

Modul 1

Modul 1

Modul 1

Vorbenaturch der Genethnigung durch das Eine und Vorbenaturch der Genethnigung durch des Vorbenaturch der Genethnigung durch der Genethnigung durch des Vorbenaturch der Genethnigung durch der Genethnigung Zusammenfassung der Aussagen

Inhaltsverzeichnis

		Seite
Tabell	enverzeichnis	2
Abbild	lungsverzeichnis	<u>3</u> 5
Abkür	zungsverzeichnis	4
1 N	Modul 1 – allgemeine Informationen	5
1.1	Administrative Informationen	6
1.2	Allgemeine Angaben zum Arzneimittel	y 7
1.3	Zugelassene Anwendungsgebiete des zu bewertenden Arzneimittels	8
1.4	Modizinischer Nutzen, modizinischer Zusetznutzen	10
1.5	Anzahl der Patienten und Patientengruppen für die ein therangutisch	11
1.0	hedeutsamer Zusatznutzen hesteht	13
1.7	Kosten der Therapie für die gesetzliche Krankenversicherung	15
1.8	Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung	16
Vorbehaltlich der	enverzeichnis	

Tabellenverzeichnis

	Se	eite
	Tabelle 1-1: Für das Dossier verantwortliches pharmazeutisches Unternehmen	6
	Tabelle 1-2: Zulassungsinhaber des zu bewertenden Arzneimittels	6
	Tabelle 1-3: Allgemeine Angaben zum zu bewertenden Arzneimittel	7
	Tabelle 1-4: Zugelassene Anwendungsgebiete, auf die sich das Dossier bezieht	_V 80°.
	Tabelle 1-4: Zugelassene Anwendungsgebiete, auf die sich das Dossier bezieht	9
	Tabelle 1-6: Zweckmäßige Vergleichstherapie (Angabe je Anwendungsgebiet)	. 10
	Arzneimittels Tabelle 1-6: Zweckmäßige Vergleichstherapie (Angabe je Anwendungsgebiet) Tabelle 1-7: Angaben zur Beanspruchung eines Zusatznutzens (Angabe je Anwendungsgebiet)	. 11
	Tabelle 1-8: Anzahl der GKV-Patienten in der Zielpopulation (Angabe i	
	Anwendungsgebiet)	
	Anwendungsgebiet)	. 15
Jordehalti	Tabelle 1-11: Jahrestherapiekosten pro Patient für die zweckmäßige Vergleichstherapie – alle Populationen / Patientengruppen (Angabe de Anwendungsgebiet)	. 15
Jordehalt		

Abbildungsverzeichnis

Vorbabalier der Genermanne durch des Birk und Verößenhichtnen in Burdesentzeiger dem, sich Abes, A Sche V

Abkürzungsverzeichnis

Abkürzung	Bedeutung	
ATC-Code	Anatomisch-Therapeutisch-Chemischer Code	_
GKV	Gesetzliche Krankenversicherung	S

Votestatilled for Centerinitating durch the Bank und Veridentichung im Burdsegareigen gen. Sen Auts. A. E.

<<Wirkstoff>> (<<Handelsname>>)

1 Modul 1 – allgemeine Informationen

Modul 1 enthält administrative Informationen zum für das Dossier verantwortlichen pharmazeutischen Unternehmer und zum Zulassungsinhaber sowie die Zusammenfassung der Aussagen aus den Modulen 2, 3 und 4. Von den Modulen 3 und 4 liegen dabei ggf. mehrere Ausführungen vor, und zwar jeweils eine je zu bewertendes Anwendungsgebiet. Die Kodierung der Anwendungsgebiete (A-Z) ist in Modul 2 zu hinterlegen. Sie ist je Anwendungsgebiet einheitlich für die übrigen Module des Dossiers zu verwenden.

en, sind gen, si Im Dokument verwendete Abkürzungen sind in das Abkürzungsverzeichnis aufzunehmen. Sofern Sie für Ihre Ausführungen Abbildungen oder Tabellen verwenden, sind diese im

ASGBV

1.1 Administrative Informationen

Benennen Sie in den nachfolgenden Tabellen (Tabelle 1-1 bis Tabelle 1-2) das für das Dossier verantwortliche pharmazeutische Unternehmen, die zuständige Kontaktperson sowie den Zulassungsinhaber des zu bewertenden Arzneimittels.

Tabelle 1-1: Für das Dossier verantwortliches pharmazeutisches Unternehmen

Name des pharmazeutischen Unternehmens:	, ROS
Anschrift:	ett.

Tabelle 1-2: Zulassungsinhaber des zu bewertenden Arzneimittels

Name des pharmazeutischen Unternehmens:	indesa
Anschrift:	a im Bu

Worlderhallich der Genehmigung durch das BMC und Veröffenlichung.

Allgemeine Angaben zum Arzneimittel

In diesem Abschnitt werden die Angaben aus Modul 2, Abschnitt 2.1 (Allgemeine Angaben zum Arzneimittel) zusammengefasst.

zum Arzneimittel) zusammengel	
das zu bewertende Arzneimittel d	nen des Wirkstoffs, den Handelsnamen und den ATC-Code für sin. (Referenz: Modul 2, Abschnitt 2.1.1) n zum zu bewertenden Arzneimittel
Wirkstoff:	, dell
Handelsname:	a santals
ATC-Code:	Bundle

Beschreiben Sie zusammenfassend (maximal 1500 Zeichen) den Wirkmechanismus des zu bewertenden Arzneimittels. Beschreiben Sie dabei auch, ob und inwieweit sich der Wirkmechanismus des zu bewertenden Arzneimittels vom Wirkmechanismus anderer bereits in Deutschland zugelassener Arzneimittel unterscheidet. (Referenz: Modul 2, Abschnitt 2.1.2)

Vorbehaltlich der Genehmigung durch das Ehn C << Angaben des pharmazeutischen Unternehmers >>

1.3 Zugelassene Anwendungsgebiete des zu bewertenden Arzneimittels

In diesem Abschnitt werden die Angaben aus Modul 2, Abschnitt 2.2 (Zugelassene Anwendungsgebiete) zusammengefasst.

Benennen Sie in der nachfolgenden Tabelle 1-4 die Anwendungsgebiete, auf die sich das vorliegende Dossier bezieht, einschließlich der Kodierung, die im Dossier für jedes Anwendungsgebiet verwendet wird. Geben Sie hierzu den Wortlaut der Fachinformation an; sofern im Abschnitt "Anwendungsgebiete" der Fachinformation Verweise enthalten sind, führen Sie auch den Wortlaut an, auf den verwiesen wird. Fügen Sie für jedes Anwendungsgebiet eine neue Zeile ein. (Referenz: Modul 2, Abschnitt 2.2.1)

Tabelle 1-4: Zugelassene Anwendungsgebiete, auf die sich das Dossier bezieht

Anwendungsgebiet (Wortlaut der Fachinformation inkl. Wortlaut bei Verweisen)	Datum der Zulassungserteilung	Kodierung im Dossier ^a
	ad im BC	
KHI	Rull	
a: Angabe "A" bis "Z".	1	1

Falls es sich um ein Dossier zu einem neuen Anwendungsgebiet eines bereits zugelassenen Arzneimittels handelt, benennen Sie in der nachfolgenden Tabelle 1-5 die weiteren in Deutschland zugelassenen Anwendungsgebiete des zu bewertenden Arzneimittels. Geben Sie hierzu den Wortlaut der Fachinformation an; sofern im Abschnitt "Anwendungsgebiete" der Fachinformation Verweise enthalten sind, führen Sie auch den Wortlaut an, auf den verwiesen wird. Fügen Sie dabei für jedes Anwendungsgebiet eine neue Zeile ein. Falls es kein weiteres zugelassenes Anwendungsgebiet gibt oder es sich nicht um ein Dossier zu einem neuen Anwendungsgebiet eines bereits zugelassenen Arzneimittels handelt, fügen Sie in der ersten Zeile unter "Anwendungsgebiet" "kein weiteres Anwendungsgebiet" ein. (Referenz: Modul 2, Abschnitt 22.2)

Tabelle 1-5: Weitere in Deutschland zugelassene Anwendungsgebiete des zu bewertenden Arzneimittels

	Anwendungsgebiet (Wortlaut der Fachinformation inkl. Wortlaut bei Verweisen)	Datum der Zulassungserteilung	182
			A SGV
		501 Mg	
	Anwendungsgebiet (Wortlaut der Fachinformation inkl. Wortlaut bei Verweisen) Anwendungsgebiet (Wortlaut der Fachinformation inkl. Wortlaut bei Verweisen) Anwendungsgebiet (Wortlaut der Fachinformation inkl. Wortlaut bei Verweisen)	anteiger genn.	
	agim Bunds	<i>5</i> 50	
	Le röftentlich und		
	BMG und Ve		
	ad durch das		
	Genehmiguitis		
rattick	det C		
Joine,			

Zweckmäßige Vergleichstherapie

In diesem Abschnitt werden die Angaben aus Modul 3, Abschnitt 3.1 (Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie) zusammengefasst, und zwar für alle Anwendungsgebiete,

Benennen Sie in der nachfolgenden Tabelle 1-6 die zweckmäßige Vergleichstherapie Unterscheiden Sie dabei zwischen den verschiedenen Anwendungsgebieten, auf die sielle vorliegende Dossier bezieht. Fügen Sie für jedes Anwendungs (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungs]

(Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 3.1.1) Tabelle 1-6: Zweckmäßige Vergleichstherapie (Angabe je Anwendungsgebiet) Anwendungsgebiet Bezeichnung der zweckmäßigen Vergleichstherapie			
Anwendungsgebiet		Bezeichnung der zweckmäßigen	
Kodierunga	Kurzbezeichnung	Vergleichstherapie	
		imBull	
		Hichung	

a: Angabe der im Dossier verwendeten Kodierung.

Begründen Sie zusammenfassend die Wahl der zweckmäßigen Vergleichstherapie (maximal 1500 Zeichen je Anwendungsgebiet). (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 3.1.2)

Jorde Haltlich der Genethnigung << Angaben des pharmazeutischen Unternehmers >>

b: Es ist die vom G-BA festgelegte zweckmäßige Vergleichstherapie darzustellen. In den Fällen, in denen aufgrund der Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie durch den G-BA aus mehreren Alternativen eine Vergleichstherapie ausgewählt werden kann, ist die entsprechende Auswahl durch Unterstreichung zu markieren.

Medizinischer Nutzen, medizinischer Zusatznutzen

In diesem Abschnitt werden die Angaben aus Modul 4, Abschnitt 4.3 (Ergebnisse zum medizinischen Nutzen und zum medizinischen Zusatznutzen) und Abschnitt 4.4.2

Fassen Sie die Aussagen zum medizinischen Nutzen und zum medizinischen Zusatznutzen zusammen; unterscheiden Sie dabei zwischen den verschiedenen Anwendungsgebieten, auf die sich das Dossier bezieht (maximal 3.000 Zeichen je Anwendungsgebiet) C-1
Effektmaße einschließlich der zugehörigen Konfidenzinten Anwendungsgebiete], Abschnitt 4.3)

<< Angaben des pharmazeutischen Unternehmers >>

Geben Sie in Tabelle 1-7 für alle Anwendungsgebiete, auf die sich das Dossier bezieht, jeweils an, ob Sie die Anerkennung eines Zusatznutzens im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie beanspruchen. Fügen Sie dabei für jedes Anwendungsgebiet eine neue Zeile ein. (Referenz: Modul 4 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 4.4.2)

Tabelle 1-7: Angaben zur Beanspruchung eines Zusatznutzens (Angabe je Anwendungsgebiet)

Anwendungsgebiet		Anerkennung eines Zusatznutzens wird	
Kodierunga	Kurzbezeichbung	beansprucht ^b	
	durch		
, ci	olino		
a: Angabe der im Dossier verwendeten Kodierung.			
b: Angabe ,ja" oder ,,nein".			

Begründen Sie für alle Anwendungsgebiete, für die die Anerkennung eines Zusatznutzens beansprucht wird, warum sich aus der Zusammenschau der Ergebnisse zu den einzelnen Endpunkten insgesamt ein Zusatznutzen ergibt und worin der Zusatznutzen besteht (maximal 5000 Zeichen je Anwendungsgebiet). Stellen Sie dabei die Wahrscheinlichkeit für das Vorliegen eines Zusatznutzens unter Berücksichtigung der Ergebnissicherheit dar und kategorisieren Sie das Ausmaß des Zusatznutzens (erheblich, beträchtlich, gering, nicht quantifizierbar). Berücksichtigen Sie bei den Aussagen ggf. nachgewiesene Unterschiede zwischen

Vorbehabilich des Genetrinisting durch dies Einfe und Veröftenhichtung im Burdzestreigte gen, sign Abes, A seiche V verschiedenen Patientengruppen. (Referenz: Modul 4 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 4.4.2)

Anzahl der Patienten und Patientengruppen, für die ein therapeutisch bedeutsamer Zusatznutzen besteht

In diesem Abschnitt werden die Angaben aus Modul 3, Abschnitt 3.2 (Anzahl der Patienten mit therapeutisch bedeutsamem Zusatznutzen) sowie aus Modul 4, Abschnitt 4.4.3 (Angabe der Patientengruppen, für die ein therapeutisch bedeutsamer Zusatznutzen besteht) zusammengefasst, und zwar für alle Anwendungsgebiete, auf die sich das vorliegende Dossier bezieht.

Charakterisieren Sie zusammenfassend die Patientengruppen, für die die Behandlung mit dem Arzneimittel im Rahmen der im Dossier bewerteten Anwendungsgebiete gemäß Zulassung infrage kommt (Zielpopulation); unterscheiden Sie dabei zwischen den verschiedenen Anwendungsgebieten (maximal 1500 Zeichen je Anwendungsgebiet). (Referenz: Modul 3 [alle

vorhandenen Behandlungsmöglichkeiten hinaus in den Anwendungsgebieten, auf die sich das Dossier bezieht, jeweils besteht (maximal 1500 Zeichen je Anwendungsgebiet). Beschreiben Sie dabei, ob und wie dieser Bedarf durch das zu bewertende Arzneimittel gedeckt werden soll. (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 3.2.2)

<< Angaben des pharmazeutischen Unternehmers >>

Geben Sie in der nachfolgenden Tabelle 1-8 die Anzahl der Patienten in der gesetzlichen Krankenversicherung GKV) an, für die eine Behandlung mit dem zu bewertenden Arzneimittel gemäß Zulassung infrage kommt (Zielpopulation), und zwar getrennt für jedes Anwendungsgehiet. Fügen Sie je Anwendungsgebiet eine neue Zeile ein. (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 3.2.4)

Tabelle 1-8: Anzahl der GKV-Patienten in der Zielpopulation (Angabe je Anwendungsgebiet)

Anwendungsgebiet		Anzahl der GKV-Patienten in der
Kodierunga	Kurzbezeichnung	Zielpopulation
a: Angabe der im Dossier verwendeten Kodierung.		

<<Wirkstoff>> (<<Handelsname>>)

Seite 13 von 16

Beschreiben Sie in Tabelle 1-9 für jedes Anwendungsgebiet, bei welchen Patientengruppen ein therapeutisch bedeutsamer Zusatznutzen besteht und welche Ausprägung dieser Zusatznutzen jeweils hat, und geben Sie die zugehörige Anzahl der Patienten in der GKV an. Fügen Sie für jedes Anwendungsgebiet und jede Patientengruppe eine neue Zeile ein. (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 3.2.5 und Modul 4 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 4.4.3)

Tabelle 1-9: Patientengruppen und Anzahl der Patienten, für die ein therapeutisch bedeutsamer Zusatznutzen besteht, einschließlich Ausmaß des Zusatznutzens (Angabe je Anwendungsgebiet)

		,/			
	Anwendungsg	gebiet	Bezeichnung der Patientengruppe	Ausmaß des Zusatznutzens	Anzahl der Patienten in der
	Kodierung ^a	Kurzbezeichnung	mit therapeutisch bedeutsamem Zusatznutzen	"ndesan"	GKV
				imBu	
)	Runs	
	a: Angabe der	im Dossier verwendeter	n Kodierung.		
Jordenaltic	, der Geneint	nigung durch das R	MC lind	Ausmaß des Zusatznutzens Ausmaß des Zusatznutzens Ausmaß des Zusatznutzens	

1.7 Kosten der Therapie für die gesetzliche Krankenversicherung

In diesem Abschnitt werden die Angaben aus Modul 3, Abschnitt 3.3 (Kosten der Therapie für die gesetzliche Krankenversicherung) zusammengefasst, und zwar für alle Anwendungsgebiete, auf die sich das vorliegende Dossier bezieht.

Geben Sie in Tabelle 1-10 an, welche Jahrestherapiekosten der GKV pro Patient durch die Behandlung mit dem zu bewertenden Arzneimittel innerhalb der Zielpopulation (alle Patienten, für die die Behandlung mit dem neuen Arzneimittel infrage kommt) entstehen. Unterscheiden Sie dabei zwischen den verschiedenen Anwendungsgebieten. Fügen Sie für jedes Anwendungsgebiet eine neue Zeile ein. (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 3.3.5)

Tabelle 1-10: Jahrestherapiekosten pro Patient für das zu bewertende Arznermittel in der Zielpopulation (Angabe je Anwendungsgebiet)

Anwendungsgebiet		Jahrestherapiekosten pro Patient				
Kodierung ^a	Kurzbezeichnung	in Euro				
	hin					
	Hentlich					
a: Angabe der im Dossier verwendeten Kodierung.						

Geben Sie in Tabelle 1-11 an, welche Jahrestherapiekosten der GKV pro Patient durch die Behandlung mit der zweckmäßigen Vergleichstherapie entstehen. Unterscheiden Sie dabei zwischen den verschiedenen Anwendungsgebieten und den verschiedenen Populationen bzw. Patientengruppen. Fügen Sie für jedes Anwendungsgebiet, jede Therapie und jede Population bzw. Patientengruppe eine neue Zeile ein. (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete], Abschnitt 3.3.5)

Tabelle 1-11: Jahrestherapiekosten pro Patient für die zweckmäßige Vergleichstherapie – alle Populationen Patientengruppen (Angabe je Anwendungsgebiet)

	Anwendungsgebiet		Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung der Population /	Jahrestherapiekosten pro Patient in Euro
<i>Y</i>	Kodie- rung ^a	Kurz- bezeichnung	(zweckmäßige Vergleichs- therapie)	Patientengruppe	Tanon m Buro
	a: Angabe de	er im Dossier verw	endeten Kodierung.	1	

<<Wirkstoff>> (<<Handelsname>>)

Seite 15 von 16

.erte Anwendung
aus Modul 3, Abschnitt 3.4 (Anforde, mengelasst, und zwar für alle Anwendung, neht.

.amenfassend, ob und, wenn ja, welche Anforderungen an unvendung des zu bewertenden Arzueimittels bestehen. Unterschielde, aen verschiedenen Anwendungsgebieten, auf die sich das Dossier bez.

"J Zeichen je Anwendungsgebiet). (Referenz: Modul 3 [alle Anwendungsgebiete, 3.4)

angaben des pharmazeutischen Unternehmens Beschreiben Sie zusammenfassend, ob und, wenn ja, welche Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung des zu bewertenden Arzneimittels bestehen. Unterscheiden dabei zwischen den verschiedenen Anwendungsgebieten auf 3: (maximal 3000 Zeichen je Anwendungsgebieten auf 3: Abschnitt 2: 1)

<<Wirkstoff>> (<<Handelsname>>)

Seite 16 von 16