## Reserveantibiotika gemäß §35 a SGB V

Stand: 04.08.2025

Wirkstoff	Fertigarzneimittelname	Veröffentlichung qgA*	Zulassung D/ EU	Website GBA
Ceftazidim/Avibactam (Kinder < 3 Monate)	Zavicefta®	15.05.2025	2017	https://www.g- ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/598/
Meropenem/ Vaborbactam	Vaborem <sup>®</sup>	17.04.2025	2021	https://www.g- ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/1066/
Aztreonam/Avibactam	Emblaveo®	20.02.2025	2024	https://www.g- ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/1119/
Cefepim/Enmetazobactam	Exblifep®	05.12.2024	2024	https://www.g-ba.de/beschluesse/6940/
Dalbavancin	Xydalba®	01.11.2023	2015	https://www.g- ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/982/
Ceftolozan/Tazobactam (<18 Jahre)	Zerbaxa®	02.02.2023	2015	https://www.g- ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/866/
Eravacyclin	Xerava <sup>®</sup>	19.01.2023	2018	https://www.g-ba.de/beschluesse/5387/
Ceftazidim/Avibactam	Zavicefta®	03.11.2022	2017	https://www.g-ba.de/beschluesse/5237/
Imipenem/Cilastatin/Relebactam	Recarbrio <sup>®</sup>	03.11.2022	2020	https://www.g- ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/825/
Ceftolozan/Tazobactam	Zerbaxa®	15.08.2022	2015	https://www.g-ba.de/beschluesse/5239/
Cefiderocol	Fetcroja®	05.05.2022	2020	https://www.g- ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/753/#dossier

## GBA = gemeinsamer Bundesausschuß

\*entsprechend den Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung (qgA) zu den jeweiligen Reserveantibiotika gemäß §35a SGBV, ist Meldung der Verbrauchs- und Resistenzdaten spätestens binnen sechs Monaten ab Inkrafttreten des jeweiligen Beschlusses an die RKI Surveillance Systeme **ARS** und **AVS** bzw. **ARVIA** zu gewährleisten (<a href="www.amr.rki.de">www.amr.rki.de</a>). Dies gilt seit Januar 2024. Bis zu einer Teilnahme ist die Verbrauchs- und Resistenz Surveillance über die bestehenden Systeme zu gewährleisten.