

Abschlussbericht

Beratungsverfahren gemäß § 137c SGB V für Methoden in der Krankenhausbehandlung:

Stammzelltransplantation bei Multiplem Myelom – Verlängerung der Aussetzung

10. November 2022

Unterausschuss Methodenbewertung des Gemeinsamen Bundesausschusses

Korrespondenzadresse:

Gemeinsamer Bundesausschuss
Abteilung Methodenbewertung und Veranlasste Leistungen
Postfach 12 06 06
10596 Berlin

Tel.: +49 (0)30 - 275 838 - 0

Internet: www.g-ba.de

Inhaltsverzeichnis

Α	Tragende Gründe und Beschluss 1		
	A-1 Tra	agende Gründe	1
	A-1.1	Rechtsgrundlage	1
	A-1.2	Eckpunkte der Entscheidung	1
	A-1.2.	1 Hintergrund	1
	A-1.2.2 Myelo	()	n
	A-1.	.2.2.1 Studienlage bei der Aussetzung im Jahr 2017	2
	A-1.	.2.2.2 Entwicklung der Studienlage seit der Aussetzung und aktuelle Studienlage	2
	A-1.	.2.2.3 Bewertung der aktuellen Studienlage	4
	A-1.2.3	3 Allogene SZT bei Multiplem Myelom in der Erstlinientherapie	4
	A-1.	.2.3.1 Studienlage bei der Aussetzung im Jahr 2017	4
	A-1.	.2.3.2 Entwicklung der Studienlage seit der Aussetzung und aktuelle Studienlage	.5
	A-1.	.2.3.3 Bewertung der aktuellen Studienlage	.5
	A-1.2.	4 Würdigung der Stellungnahmen	6
	A-1.3	Aus den Stellungnahmen hat sich keine Änderung des Beschlusses ergeben. Bürokratiekostenermittlung	.6
	A-1.4	Verfahrensablauf	6
	A-1.5	Fazit	6
	A-2 Be	schluss	7
В	Stellu	ngnahmeverfahren vor Entscheidung des G-BA	8
		ellungnahmeberechtigte Institutionen/Organisationen	
		nleitung und Terminierung des Stellungnahmeverfahrens	
		gemeine Hinweise für die Stellungnehmer	
		ellungnahmeberechtigte Institutionen/Organisationen	
		nterlagen des Stellungnahmeverfahrens	
		hriftliche Stellungnahmen	
	B-6.1	Auswertung der fristgerecht eingegangenen Stellungnahmen, der stellungnahmeberechtigten Organisationen/Institutionen	
	B-7 M	ündliche Stellungnahmen 1	.0
	B-8 W	ürdigung der Stellungnahmen	O

Abkürzungsverzeichnis

Abkürzung	Bedeutung
alloSCT	Allogene Stammzelltransplantation
BÄK	Bundesärztekammer
BfDI	Bundesbeauftragter für den Datenschutz und die Informationsfreiheit
BMG	Bundesministerium für Gesundheit
DAG-HSZT	Deutsche Arbeitsgemeinschaft für Hämatopoetische Stammzelltransplantation und Zelluläre Therapie e.V.
DGHO	Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie
DGI	Deutsche Gesellschaft für Immungenetik
DGTI	Deutsche Gesellschaft für Transfusionsmedizin und Immunhämatologie
DIVI	Deutsche Interdisziplinäre Vereinigung für Intensiv- und Notfallmedizin
DKG	Deutsche Krankenhausgesellschaft
DPR	Deutscher Pflegerat
G-BA	Gemeinsamer Bundesausschuss
GKV-SV	Spitzenverband der gesetzlichen Krankenversicherung
GvHD	Graft-versus-Host-Disease
IMC	Intermediate Care
IQWiG	Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen
KBV	Kassenärztliche Bundesvereinigung
KHMe-RL	Richtlinie Methoden Krankenhausbehandlung
KMT-Station	eine für Behandlungen mit allogener Stammzelltransplantation eingerichtete Station
PatV	Patientenvertretung
PflBG	Pflegeberufegesetz
QS-Maßnahmen	Qualitätssicherungsmaßnahmen
RL	Richtlinie
SGB V	Fünftes Buch Sozialgesetzbuch
SN	Stellungnahme
SSK	Strahlenschutzkommission
ТВІ	Total-Body-Irradiation (Ganzkörperbestrahlung)
UA MB	Unterausschuss Methodenbewertung
VerfO	Verfahrensordnung des G-BA

Inhalt der Anlage zum Abschlussbericht

Folgende Unterlagen sind in der Anlage zum Abschlussbericht abgebildet. Die Anlage zum Abschlussbericht ist unter <u>Stammzelltransplantation beim multiplen Myelom bei Erwachsenen (§ 137c SGB V) - Gemeinsamer Bundesausschuss (g-ba.de)</u> abrufbar.

- Beschlussentwurf zur Änderung der KHMe-RL, der in das Stellungnahmeverfahren gegeben wurde
- 2. Tragende Gründe zur Änderung der KHMe-RL, die in das Stellungnahmeverfahren gegeben wurden
- 3. Schriftliche Stellungnahme der DGI
- 4. Verzicht auf eine schriftliche Stellungnahme der SSK
- 5. Verzicht auf eine schriftliche Stellungnahme der BÄK
- 6. Verzicht auf eine schriftliche Stellungnahme von Miltenyi Biotech B.V. & Co. KG
- 7. Prüfung durch das BMG gemäß § 94 Abs. 1 SGB V

A Tragende Gründe und Beschluss

A-1 Tragende Gründe

A-1.1 Rechtsgrundlage

Auf der Grundlage des § 137c Absatz 1 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V) überprüft der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) gemäß § 91 SGB V auf Antrag Untersuchungs- und Behandlungsmethoden, die zu Lasten der gesetzlichen Krankenkassen im Rahmen einer Krankenhausbehandlung angewandt werden oder angewandt werden sollen, daraufhin, ob sie für eine ausreichende, zweckmäßige und wirtschaftliche Versorgung der Versicherten unter Berücksichtigung des allgemein anerkannten Standes der medizinischen Erkenntnisse erforderlich sind. Ergibt die Überprüfung, dass der Nutzen einer Methode nicht hinreichend belegt ist und sie nicht das Potenzial einer erforderlichen Behandlungsalternative bietet, insbesondere weil sie schädlich oder unwirksam ist, erlässt der G-BA eine entsprechende Richtlinie, wonach die Methode im Rahmen einer Krankenhausbehandlung nicht mehr zu Lasten der Krankenkassen erbracht werden darf. Ergibt die Überprüfung, dass der Nutzen einer Methode noch nicht hinreichend belegt ist, sie aber das Potenzial einer erforderlichen Behandlungsalternative bietet, beschließt der G-BA eine Richtlinie zur Erprobung nach § 137e SGB V.

Gemäß § 7 Absatz 3 Satz 3 der Methodenbewertungsverfahrensverordnung (MBVerfV) kann der G-BA entsprechend dem Ergebnis der abschließenden Gesamtbewertung der Untersuchungs- oder Behandlungsmethode nur Folgendes beschließen:

- die Feststellung, dass der Nutzen der Methode hinreichend belegt ist und sie für eine ausreichende, zweckmäßige und wirtschaftliche Versorgung der Versicherten im Krankenhaus erforderlich ist,
- 2. die Feststellung, dass die Untersuchungs- oder Behandlungsmethode das Potenzial einer erforderlichen Behandlungsalternative bietet, ihr Nutzen aber noch nicht hinreichend belegt ist, und die gleichzeitige Beschlussfassung einer Richtlinie zur Erprobung nach § 137e Absatz 1 und 2 SGB V unter Aussetzung des Bewertungsverfahrens,
- 3. die Feststellung, dass die Methode nicht das Potenzial einer erforderlichen Behandlungsalternative bietet, insbesondere weil sie schädlich oder unwirksam ist, und den Ausschluss dieser Methode aus der Krankenhausversorgung zu Lasten der Krankenkassen.

Abweichend von § 7 Absatz 3 Satz 3 MBVerfV kann der G-BA ein Methodenbewertungsverfahren nach § 137c SGB V ausnahmsweise für einen befristeten Zeitraum aussetzen, wenn der Nutzen der Methode noch nicht hinreichend belegt ist, aber zu erwarten ist, dass solche Studien in naher Zukunft vorliegen werden (§ 7 Absatz 3 Satz 4 MBVerfV, § 14 Absatz 1 Satz 1 VerfO).

A-1.2 Eckpunkte der Entscheidung

A-1.2.1 Hintergrund

Auf der Grundlage eines Antrags zur Überprüfung der Stammzelltransplantation (SZT) bei Multiplem Myelom gemäß § 137c Absatz 1 SGB V hatte der G-BA die Bewertungsverfahren zur autologen Mehrfachtransplantation (Tandemtransplantation) bei Multiplem Myelom und zur allogenen SZT bei Multiplem Myelom in der Erstlinientherapie mit Beschluss vom 19. Januar 2017 im Hinblick auf laufende Studien bis zum 30. Juni 2022 ausgesetzt.

Entsprechend der Bestimmungen in der Verfahrensordnung (2. Kapitel § 14 Absatz 5) wurden seit der Aussetzung drei Update-Recherchen durchgeführt und es wurde geprüft, ob die Voraussetzungen für die Aussetzung noch vorliegen oder ob die Beratungen vor dem Ende der Aussetzungsfrist wiederaufgenommen werden sollten. Im Ergebnis waren die Voraussetzungen für eine Wiederaufnahme der Beratungen bisher nicht erfüllt.

Die Bewertung der gegenwärtigen Studienlage beruht auf der zuletzt am 4. November 2021 durch die Fachberatung Medizin (FB Med) durchgeführten Update-Recherche (siehe Zusammenfassende Dokumentation/Abschlussbericht).

A-1.2.2 Autologe Mehrfachtransplantation (Tandemtransplantation) bei Multiplem Myelom

A-1.2.2.1 Studienlage bei der Aussetzung im Jahr 2017

In den Tragenden Gründen zur Aussetzung am 19. Januar 2017 wird ausgeführt:

"Für die vorliegende Fragestellung als relevant werden zwei laufende Studien eingestuft.

Eine Phase 3-Studie (BMT CTN 0702/NCT01109004) untersucht u. a. den Vergleich einer einfachen mit einer zweifachen autologen SZT und wird an Zentren in den USA durchgeführt. Laut aktuellem Studieneintrag ist die Rekrutierung abgeschlossen und der Abschluss der Studie ist für Dezember 2020 vorgesehen. Geprüft wird, ob bei Gabe neuer Medikamente [immunmodulatorische Arzneimittel (IMIDe) und/oder Bortezomib] zur Induktion vor autologer SZT und zur Remissionskonsolidierung oder -erhaltung nach autologer SZT die autologe Tandemtransplantation noch einen Stellenwert hat. Metaanalysen zeigen, dass durch eine Erhaltungstherapie mit Thalidomid (wie Lenalidomid ein Medikament aus der Gruppe der IMIDe) im Anschluss an eine autologe SZT die Überlebenszeit bei Myelompatientinnen und -patienten verlängert werden kann.

Die 4-armige, deutsche Studie DSMM XIV (NCT01685814) unter der Studienleitung von Prof. Hermann Einsele (Universitätsklinikum Würzburg) vergleicht u. a. bei Patientinnen und Patienten, bei denen das Ansprechen nach erster autologer SZT mindestens einer sehr guten partiellen Remission (very good partial remission, vgPR) entspricht, den Stellenwert einer zweiten autologen SZT im Vergleich zur einfachen autologen SZT vor einer anschließenden Erhaltungstherapie mit Lenalidomid. Primärer Endpunkt für die Induktionstherapie ist die Remissionsrate, für die Konsolidierungstherapie das progressionsfreie Überleben nach drei Jahren. Gesamtüberleben ist sekundärer Endpunkt. Die Rekrutierung von 406 Patientinnen und Patienten ist bis Mai 2020 geplant."

A-1.2.2.2 Entwicklung der Studienlage seit der Aussetzung und aktuelle Studienlage Identifizierte abgeschlossene Studien

Bereits durch die Updaterecherche der FB Med vom 6. November 2020 wurde eine Ergebnis-Publikation zu der ersten aussetzungsbegründenden Studie NCT01109004 identifiziert (Stadtmauer et al. 2019¹). In dieser multizentrischen Phase-III-Studie wurden 758 Patientinnen und Patienten auf drei Therapiearme randomisiert: 247 Patientinnen und Patienten erhielten eine autologe Tandemtransplantation, 254 Patientinnen und Patienten bekamen nach einer autologen SZT eine zusätzliche Therapie mit Lenalidomid, Bortezomib und Dexamethason (VRD) und 257 Patientinnen und Patienten erhielten eine autologe SZT (Standardtherapie). Im Rahmen der Erhaltungstherapie erhielten alle Patientinnen und Patienten Lenalidomid. Für das Gesamtüberleben und das progressionsfreie Überleben zeigten sich

¹ Stadtmauer EA, Pasquini MC, Blackwell B, Hari P, Bashey A, Devine S, et al. Autologous transplantation, consolidation, and maintenance therapy in multiple myeloma: results of the BMT CTN 0702 trial. Journal of Clinical Oncology 2019;37(7):589-597.

weder für das Gesamtkollektiv noch für die Untergruppe mit ungünstigen, insbesondere zytogenetischen Prognosefaktoren statistisch signifikante Unterschiede zwischen der Standardtherapie und den Therapiearmen mit zweiter autologer SZT (Tandemtransplantation) bzw. zusätzlicher Gabe von VRD.

Außerdem liegt die Publikation von Cavo et al. 2020² vor: eine erste Auswertung einer europäischen multizentrischen Phase 3-Studie mit dem Titel Study to Compare VMP With HDM Followed by VRD Consolidation and Lenalidomide Maintenance in Patients With Newly Diagnosed Multiple Myeloma (HO95) (EudraCT 2009-017903-28, NCT01208766). Die Studie startete im Januar 2011, das geschätzte Studienende ist für April 2023 vorgesehen (last update posted: 24. März 2021). Im Rahmen der Studie wurden zwei Randomisierungen vorgenommen: 1.197 Patientinnen und Patienten mit neu diagnostiziertem Multiplem Myelom, die geeignet für eine Hochdosis-Chemotherapie waren, wurden im Anschluss an eine Induktionstherapie [drei oder vier Zyklen mit VCD (Vincristin, Cyclophosphamid, Dexamethason)] in einen Studienarm, in dem eine Chemotherapie mit VMP (Bortezomib, Lenalidomid, Prednison) als Intensivierungstherapie eingesetzt wurde (n = 495), oder in einen Studienarm, in dem autolog transplantiert wurde (n = 702), randomisiert [permutierte Blockrandomisierung; stratifiziert nach Standort und Krankheitsstadium (ISS)]. Die Patientinnen und Patienten im SZT-Studienarm erhielten zudem 200 mg/m² Körperoberfläche Melphalan. Diejenigen Patientinnen und Patienten, die eine autologe Tandemtransplantation erhalten sollten, bekamen zwei Gaben Melphalan im Abstand von zwei bis drei Monaten. Im weiteren Studienverlauf wurden 877 Patientinnen und Patienten randomisiert auf einen Studienarm, in dem eine Konsolidierungstherapie mit VRD durchgeführt wurde (n = 449), oder in einen Studienarm, in dem keine weitere Konsolidierungstherapie erfolgte (n = 428). Der Stellenwert einer autologen Tandemtransplantation im Vergleich zur einfachen autologen SZT wurde im Studienarm, in dem autolog transplantiert wurde, untersucht. Dazu wurden in der ersten Randomisierungsphase 419 Patientinnen und Patienten in den Zentren, die sowohl einfache als auch Tandemtransplantationen vornahmen, randomisiert: 210 Patientinnen und Patienten erhielten eine Tandemtransplantation und 209 Patientinnen und Patienten eine einfache autologe Transplantation. Die maßgebliche intention-to-treat (ITT)-Auswertung zeigte einen signifikanten Vorteil im progressionsfreien Überleben (PFS) für Tandemtransplantation im Vergleich zur einfachen autologen Transplantation: Nach fünf Jahren lag das PFS bei 53,5 % versus 44,9 % (p = 0,036.). Ebenfalls zeigte sich im Gesamtüberleben (OS) ein signifikanter Vorteil für die Tandemtransplantation im Vergleich zur einfachen autologen Transplantation: Nach fünf Jahren lag das OS bei 80,3 % versus 72,6 % (p = 0,022). Die Autorengruppe Cavo et al. kommt auf Basis der ITT-Analyse zu dem Schluss, dass eine autologe Tandemtransplantation einer einfachen SZT beim Multiplen Myelom in Hinblick auf das progressionsfreie Überleben und das Gesamtüberleben nach fünf Jahren überlegen ist.

Identifizierte laufende Studien

In den einschlägigen Studienregistern ist derzeit noch die zweite für die Aussetzung der Beschlussfassung vom 19. Januar 2017 maßgebliche Studie DSMM XIV des Universitätsklinikums Würzburg (NCT01685814) enthalten. Die Rekrutierung ist beendet. Als geschätztes Datum für den Studienabschluss wird nunmehr der Dezember 2021 angegeben (last update posted: 8. April 2021). Laut der Studienleitung ist mit einer Bereitstellung des Manuskriptes nicht vor Ende des Jahres 2022 zu rechnen.

Über die Suche in Studienregistern konnten keine neuen Studien identifiziert werden.

² Cavo M, Gay F, Beksac M, Pantani L, Petrucci MT, Dimopoulos MA, et al. Autologous haematopoietic stem-cell transplantation versus bortezomib-melphalan-prednisone, with or without bortezomib-lenalidomide-dexamethasone consolidation therapy, and lenalidomide maintenance for newly diagnosed multiple myeloma (EMN02/HO95): a multicentre, randomised, open-label, phase 3 study. Lancet Haematology 2020;1(6):e456-e468.

A-1.2.2.3 Bewertung der aktuellen Studienlage

Die Ergebnisse der aussetzungsbegründenden US-amerikanischen Studie NCT01109004 (Stadtmauer et al. 2019) und der europaweiten Studie NCT01208766 (Cavo et al. 2020) lassen aktuell keine definitive Bewertung des Stellenwertes einer autologen Tandemtransplantation zu, da die Ergebnisse, insbesondere für Patientinnen und Patienten mit ungünstigen zytogenetischen Prognosefaktoren, in unterschiedliche Richtungen weisen.

Die Ergebnisse der ebenfalls aussetzungsbegründenden deutschen Studie NCT01685814 (DSMM XIV) werden voraussichtlich erst im Laufe des Jahres 2024 als Vollpublikation vorliegen. Diese und die Ergebnisse der Untergruppenanalyse der europaweiten Studie NCT01208766 für den Endpunkt Gesamtüberleben mit einer längeren Nachbeobachtung sollen abgewartet werden.

Im Vergleich zur Kenntnislage bei Beschlussfassung am 19. Januar 2017 sind zwar inzwischen Studienauswertungen publiziert worden, die aber aktuell eine abschließende Nutzenbewertung noch nicht ermöglichen.

Aufgrund von eingetretenen Verzögerungen und Verschiebungen des erwarteten Abschlusses der aussetzungsbegründenden deutschen Studie NCT01685814 (DSMM XIV) und aufgrund der avisierten Ergebnisse der europaweiten Studie NCT01208766 ist zu erwarten, dass publizierte Ergebnisse im Jahr 2024 für die Methodenbewertung genutzt werden können. Liegen Ergebnisse bereits früher vor, werden die Beratungen vorzeitig wiederaufgenommen.

A-1.2.3 Allogene SZT bei Multiplem Myelom in der Erstlinientherapie

A-1.2.3.1 Studienlage bei der Aussetzung im Jahr 2017

In den Tragenden Gründen zur Aussetzung am 19. Januar 2017 wird ausgeführt:

"Zum Vergleich einer allogenen mit einer autologen SZT in der Erstlinientherapie von Myelompatientinnen und -patienten sind weltweit zahlreiche Studien aktiv. Davon stammen folgende zwei Studien aus Deutschland:

Die Studie NCT00777998 unter der Leitung von Prof. Nicolaus Kröger (Universitätsklinikum Hamburg Eppendorf) wird unter der Teilnahme von ca. 20 weiteren deutschen Transplantationszentren durchgeführt. Patientinnen und Patienten, für die ein passender Spender maximal vier Wochen nach erster autologer SZT gefunden wird, erhalten eine allogene SZT. Zusätzlich werden in Anhängigkeit von der Bestimmung der minimalen Resterkrankung (MRD) und einer eventuellen Graft-versus-Host-Disease(GvHD)-Symptomatik Spenderzellen verabreicht. Patientinnen und Patienten ohne passenden Spender erhalten eine Therapie mit Melphalan 200 mg/m2 Körperoberfläche sowie autologer SZT, welche nach zwei Monaten wiederholt wird. Beide Arme erhalten ab Tag 120 eine Thalidomiderhaltung für maximal zwei Jahre. Als primärer Endpunkt wird das ereignisfreie Überleben nach vier Jahren, als sekundärer Endpunkt das Gesamtüberleben untersucht. Die Rekrutierung von 220 Patientinnen und Patienten war geplant und ist mittlerweile beendet.

Die Studie NCT01685814 (DSMM XIV) unter der Studienleitung von Prof. Hermann Einsele (Universitätsklinikum Würzburg) rekrutiert unter Teilnahme von ca. 30 weiteren deutschen Transplantationszentren. Alle Patientinnen und Patienten erhalten nach Randomisation zwei verschiedene Induktionsprotokolle ["RAD" (bestehend aus Lenalidomid, Doxorubicin, Dexamethason) oder "VRD" (bestehend aus Lenalidomid, Bortezomib, Dexamethason)] und anschließend Melphalan 200 mg/m2 Körperoberfläche sowie eine autologe SZT. Die weitere Therapie hängt vom Ansprechen ab. Bei Patientinnen und Patienten mit mindestens vgPR erfolgt eine zweite Randomisation für entweder die zweite Gabe von Melphalan 200 mg/m2 Körperoberfläche plus Lenalidomiderhaltungstherapie für drei Jahre. Bei Patientinnen und

Patienten mit schlechterem Ansprechen erfolgt die zweite Randomisation für entweder die zweite Gabe von Melphalan 200 mg/m2 Körperoberfläche plus Lenalidomiderhaltungstherapie oder für eine allogene SZT plus Lenalidomiderhaltungstherapie für drei Jahre. Primärer Endpunkt für die Induktionstherapie ist die Remissionsrate (erste Randomisation) und für die Konsolidierungstherapie das progressionsfreie Überleben nach drei Jahren. Gesamtüberleben ist sekundärer Endpunkt. Die Rekrutierung von 406 Patientinnen und Patienten bis Mai 2020 ist geplant."

A-1.2.3.2 Entwicklung der Studienlage seit der Aussetzung und aktuelle Studienlage

Identifizierte abgeschlossene Studien

Bereits durch die Updaterecherche der FB Med vom 22. Mai 2018 wurde eine Ergebnis-Publikation der bereits bekannten Studie NCT00415987 (Bruno et al. 2007) aus dem Abschlussbericht des IQWiG identifiziert: Giaccone et al. 2018. Diese Publikation stellt eine Langzeitnachbeobachtung der Studie dar. Die Studienpopulation, 58 Patientinnen und Patienten mit allogener SZT nach autologer SZT und 46 Patientinnen und Patienten mit autologer Tandemtransplantation, wurde über einen Zeitraum von etwa 12 Jahren nach zweiter SZT verfolgt. Für das Gesamtüberleben und ereignisfreie Überleben zeigten sich signifikante Ergebnisse zugunsten einer Behandlungsstrategie mit Hybridtransplantation im Vergleich zur autologen Tandemtransplantation.

Identifizierte laufende Studien

In den einschlägigen Studienregistern sind derzeit noch die beiden für die Aussetzung der Beschlussfassung vom 19. Januar 2017 maßgeblichen Studien NCT00777998 (Hamburg) und NCT01685814 (Würzburg) enthalten:

Die Studie NCT01685814 ist die gleiche Studie, die auch für die autologe Mehrfachtransplantation (Tandemtransplantation) aussetzungsbegründend ist (siehe Kapitel 2.2.2). Deren Rekrutierung ist beendet. Als geschätztes Datum für den Studienabschluss wird nunmehr der Dezember 2021 angegeben (last update posted: 8. April 2021). Laut der Studienleitung ist mit einer Bereitstellung des Manuskriptes nicht vor Ende des Jahres 2022 zu rechnen.

Für die Studie NCT00777998 wurde als geschätztes Datum für den Studienabschluss der Juni 2018 angegeben (last update posted: 4. Mai 2018). Laut der Studienleitung befindet sich das Manuskript in der finalen Phase.

Über die Suche in Studienregistern konnten keine neuen Studien identifiziert werden.

A-1.2.3.3 Bewertung der aktuellen Studienlage

Die Ergebnisse der Publikation von Giaccone et al. 2018 zur Studie NCT00415987 bestätigen bereits bekannte Auswertungen derselben Studie, die bereits im Jahr 2017 nicht für eine Nutzenbewertung ausreichten und zur Aussetzung führten. Diese sind deshalb keine grundsätzlich neuen Erkenntnisse und begründen keine Wiederaufnahme der Beratungen zum jetzigen Zeitpunkt.

Die Ergebnisse der aussetzungsbegründenden Studien werden voraussichtlich erst im Laufe des Jahres 2023 (NCT00777998) und 2024 (NCT01685814) als Vollpublikation vorliegen und sollen abgewartet werden.

Im Vergleich zur Kenntnislage bei Beschlussfassung am 19. Januar 2017 sind grundsätzlich keine neuen Studienergebnisse verfügbar.

Aufgrund von eingetretenen Verzögerungen und Verschiebungen des erwarteten Abschlusses der aussetzungsbegründenden Studien NCT00777998 und NCT01685814 ist zu erwarten, dass publizierte Ergebnisse im Jahr 2024 für die Methodenbewertung genutzt werden können. Liegen Ergebnisse bereits

früher vor, werden die Beratungen vorzeitig wiederaufgenommen. Insbesondere nach der voraussichtlichen Fertigstellung der Hamburger Studie NCT00777998 im Jahr 2023 bleibt zu prüfen, ob eventuell früher eine Nutzenbewertung auf einer geeigneten Studiengrundlage durchgeführt werden kann.

A-1.2.4 Würdigung der Stellungnahmen

Der G-BA hat die Stellungnahmen ausgewertet. Das Stellungnahmeverfahren ist im Abschlussbericht dokumentiert. Aus den Stellungnahmen hat sich keine Änderung des Beschlusses ergeben.

A-1.3 Bürokratiekostenermittlung

Durch den vorgesehenen Beschluss entstehen keine neuen bzw. geänderten Informationspflichten für Leistungserbringer im Sinne von Anlage II zum 1. Kapitel VerfO und dementsprechend keine Bürokratiekosten.

A-1.4 Verfahrensablauf

Datum	Gremium	Beratungsgegenstand / Verfahrensschritt		
19.01.2017		Beschluss über Änderung der KHMe-RL: Aussetzung des Bewertungsverfahrens bis 01.07.2021		
26.07.2018	UA MB	Sachstandsbericht		
25.02.2021	UA MB	Sachstandsbericht		
24.03.2022	UA MB	Vorlage der Beschlussempfehlung, Festlegung der am Stellungnahmeverfahren zu beteiligenden Fachgesellschaften und Einleitung des Stellungnahmeverfahrens gemäß § 91 Abs. 5 sowie § 92 Abs. 7d SGB V		
12.05.2022	UA MB	Anhörung		
28.07.2022	UA MB	Würdigung der Stellungnahmen und abschließende Beratungen		
18.08.2022	Plenum	Beschluss über die Änderungen der KHMe-RL		

A-1.5 Fazit

Die Aussetzung der Bewertungsverfahren zur autologen Mehrfachtransplantation (Tandemtransplantation) bei Multiplem Myelom und zur allogenen SZT bei Multiplem Myelom in der Erstlinientherapie wird bis zum 31. Dezember 2024 verlängert.

A-2 Beschluss

veröffentlicht im Bundesanzeiger am Mittwoch, 9. November 2022: BAnz AT 09.11.2022 B5

Beschluss

des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Richtlinie Methoden Krankenhausbehandlung:

Stammzelltransplantation bei Multiplem Myelom

Vom 18. August 2022

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 18. August 2022 beschlossen, die Richtlinie Methoden Krankenhausbehandlung in der Fassung vom 21. März 2006 (BAnz. S. 4 466), die zuletzt durch die Bekanntmachung des Beschlusses vom 16. Juni 2022 (BAnz AT 05.09.2022 B2) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

- I. Anlage II Abschnitt A (Aussetzung im Hinblick auf laufende oder geplante Studien) wird wie folgt geändert:
 - In Nummer 11.2 (Autologe Mehrfachtransplantation (Tandemtransplantation) bei Multiplem Myelom) wird das Datum "30. Juni 2022" ersetzt durch das Datum "31. Dezember 2024".
 - 2. In Nummer 11.3 (Allogene Stammzelltransplantation bei Multiplem Myelom in der Erstlinientherapie) wird das Datum "30. Juni 2022" ersetzt durch das Datum "31. Dezember 2024".
- II. Die Änderungen der Richtlinie treten am Tag nach der Veröffentlichung im Bundesanzeiger in Kraft.

Die Tragenden Gründe zu diesem Beschluss werden auf den Internetseiten des G-BA unter <u>www.g-ba.de</u> veröffentlicht.

Berlin, den 18. August 2022

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken

B Stellungnahmeverfahren vor Entscheidung des G-BA

B-1 Stellungnahmeberechtigte Institutionen/Organisationen

Der zuständige Unterausschuss Methodenbewertung hat in seiner Sitzung am 24. März 2022 die folgenden Institutionen/Organisationen, denen gemäß 1. Kapitel 3. Abschnitt VerfO für dieses Beschlussvorhaben Gelegenheit zur Abgabe einer Stellungnahme zu erteilen ist, festgestellt:

- Bundesärztekammer (gemäß § 91 Absatz 5 SGB V)
- jeweils einschlägige Fachgesellschaften (gemäß § 92 Absatz 7d Satz 1 Halbsatz 1 SGB V)
- Strahlenschutzkommission (gemäß § 92 Absatz 7d Satz 2 SGB V)

B-2 Einleitung und Terminierung des Stellungnahmeverfahrens

Der Unterausschuss Methodenbewertung beschloss in seiner Sitzung am 24. März 2022 die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens gemäß § 91 Absatz 5 und § 92 Absatz 7d SGB V. Die Unterlagen wurden den Stellungnahmeberechtigten am 28. März 2022 übermittelt. Es wurde Gelegenheit für die Abgabe von Stellungnahmen innerhalb von 4 Wochen nach Übermittlung der Unterlagen gegeben. Die Stellungnahmefrist endete am 25. April 2022.

B-3 Allgemeine Hinweise für die Stellungnehmer

Die Stellungnahmeberechtigten wurden darauf hingewiesen,

- dass die übersandten Unterlagen vertraulich behandelt werden müssen und ihre Stellungnahmen nach Abschluss der Beratungen vom G-BA veröffentlicht werden können und
- dass jedem, der gesetzlich berechtigt ist, zu einem Beschluss des G-BA Stellung zu nehmen, soweit er eine schriftliche Stellungnahme abgegeben hat, in der Regel auch Gelegenheit zu einer mündlichen Stellungnahme zu geben ist.

B-4 Stellungnahmeberechtigte Institutionen/Organisationen

Stellungnahmeberechtigte	Eingang der Stellungnahme	Bemerkungen	
Bundesärztekammer (BÄK)	21. April 2022	Verzicht auf SN	
Strahlenschutzkommission (SSK)	20. April 2022	Verzicht auf SN	
Einschlägige, in der AWMF-organisierte Fachgesellschaften			
vom G-BA bestimmt			
Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie (DGHO)		keine SN zur Änderung der KHMe-RL	
Deutsche Gesellschaft für Immungenetik (DGI)	21. April 2022		

Stellungnahmeberechtigte	Eingang der Stellungnahme	Bemerkungen	
Deutsche Krebsgesellschaft (DKG)	Keine schriftliche Stellungnahme abgegeben.		
Deutsche Gesellschaft für Radioonkologie (DEGRO)			
Deutsche Gesellschaft für Transfusionsmedizin und Immunhämatologie (DGTI)		keine SN zur Änderung der KHMe-RL	
von AWMF bestimmt			
Deutsche Gesellschaft für Humangenetik (GfH)			
Deutsche Gesellschaft für Pathologie e.V. (DGP)			
Deutsche Gesellschaft für Innere Medizin e.V. (DGIM)	Keine schriftliche Stellungnahme abgegeben.		
Deutsche Gesellschaft für Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin e.V. (DGKL)			
Deutsche Gesellschaft für Nuklearmedizin e.V. (DGN)			
Deutsche Gesellschaft für Orthopädie und Unfallchirurgie e.V. (DGOU)			
Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin e.V. (DGP)			
Gesellschaft zur Förderung der Qualitätssicherung in medizinischen Laboratorien (INSTAND)			
Einschlägige, nicht in AWMF organsierte Fachgesellschaften			
Deutsche Arbeitsgemeinschaft für Hämatopoetische Stammzelltransplantation und Zelluläre Therapie e.V. (DAG-HSZT)		keine SN zur Änderung der KHMe-RL	

B-5 Unterlagen des Stellungnahmeverfahrens

Den Stellungnehmern wurden der Beschlussentwurf sowie die Tragenden Gründe zur Änderung der Richtlinie Methoden Krankenhausbehandlung übermittelt.

Die Unterlagen des Stellungnahmeverfahrens sind in der Anlage zum Abschlussbericht abgebildet. Die Anlage zum Abschlussbericht ist unter <u>Stammzelltransplantation beim multiplen Myelom bei Erwachsenen (§ 137c SGB V) - Gemeinsamer Bundesausschuss (g-ba.de)</u> abrufbar.

B-6 Schriftliche Stellungnahmen

Die schriftlichen Stellungnahmen sind in der Anlage zum Abschlussbericht abgebildet. Die Anlage zum Abschlussbericht ist unter <u>Stammzelltransplantation beim multiplen Myelom bei Erwachsenen (§ 137c SGB V)</u> - Gemeinsamer Bundesausschuss (g-ba.de) abrufbar.

B-6.1 Auswertung der fristgerecht eingegangenen Stellungnahmen, der stellungnahmeberechtigten Organisationen/Institutionen

Inst. / Org.	Änderungsvorschlag / Kommentar	Auswertung durch UA MB	Beschlussentwurf
DGI	Keine Änderungsvorschläge	Kenntnisnahme	Keine Änderung

B-7 Mündliche Stellungnahmen

Da die DGI auf ihr Recht zur Abgabe einer mündlichen Stellungnahme verzichtet hat, hat keine Anhörung stattgefunden.

B-8 Würdigung der Stellungnahmen

Aus der Stellungnahme ergibt sich keine Änderung des Beschlussentwurfes.