

Tragende Gründe

zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens zur Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage IX (Festbetragsgruppenbildung) und Anlage X (Vergleichsgrößenaktualisierung) – DPP-4-Inhibitoren, Gruppe 1, in Stufe 2

Vom 13. April 2023

Inhalt

1.	Rechtsgrundlage.....	2
2.	Eckpunkte der Entscheidung.....	2
3.	Verfahrensablauf	3
4.	Anlage	7

1. Rechtsgrundlage

Nach § 35 Absatz 1 SGB V bestimmt der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) in den Richtlinien nach § 92 Absatz 1 Satz 2 Nummer 6 SGB V, für welche Gruppen von Arzneimitteln Festbeträge festgesetzt werden können. In den Gruppen sollen Arzneimittel mit

1. denselben Wirkstoffen,
2. pharmakologisch-therapeutisch vergleichbaren Wirkstoffen, insbesondere mit chemisch verwandten Stoffen,
3. therapeutisch vergleichbarer Wirkung, insbesondere Arzneimittelkombinationen

zusammengefasst werden.

Der Gemeinsame Bundesausschuss ermittelt auch die nach § 35 Absatz 3 SGB V notwendigen rechnerischen mittleren Tages- oder Einzeldosen oder andere geeignete Vergleichsgrößen.

2. Eckpunkte der Entscheidung

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 13. April 2023 beschlossen, ein Stellungnahmeverfahren zur Neubildung der Festbetragsgruppe „DPP-4-Inhibitoren, Gruppe 1“ in Stufe 2 einzuleiten.

In Anlage IX der Arzneimittel-Richtlinie wird folgende Festbetragsgruppe „DPP-4-Inhibitoren, Gruppe 1“ in Stufe 2 eingefügt:

„Stufe:	2	
Wirkstoffgruppe:	DPP-4-Inhibitoren	
Festbetragsgruppe Nr.:	1	
Status:	verschreibungspflichtig	
Wirkstoffe und Vergleichsgrößen:	Wirkstoffe	Vergleichsgröße
	Saxagliptin Saxagliptin hydrochlorid	4,5
	Sitagliptin Sitagliptin fumarat Sitagliptin hydrochlorid-x-Wasser Sitagliptin L-malat Sitagliptin phosphat-x-Wasser Sitagliptin tartrat-x-Wasser	73,3
	Vildagliptin	75
Gruppenbeschreibung:	orale Darreichungsformen	
Darreichungsformen:	Filmtabletten, Tabletten“	

In Anlage X wird in dem Abschnitt „Festbetragsgruppen mit Vergleichsgrößenermittlung nach § 2 der Anlage I zum 4. Kapitel der Verfo“ entsprechend der alphabetischen Reihenfolge die Angabe „DPP-4-Inhibitoren, Gruppe 1“ eingefügt.

Die der Neubildung der vorliegenden Festbetragsgruppe zugrundeliegenden Dokumente sind den Tragenden Gründen als Anlage beigelegt.

Danach erweisen sich die in die vorliegende Festbetragsgruppe einbezogenen Wirkstoffe als pharmakologisch-therapeutisch vergleichbar.

Alle einbezogenen Wirkstoffe gehören zur Substanzklasse der DPP-4-Inhibitoren. Allen von der Festbetragsgruppe umfassten Wirkstoffen ist der ATC-Code A10BH (Dipeptidyl-Peptidase-4-(DPP-4)-Inhibitoren) zugeordnet. Die Arzneistoffe verbessern die Blutzuckerkontrolle bei Typ-2-Diabetikern, indem sie über die Hemmung der DPP-4-Aktivität die endogenen Konzentrationen der aktiven Inkretinhormone GLP-1 (glucagon-like peptide 1) und GIP (glucose-dependent insulinotropic polypeptide) anheben. Den Wirkstoffen ist damit ein für die pharmakologische Vergleichbarkeit maßgeblich bestimmender vergleichbarer Wirkmechanismus gemein.

Darüber hinaus haben alle von der Festbetragsgruppe umfassten DPP-4-Inhibitoren aufgrund ihrer arzneimittelrechtlichen Zulassung in dem Anwendungsgebiet „Diabetes mellitus Typ 2 als Kombinationstherapie, Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie“ einen gemeinsamen Bezugspunkt, aus dem sich die therapeutische Vergleichbarkeit ergibt.

Therapiemöglichkeiten werden nicht eingeschränkt und medizinisch notwendige Verordnungsalternativen stehen zur Verfügung. Die arzneimittelrechtliche Zulassung erlaubt keinen Rückschluss darauf, dass eines der einbezogenen Fertigarzneimittel über ein singuläres Anwendungsgebiet verfügt.

Nach 4. Kapitel § 29 der Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses (Verfo) ist als geeignete Vergleichsgröße im Sinne des § 35 Absatz 1 Satz 8 SGB V die verordnungsgewichtete durchschnittliche Einzel- bzw. Gesamtwirkstärke je Wirkstoff nach Maßgabe der in § 2 Anlage I zum 4. Kapitel der Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses beschriebenen Methodik bestimmt.

Nach § 43 der Arzneimittel-Richtlinie sind die vom Gemeinsamen Bundesausschuss ermittelten Vergleichsgrößen auf der Grundlage der Verwaltungsdaten nach § 35 Absatz 5 Satz 7 SGB V gemäß § 35 Absatz 5 Satz 3 SGB V zu aktualisieren. Daher wird die Anlage X der Arzneimittel-Richtlinie unter der einschlägigen Methodik zur Ermittlung der Vergleichsgröße (Anlage I zum 4. Kapitel der Verfo) um die Festbetragsgruppe „DPP-4-Inhibitoren, Gruppe 1“ ergänzt.

3. Verfahrensablauf

Der Unterausschuss Arzneimittel hat eine Arbeitsgruppe mit der Beratung und Vorbereitung von Beschlussempfehlungen zur Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens bei Neubildung von Festbetragsgruppen beauftragt, die sich aus den von den Spitzenorganisationen der Leistungserbringer benannten Mitgliedern, den vom GKV-Spitzenverband benannten Mitgliedern sowie Vertreter(innen) der Patientenorganisationen zusammensetzt.

Die AG Nutzenbewertung hat am 13. Februar 2023 und am 13. März 2023 über die Neubildung der betreffenden Festbetragsgruppe beraten und die Beschlussvorlage zur Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens vorbereitet.

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 13. April 2023 über die Neubildung der Festbetragsgruppe beraten. Die Beschlussvorlage über die Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens wurde konsentiert und nach 1. Kapitel § 10 Absatz 1 Verfahrensordnung des Gemeinsamen Bundesausschusses (VerfO) die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens einstimmig beschlossen.

Zeitlicher Beratungsverlauf:

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
AG Nutzenbewertung	13.02.2023 13.03.2023	Beratung zur Neubildung der Festbetragsgruppe
Unterausschuss Arzneimittel	13.04.2023	Beratung, Konsentierung und Beschlussfassung zur Einleitung des Stellungnahmeverfahrens hinsichtlich der Änderung der AM-RL in Anlage IX und X

Zum Zeitpunkt der Einleitung des Stellungnahmeverfahrens stellen die vorliegenden Tragenden Gründe den aktuellen Stand der Zusammenfassenden Dokumentation dar, welche den stellungnahmeberechtigten Organisationen zur Verfügung zu stellen sind (1. Kapitel § 10 Abs. 2 VerfO).

Als Frist zur Stellungnahme ist ein Zeitraum von 4 Wochen vorgesehen.

Eine Stellungnahme zur Richtlinienänderung ist durch Literatur (z. B. relevante Studien) zu begründen. Die zitierte Literatur ist obligat im Volltext inklusive einem standardisierten und vollständigen Literatur- bzw. Anlagenverzeichnis der Stellungnahme beizufügen. Nur Literatur, die im Volltext beigefügt ist, kann berücksichtigt werden.

Mit Abgabe einer Stellungnahme erklärt sich der Stellungnehmer einverstanden, dass diese in den Tragenden Gründen bzw. in der Zusammenfassenden Dokumentation wiedergegeben werden kann. Diese Dokumente werden jeweils mit Abschluss der Beratungen im Gemeinsamen Bundesausschuss erstellt und in der Regel der Öffentlichkeit via Internet zugänglich gemacht.

Stellungnahmeberechtigte

Nach § 35 Absatz 2 SGB V ist Sachverständigen der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaft und Praxis sowie der Arzneimittelhersteller und der Berufsvertretungen der Apotheker vor der Entscheidung des Gemeinsamen Bundesausschusses Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben.

Mit Beschluss vom 21. Dezember 2017 (BAnz AT 16.01.2018 B4) hat der Gemeinsame Bundesausschuss beschlossen, in Verfahren zu Festbetragsgruppenbildungen nach § 35 Absatz 1 SGB V im Sinne einer einheitlichen Verfahrenspraxis den nach § 92 Absatz 3a SGB V entsprechend 1. Kapitel § 9 der Verfahrensordnung bestimmten Kreis von Stellungnahmeberechtigten anzuhören.

Daher ist entsprechend § 92 Absatz 3a Satz 1 SGB V den Sachverständigen der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaft und Praxis sowie den für die Wahrnehmung der wirtschaftlichen Interessen gebildeten maßgeblichen Spitzenorganisationen der pharmazeutischen Unternehmer, den betroffenen pharmazeutischen Unternehmern, den Berufsvertretungen der Apotheker und den maßgeblichen Dachverbänden der

Ärztegesellschaften der besonderen Therapierichtungen auf Bundesebene in Verfahren zu Festbetragsgruppenbildungen nach § 35 Absatz 1 SGB V Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben. Der maßgeblichen Spitzenorganisation der Medizinprodukte-Hersteller wird beschränkt auf Richtlinienänderungen bezogen auf sonstige in die Arzneimittelversorgung einbezogene Leistungen nach § 31 SGB V Gelegenheit zur Stellungnahme gegeben, weshalb vorliegend ein Stellungnahmerecht nicht besteht.

Folgende Organisationen werden angeschrieben:

Organisation	Straße	Ort
Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e. V. (BPI)	Friedrichstr. 148	10117 Berlin
Verband Forschender Arzneimittelhersteller e. V. (vfa)	Hausvogteiplatz 13	10117 Berlin
Bundesverband der Arzneimittel-Importeure e. V. (BAI)	EurimPark 8	83416 Saaldorf-Surheim
Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e. V. (BAH)	Friedrichstr. 134	10117 Berlin
Biotechnologie-Industrie-Organisation Deutschland e. V. (BIO Deutschland e. V.)	Schützenstraße 6a	10117 Berlin
Verband der Arzneimittelimporteure Deutschlands e. V. (VAD)	Im Holzhau 8	66663 Merzig
Pro Generika e. V.	Unter den Linden 32 - 34	10117 Berlin
Bundesverband Medizintechnologie e. V. (BVMed)	Reinhardtstraße 29b	10117 Berlin
Arzneimittelkommission der Deutschen Ärzteschaft (AkdÄ)	Herbert-Lewin-Platz 1	10623 Berlin
Arzneimittelkommission der Deutschen Zahnärzteschaft (AK-Z) c/o Bundeszahnärztekammer	Chausseestr. 13	10115 Berlin
Bundesvereinigung Deutscher Apothekerverbände e. V. (ABDA)	Heidestr. 7	10557 Berlin
Deutscher Zentralverein Homöopathischer Ärzte e. V.	Axel-Springer-Str. 54b	10117 Berlin
Gesellschaft Anthroposophischer Ärzte e. V.	Herzog-Heinrich-Str. 18	80336 München
Gesellschaft für Phytotherapie e. V.	Postfach 10 08 88	18055 Rostock

Die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens wird auf den Internetseiten des G-BA unter www.g-ba.de veröffentlicht.

Berlin, den 13. April 2023

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

4. Anlage

Festbetragsstufe 2

Festbetragsgruppe:

DPP-4-Inhibitoren

Gruppe 1

Wirkstoffe

Saxagliptin

Saxagliptin hydrochlorid

Sitagliptin

Sitagliptin fumarat

Sitagliptin hydrochlorid-x-Wasser

Sitagliptin L-malat

Sitagliptin phosphat-x-Wasser

Sitagliptin tartrat-x-Wasser

Vildagliptin

Gruppenbeschreibung:

verschreibungspflichtig

orale Darreichungsformen

Filmtabletten, Tabletten *

* Die Bezeichnung der Darreichungsformen erfolgt unter Verwendung der zum Preis-/Produktstand aktuellen Liste der "Standard Terms" der Europäischen Arzneibuchkommission (EDQM = European Directorate for the Quality of Medicines), veröffentlicht im Internet unter: <https://standardterms.edqm.eu/stw/default/index> .

Tabelle: Gewichtung der Einzelwirkstärken

Festbetragsgruppe:

DPP-4-Inhibitoren

Gruppe 1

Wirkstoffe	Einzelwirk- stärke	Verordnungs- anteil in %	Gewichtungs- wert	gewichtete Einzel- wirkstärke
Saxagliptin	2,50	18,4	19	47,50
Saxagliptin	5,00	81,6	82	410,00
Sitagliptin	25,00	9,5	10	250,00
Sitagliptin	50,00	38,7	39	1950,00
Sitagliptin	100,00	51,8	52	5200,00
Vildagliptin	50,00	100,0	101	5050,00

Tabelle: Ermittlung der vorläufigen Vergleichsgröße

Festbetragsgruppe:

DPP-4-Inhibitoren

Gruppe 1

Wirkstoffe	Summe der gewichteten Wirkstärken	Summe der Gewichtungswerte	vorläufige Vergleichsgröße (vVG)= Summe der gewichteten Wirkstärken /Summe der Gewichtungswerte
Saxagliptin	457,50	101	4,5
Sitagliptin	7400,00	101	73,3
Vildagliptin	5050,00	101	50,0

Tabelle: Ermittlung des Applikationsfaktors

Festbetragsgruppe:	DPP-4-Inhibitoren	Gruppe 1
gemeinsames Anwendungsgebiet:	Diabetes mellitus Typ 2 als Kombinationstherapie, Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie	
singuläres Anwendungsgebiet:	kein	
Präparate im singulären Anwendungsgebiet:	kein	

Wirkstoff	Indikationsbereiche	Applikationsfrequenz (BfArM-Muster-/Referenztext)	Applikationsfrequenz (Fachinformation)	Applikationsfaktor (APF)
Saxagliptin	Diabetes mellitus Typ 2 als Kombinationstherapie	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1	1
	Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1	
Sitagliptin	Diabetes mellitus Typ 2 als Kombinationstherapie	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1	1
	Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1	
Vildagliptin	Diabetes mellitus Typ 2 als Kombinationstherapie	kein Muster-/Referenztext vorhanden	1,2	1,5
	Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie	kein Muster-/Referenztext vorhanden	2	

Tabelle: Ermittlung der endgültigen Vergleichsgröße

Festbetragsgruppe:

DPP-4-Inhibitoren

Gruppe 1

Wirkstoffe	vorläufige Vergleichsgröße (vVG)	Applikationsfaktor (APF)	Vergleichsgröße (VG) = vVG x APF
Saxagliptin	4,5	1	4,5
Sitagliptin	73,3	1	73,3
Vildagliptin	50,0	1,5	75,0

Festbetragsstufe 2

Festbetragsgruppe:

DPP-4-Inhibitoren

Gruppe 1

Wirkstoffe

Vergleichsgröße

Saxagliptin Saxagliptin hydrochlorid	4,5
Sitagliptin Sitagliptin fumarat Sitagliptin hydrochlorid-x-Wasser Sitagliptin L-malat Sitagliptin phosphat-x-Wasser Sitagliptin tartrat-x-Wasser	73,3
Vildagliptin	75

Gruppenbeschreibung: verschreibungspflichtig
orale Darreichungsformen
Filmdabletten, Tabletten *

* Die Bezeichnung der Darreichungsformen erfolgt unter Verwendung der zum Preis-/Produktstand aktuellen Liste der "Standard Terms" der Europäischen Arzneibuchkommission (EDQM = European Directorate for the Quality of Medicines), veröffentlicht im Internet unter: <https://standardterms.edqm.eu/stw/default/index> .

Tabelle: Anwendungsgebiete

Festbetragsgruppe:	DPP-4-Inhibitoren	Gruppe 1
gemeinsames Anwendungsgebiet:	Diabetes mellitus Typ 2 als Kombinationstherapie, Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie	
singuläres Anwendungsgebiet:	kein	
Präparate im singulären Anwendungsgebiet:	kein	

Wirkstoff	Diabetes mellitus Typ 2 als Kombinations- therapie	Diabetes mellitus Typ 2 als Monotherapie
Saxagliptin	x	x
Sitagliptin	x	x
Vildagliptin	x	x

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe DPP-4-Inhibitoren, Gruppe 1
 Verordnungen (in Tsd.): 2.744,6 (Basis 2021)
 Umsatz (in Mio. EURO): 299,9

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße				0,3 FTBL				0,3 FTBL1		0,6 FTBL		0,7 FTBL				0,7 FTBL1	
	28	56	98	100	28	98	28	98	28	56	98	100	28	56	98	100	
Präparat	Vo in Tsd	%isol.	%kum.														
SAXAGLIPTIN ASTRA (SAGL)	90,11	3,28	100,00							36,87	100,80						
SITAGLIPTIN 1A (SIGL)		0,00	96,72	16,02	22,86	23,37						21,07	34,87	36,26			
SITAGLIPTIN ABZ (SIGL)		0,00	96,72	18,42		19,67						18,23		22,02			
SITAGLIPTIN AL (SIGL)		0,00	96,72	14,65		18,29						18,43		23,67			
SITAGLIPTIN BC (SIGL)	984,24	35,86	96,72	21,81		48,15						32,73		86,32			
SITAGLIPTIN BETA (SIGL)		0,00	60,86	13,98	16,18	17,43						17,28	18,64	20,42			
SITAGLIPTIN DENK (SIGL)		0,00	60,86												22,50		
SITAGLIPTIN ETHY (SIGL)		0,00	60,86			17,95								20,86			
SITAGLIPTIN GLENMARK (SIGL)		0,00	60,86	18,42		18,20						19,78		21,37			
SITAGLIPTIN HENNIG (SIGL)		0,00	60,86			18,94						18,85		26,75			
SITAGLIPTIN HEUMANN (SIGL)		0,00	60,86	15,33		23,37						19,16		38,88			
SITAGLIPTIN HEXAL (SIGL)		0,00	60,86	16,02	22,86	23,37						21,07	34,87	36,26	36,78		
SITAGLIPTIN MSD (SIGL)	1.587,57	57,84	60,86	21,81		48,15						32,73		86,32			
SITAGLIPTIN PUREN (SIGL)		0,00	3,01	14,28		17,83		15,24	19,00						17,46	21,75	
SITAGLIPTIN RATIO (SIGL)		0,00	3,01	18,42		23,34						19,16		26,75			
SITAGLIPTIN STADA (SIGL)		0,00	3,01	15,24		19,00						18,43		23,67			
SITAGLIPTIN SUNPH (SIGL)		0,00	3,01	14,65	18,83	20,22						16,93	23,87	28,86			
SITAGLIPTIN TAD (SIGL)		0,00	3,01	15,24		20,19						22,09		22,50			
SITAGLIPTIN VIATRIS (SIGL)		0,00	3,01	15,24		17,97						18,73		20,75			
SITAGLIPTIN ZENTIVA (SIGL)		0,00	3,01	15,24		18,28						19,16		21,37			
VILDAGLIPTIN AL (VIGL)		0,00	3,01														
VILDAGLIPTIN DENK (VIGL)		0,00	3,01														
VILDAGLIPTIN NOVARTIS (VIGL)	82,64	3,01	3,01														
VILDAGLIPTIN STADA (VIGL)		0,00	0,00														
VILDAGLIPTIN TAD (VIGL)		0,00	0,00														
Summen (Vo in Tsd.)	2.744,56			7,24		237,30				0,61	16,01		22,99		971,71		
Anteilswerte (%)				0,26	0,00	8,65	0,00	0,00	0,00	0,02	0,58		0,84	0,00	35,40	0,00	

Abkürzungen:

Darreichungsformen

Kürzel Langform
 FTBL Filmtabletten
 TABL Tabletten

Wirkstoffe

Kürzel Langform
 SAGL Saxagliptin
 SIGL Sitagliptin
 VIGL Vildagliptin

Preisübersicht zu Festbetragsgruppe DPP-4-Inhibitoren, Gruppe 1
 Verordnungen (in Tsd.): 2.744,6 (Basis 2021)
 Umsatz (in Mio. EURO): 299,9

Wirkstärke (wvg) Darreichungsform Packungsgröße				0,7 TABL		0,7 TABL1		1,1 FTBL		1,4 FTBL				1,4 FTBL1	
	60	90		60	90	28	98	28	56	98	100	28	98		
Präparat	Vo in Tsd	%isol.	%kum.												
SAXAGLIPTIN ASTRA (SAGL)	90,11	3,28	100,00												
SITAGLIPTIN 1A (SIGL)		0,00	96,72												
SITAGLIPTIN ABZ (SIGL)		0,00	96,72												
SITAGLIPTIN AL (SIGL)		0,00	96,72												
SITAGLIPTIN BC (SIGL)	984,24	35,86	96,72												
SITAGLIPTIN BETA (SIGL)		0,00	60,86												
SITAGLIPTIN DENK (SIGL)		0,00	60,86												
SITAGLIPTIN ETHY (SIGL)		0,00	60,86												
SITAGLIPTIN GLENMARK (SIGL)		0,00	60,86												
SITAGLIPTIN HENNIG (SIGL)		0,00	60,86												
SITAGLIPTIN HEUMANN (SIGL)		0,00	60,86												
SITAGLIPTIN HEXAL (SIGL)		0,00	60,86												
SITAGLIPTIN MSD (SIGL)	1.587,57	57,84	60,86												
SITAGLIPTIN PUREN (SIGL)		0,00	3,01												
SITAGLIPTIN RATIO (SIGL)		0,00	3,01												
SITAGLIPTIN STADA (SIGL)		0,00	3,01												
SITAGLIPTIN SUNPH (SIGL)		0,00	3,01												
SITAGLIPTIN TAD (SIGL)		0,00	3,01												
SITAGLIPTIN VIATRIS (SIGL)		0,00	3,01												
SITAGLIPTIN ZENTIVA (SIGL)		0,00	3,01												
VILDAGLIPTIN AL (VIGL)		0,00	3,01	30,93	38,78										
VILDAGLIPTIN DENK (VIGL)		0,00	3,01	25,10	31,94										
VILDAGLIPTIN NOVARTIS (VIGL)	82,64	3,01	3,01	35,06	46,95	35,06	46,95								
VILDAGLIPTIN STADA (VIGL)		0,00	0,00	32,24	40,75										
VILDAGLIPTIN TAD (VIGL)		0,00	0,00	27,61	35,06										
Summen (Vo in Tsd.)	2.744,56			7,72	65,50	1,53	7,89	1,04	72,46	31,83	1.300,74				
Anteilswerte (%)				0,28	2,39	0,06	0,29	0,04	2,64	1,16	0,00	47,39	0,00	0,00	0,00

Abkürzungen:

Darreichungsformen

Kürzel Langform
 FTBL Filmtabletten
 TABL Tabletten

Wirkstoffe

Kürzel Langform
 SAGL Saxagliptin
 SIGL Sitagliptin
 VIGL Vildagliptin