7)

Durch eine korrekte und vollständige Dokumentation wird Ihre medizinische und wirtschaftliche Therapie-Entscheidung unterstützt!

Bei Unverträglichkeit oder fehlender Wirksamkeit eines Eisen-(II)-Präparats⁶:

FERACCRU® verordnen !

FERACCRU®-Verordnung

Nützliche Hinweise zu Arzneimittelvorgaben
und Erstattung



Schleswig-Holstein

FERACCRU® 30 mg Hartkapseln

Wirkstoff

- Eisen-(III)-Maltol (ATC-Code: B03AB10)

Indikationen

- Zur Behandlung des Eisenmangels bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter von 12 Jahren und älter.²

Anwendung/Dosierung

- 2 x täglich 1 Hartkapsel, morgens und abends auf nüchternen Magen

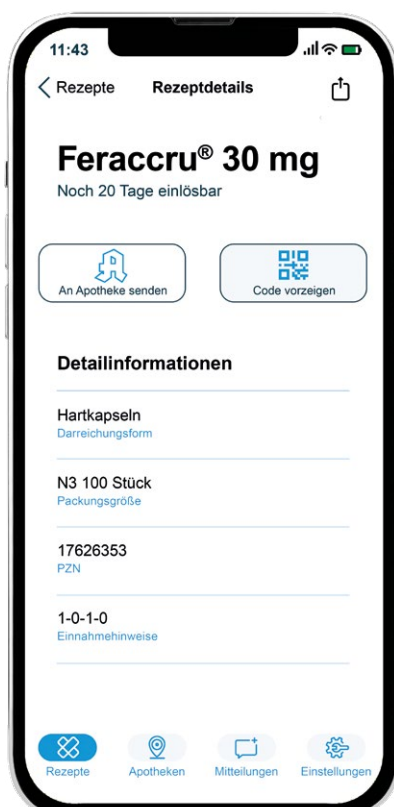
Packungsgröße und PZN

- N2 50 Stück, PZN 17565999
- N3 100 Stück, PZN 17626353



Formal korrekte Verordnung

FERACCRU® sollte zulassungskonform und namentlich eindeutig, mit PZN⁷ als eRezept zu Lasten der gesetzlichen Krankenversicherung verordnet werden.



Gründe für eine FERACCRU®-Verordnung

- Verordnungs- und erstattungsfähig bei Eisenmangel und -anämie
- Anwendbar bei Eisenmangel unterschiedlicher Genese²
- Gutes Nebenwirkungsprofil²
- Kann mit PPI gegeben werden²
- Stabiler Komplex bleibt bis zur Resorption gebunden – hierdurch stehen praktisch 100 % des Eisens für die Resorption zur Verfügung²



Wichtig für Ihre FERACCRU®-Verordnung

- ✓ Zulassungskonform verordnen
- ✓ Diagnose präzise dokumentieren
- ✓ Verordnungsvorgaben des G-BA bzw. der KV beachten

FERACCRU® in der KV Schleswig-Holstein^{8,9,10,11}

In der KV Schleswig-Holstein erfolgt die **Wirtschaftlichkeitsprüfung** von Amts wegen vorrangig als MRG*-Prüfung und im Rahmen von Zielvereinbarungen für max. 5 % einer Prüf- oder Vergleichsgruppe.

Die **MRG-Systematik** ist ein Klassifikationssystem für Patient*innen, basierend auf den Verordnungen eines Patienten/einer Patientin im Quartal (Verordnungspatient*in) und der Zuordnung der Rezepte in Wirkstoffgruppen nach ATC-Systematik. Daraus ergibt sich für jeden Patienten/jede Patientin ein morbiditätsorientierter Sollwert und aus der Summe aller patient*innenbezogenen Sollwerte damit das MRG-Volumen des Arztes/der Ärztin.

Übersteigt das prüfrelevante Verordnungsvolumen (IST-Kosten), nach vereinbarten und anerkannten Abzügen, das festgelegte MRG-Volumen (Sollwert) um mehr als 12,5 % können Maßnahmen bis hin zu einer Nachforderung erfolgen.

Die Prüfung der vertragsärztlichen Ordnungsweise erfolgt auf Basis des gesamten Verordnungsvolumens. Eisenpräparate werden dabei nicht über ein eigenes Quotenziel separat geprüft. Auf begründeten Antrag der Krankenkasse oder der KV kann die Ordnungsweise jedoch auch im Einzelfall geprüft werden.

Wirtschaftlichkeitsziele

Neben medizinischen Gründen spielt auch die Wirtschaftlichkeit einer Therapie-Entscheidung eine wichtige Rolle. Zur Steuerung einer wirtschaftlichen und qualitätsgesicherten Arzneimittelversorgung wurden außerdem **Wirtschaftlichkeits- und Qualitätsziele** vereinbart. Qualitätsziele, wie z. B. Aut-idem und Medikation im Alter, dienen der Information der Ärzt*innen und sind von der Zielfeldprüfung ausgeschlossen.

Wirtschaftlichkeitsziele gelten derzeit für 12 Wirkstoffgruppen, u. a. ACE-Hemmer, Sartane Renininhibitoren Kombipräparat; Antidiabetika ohne Insulin und Direkte Orale Antikoagulantien (DOAK). **Eisenpräparate werden von keinem prüfrelevanten Zielfeld erfasst.**

Hat der Arzt/die Ärztin alle prüfrelevanten Ziele erreicht, kann er/sie von weiteren Auffälligkeitsprüfungen befreit werden.

Praxisbesonderheiten

Im Rahmen der Auffälligkeitsprüfung werden **bundesweite Praxisbesonderheiten** vorab anerkannt. Die Festlegung von regionalen Praxisbesonderheiten ist möglich, soweit diese nicht bereits durch die Prüfmethode abgebildet werden. Voraussetzung für die Anerkennung ist die Einhaltung des Wirtschaftlichkeitsgebots gemäß §§ 2, 12 und 70 SGB V.

Ärzt*innen können im Rahmen des Prüfverfahrens die Anerkennung weiterer **individueller Praxisbesonderheiten** beantragen, wenn sich z. B. höhere Verordnungskosten aufgrund einer besonderen Patient*innenstruktur oder eines besonderen Behandlungsschwerpunktes ergeben.

Die Therapie eines Eisenmangels ist in der KV Schleswig-Holstein keine Praxisbesonderheit.

Als Praxisbesonderheit wurde z. B. definiert:

- Therapie mit Virustatika bei behandlungsbedürftigen HIV-Infektionen

Liegt eine Praxisbesonderheit neben einem Eisenmangel vor, sollte dies unbedingt dokumentiert werden, da dies die Therapie-Entscheidung unterstützt.

Fazit

- FERACCRU® ist bei Eisenmangel und -anämie zulasten der GKV ordnungs- und erstattungsfähig. Einzelfallprüfungen sind bei FERACCRU®-Verordnungen – ebenso wie bei jedem anderen Präparat – möglich.
- **TIPP: Dokumentieren Sie die Unverträglichkeit oder fehlende Wirksamkeit eines oralen Eisen-(II)-Präparates korrekt und vollständig in der Patient*innenakte.**

* MRG = Morbidity Related Groups, Morbiditätsbezogene Gruppen

Referenzen

1. Anlage I zum Abschnitt F der Arzneimittel-Richtlinie Stand (letzte Änderung in Kraft getreten am): 9. Mai 2025.
2. Fachinformation FERACCRU® 30 mg Hartkapseln (Stand Mai 2026).
3. Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (letzte Änderung in Kraft getreten am): 24. April 2026.
4. Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) - Gesetzliche Krankenversicherung - (Artikel 1 des Gesetzes v. 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477), § 12 Wirtschaftlichkeitsgebot.
5. Pflicht zur Dokumentation gemäß Bürgerliches Gesetzbuch (BGB), § 630f Dokumentation der Behandlung sowie § 57 Bundesmantelvertrag – Ärzte vom 1. April 2025.
6. Sturm A et al. Aktualisierte S3-Leitlinie „Diagnostik und Therapie des Morbus Crohn“ der Deutschen Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten (DGVS) (Version 4.1). Z Gastroenterol 2024; 62: 1229–1318.
7. Gemäß Anforderungskatalog für Verordnungssoftware/Arzneimitteldatenbanken (§ 73 Abs. 9 SGB V, Anlage 23 zu § 29 Bundesmantelvertrag Ärzte) ist seit dem 01.04.2018 unter anderem die PZN auf dem Rezept anzugeben (soweit verfügbar).
8. Kassenärztliche Vereinigung Schleswig-Holstein: Prüfvereinbarung gemäß § 106 SGB V gültig ab 1. Januar 2026.
9. Kassenärztliche Vereinigung Schleswig-Holstein: Arzneimittelvereinbarung 2026.
10. Kassenärztliche Vereinigung Schleswig-Holstein: Zielvereinbarung zur Steuerung der Arzneimittelversorgung 2026.
11. Kassenärztliche Vereinigung Schleswig-Holstein: MRG-Vereinbarung 2026 Arznei- und Verbandmittel.

FERACCRU®, 30 mg Hartkapseln

Zusammensetzung: Wirkstoff: Jede Kapsel enthält 30 mg Eisen (als Eisen(III)-Maltol). **Sonstige Bestandteile:** Jede Kapsel enthält, Kapselinhalt: 91,5 mg Lactose-Monohydrat, Natriumdodecylsulfat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich], hochdisperses Siliciumdioxid, Crospovidon (Typ A); Kapselhülle: Hypromellose, Brillantblau FCF (E133), 0,3 mg Allurarot (E129), Titandioxid (E 171), 0,1 mg Gelborange S (E110); Drucktinte: Schellackglasur ~45% (20% verestert) in Ethanol, Eisenoxid schwarz, Polypropylenglycol, Ammoniumhydroxid 28%. **Anwendungsgebiete:** Zur Behandlung des Eisenmangels bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter von 12 Jahren und älter. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile; Hämochromatose und sonstige Eisenüberladungssyndrome; Patienten, die wiederholt Bluttransfusionen erhalten. **Nebenwirkungen:** Erkrankungen des Nervensystems: Gelegentlich: Kopfschmerzen. Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts: Häufig: Bauchschmerzen (einschließlich Oberbauchschmerzen), Flatulenz, Verstopfung, abdominale Beschwerden/aufgetriebener Bauch, Durchfall, Stuhlverfärbung, Übelkeit. Gelegentlich: Bakterielle Überwucherung des Dünndarms, Erbrechen. Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes: Gelegentlich: Akne, Erythem. Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenkrankungen: Gelegentlich: Gelenksteifigkeit, Schmerzen in den Gliedmaßen. Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort: Gelegentlich: Durst. Untersuchungen: Gelegentlich: Alkalische Phosphatase im Blut erhöht, Thyreotropin (TSH) im Blut erhöht, Gamma-Glutamyltransferase erhöht. Verschreibungspflichtig. Stand Mai 2026.

*Denn Patienten sind
unsere Inspiration*



@norgine | www.norgine.de

Norgine GmbH, Im Westpark 14, 35435 Wettenberg, Internet: www.norgine.de, E-Mail: info@norgine.de

NORGINE und das Norgine-Siegel sind eingetragene Marken der Norgine-Unternehmensgruppe.

FERACCRU ist eine eingetragene Marke der Shield-Unternehmensgruppe, lizenziert für die Norgine-Unternehmensgruppe.

Alle Bilder dienen nur illustrativen Zwecken.