

Zusammenfassende Dokumentation

über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL):
Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen
Wirkstoffen nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch
(SGB V):

Duvelisib

Vom 21. Juli 2022

Inhalt

A.	Tragende Gründe und Beschluss	3
1.	Rechtsgrundlage.....	3
2.	Eckpunkte der Entscheidung.....	3
3.	Bürokratiekostenermittlung.....	21
4.	Verfahrensablauf.....	21
5.	Beschluss	23
6.	Veröffentlichung im Bundesanzeiger.....	32
B.	Bewertungsverfahren	39
1.	Bewertungsgrundlagen	39
2.	Bewertungsentscheidung.....	39
2.1	Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie.....	39
2.2	Nutzenbewertung	39
C.	Dokumentation des gesetzlich vorgeschriebenen Stellungnahmeverfahrens	40
1.	Unterlagen des Stellungnahmeverfahrens	41
2.	Ablauf der mündlichen Anhörung.....	45
3.	Übersicht der eingegangenen schriftlichen Stellungnahmen.....	46
4.	Teilnehmer an der mündlichen Anhörung und zusammenfassende Angaben der Offenlegungserklärung.....	46
5.	Auswertung des schriftlichen Stellungnahmeverfahrens.....	47
5.1	Stellungnahme der Secura Bio Limited	47
5.2	Stellungnahme der Gilead Sciences GmbH.....	76

Veröffentlichungsdatum: 28. September 2022

5.3	Stellungnahme der Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA	83
5.4	Stellungnahme der MSD Sharp & Dohme GmbH.....	87
5.5	Stellungnahme des vfa	90
5.6	Stellungnahme der DGHO	94
D.	Anlagen.....	113
1.	Wortprotokoll der mündlichen Anhörung.....	113
2.	Bewertungen und Evidenz zur zweckmäßigen Vergleichstherapie.....	120

A. Tragende Gründe und Beschluss

1. Rechtsgrundlage

Nach § 35a Absatz 1 SGB V bewertet der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) den Nutzen von erstattungsfähigen Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen. Hierzu gehört insbesondere die Bewertung des Zusatznutzens und seiner therapeutischen Bedeutung. Die Nutzenbewertung erfolgt aufgrund von Nachweisen des pharmazeutischen Unternehmers, die er einschließlich aller von ihm durchgeführten oder in Auftrag gegebenen klinischen Prüfungen spätestens zum Zeitpunkt des erstmaligen Inverkehrbringens als auch der Zulassung neuer Anwendungsgebiete des Arzneimittels an den G-BA elektronisch zu übermitteln hat, und die insbesondere folgenden Angaben enthalten müssen:

1. zugelassene Anwendungsgebiete,
2. medizinischer Nutzen,
3. medizinischer Zusatznutzen im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie,
4. Anzahl der Patienten und Patientengruppen, für die ein therapeutisch bedeutsamer Zusatznutzen besteht,
5. Kosten der Therapie für die gesetzliche Krankenversicherung,
6. Anforderung an eine qualitätsgesicherte Anwendung.

Der G-BA kann das Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) mit der Nutzenbewertung beauftragen. Die Bewertung ist nach § 35a Absatz 2 SGB V innerhalb von drei Monaten nach dem maßgeblichen Zeitpunkt für die Einreichung der Nachweise abzuschließen und im Internet zu veröffentlichen.

Nach § 35a Absatz 3 SGB V beschließt der G-BA über die Nutzenbewertung innerhalb von drei Monaten nach ihrer Veröffentlichung. Der Beschluss ist im Internet zu veröffentlichen und ist Teil der Arzneimittel-Richtlinie.

2. Eckpunkte der Entscheidung

Maßgeblicher Zeitpunkt gemäß 5. Kapitel § 8 Absatz 1 Nummer 1 Satz 2 der Verfahrensordnung des G-BA (VerfO) für das erstmalige Inverkehrbringen des Wirkstoffs Duvelisib ist der 1. Februar 2022. Der pharmazeutische Unternehmer hat gemäß § 4 Absatz 3 Nummer 1 der Arzneimittel-Nutzenbewertungsverordnung (AM-NutzenV) i.V.m. 5. Kapitel § 8 Absatz 1 Nummer 1 VerfO am 1. Februar 2022 das abschließende Dossier beim G-BA eingereicht.

Der G-BA hat das IQWiG mit der Bewertung des Dossiers beauftragt. Die Nutzenbewertung wurde am 2. Mai 2022 auf den Internetseiten des G-BA (www.g-ba.de) veröffentlicht und damit das schriftliche Stellungnahmeverfahren eingeleitet. Es wurde darüber hinaus eine mündliche Anhörung durchgeführt.

Der G-BA hat seine Entscheidung zu der Frage, ob ein Zusatznutzen von Duvelisib gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie festgestellt werden kann, auf der Basis des Dossiers des

pharmazeutischen Unternehmers, der vom IQWiG erstellten Dossierbewertung und der hierzu im schriftlichen und mündlichen Anhörungsverfahren vorgetragene(n) Stellungnahmen getroffen. Um das Ausmaß des Zusatznutzens zu bestimmen, hat der G-BA die Daten, die die Feststellung eines Zusatznutzens rechtfertigen, nach Maßgabe der in 5. Kapitel § 5 Absatz 7 Verfo festgelegten Kriterien im Hinblick auf ihre therapeutische Relevanz (qualitativ) bewertet. Auf die vom IQWiG vorgeschlagene Methodik gemäß den Allgemeinen Methoden¹ wurde in der Nutzenbewertung von Duvelisib nicht abgestellt.

Ausgehend hiervon ist der G-BA, unter Berücksichtigung der eingegangenen Stellungnahmen sowie der mündlichen Anhörung, zu folgender Bewertung gelangt:

2.1 Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

2.1.1 Zugelassenes Anwendungsgebiet von Duvelisib (Copiktra) gemäß Fachinformation

Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit:

- rezidivierter oder refraktärer chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) nach mindestens zwei vorherigen Therapien.
- follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.

Anwendungsgebiet des Beschlusses (Beschluss vom 21.07.2022):

Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.

2.1.2 Zweckmäßige Vergleichstherapie

Die zweckmäßige Vergleichstherapie wurde wie folgt bestimmt:

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Zweckmäßige Vergleichstherapie für Duvelisib:

- Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes

Kriterien nach 5. Kapitel § 6 der Verfahrensordnung des G-BA:

Die zweckmäßige Vergleichstherapie muss eine nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zweckmäßige Therapie im Anwendungsgebiet sein (§ 12 SGB V), vorzugsweise eine Therapie, für die Endpunktstudien vorliegen und die sich in der praktischen Anwendung bewährt hat, soweit nicht Richtlinien nach § 92 Abs. 1 SGB V oder das Wirtschaftlichkeitsgebot dagegensprechen.

Bei der Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie sind nach 5. Kapitel § 6 Abs. 3 Verfo insbesondere folgende Kriterien zu berücksichtigen:

1. Sofern als Vergleichstherapie eine Arzneimittelanwendung in Betracht kommt, muss das Arzneimittel grundsätzlich eine Zulassung für das Anwendungsgebiet haben.

¹ Allgemeine Methoden, Version 6.1 vom 24.01.2022. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen, Köln.

2. Sofern als Vergleichstherapie eine nicht-medikamentöse Behandlung in Betracht kommt, muss diese im Rahmen der GKV erbringbar sein.
3. Als Vergleichstherapie sollen bevorzugt Arzneimittelanwendungen oder nicht-medikamentöse Behandlungen herangezogen werden, deren patientenrelevanter Nutzen durch den Gemeinsamen Bundesausschuss bereits festgestellt ist.
4. Die Vergleichstherapie soll nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zur zweckmäßigen Therapie im Anwendungsgebiet gehören.

Begründung auf Basis der Kriterien nach 5. Kapitel § 6 Abs. 3 VerfO:

- zu 1. Für das vorliegende Anwendungsgebiet sind neben Duvelisib² die Wirkstoffe Idelalisib, Interferon alfa-2a², Interferon alfa-2b, Lenalidomid, Obinutuzumab, Rituximab, Yttrium-90-Ibritumomab-Tiuxetan, Mosunetuzumab und Tisagenlecleucel zugelassen. Follikuläre Lymphome werden den Non-Hodgkin-Lymphomen zugeordnet. Demgemäß sind auch Bendamustin, Bleomycin, Chlorambucil, Cyclophosphamid, Cytarabin, Doxorubicin, Etoposid, Methotrexat, Mitoxantron, Trofosfamid, Vinblastin, Vincristin, Dexamethason, Methylprednisolon, Prednisolon und Prednison zugelassen.
- zu 2. Als nicht-medikamentöse Behandlungen kommen in der vorliegenden Indikation eine Strahlentherapie sowie eine allogene oder autologe Stammzelltransplantation in Betracht. Für die vorliegende Therapiesituation wird jedoch davon ausgegangen, dass weder eine Strahlentherapie noch eine autologe oder allogene Stammzelltransplantation zum Zeitpunkt der Therapie mit Duvelisib angezeigt ist.
- zu 3. Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V:
 - Obinutuzumab (Beschlüsse vom 4. November 2021 und 15. Dezember 2016)
 - Idelalisib (Beschluss vom 19. März 2015)

Anlage VI zum Abschnitt K der Arzneimittel-Richtlinie - Verordnungsfähigkeit von zugelassenen Arzneimitteln in nicht zugelassenen Anwendungsgebieten (sog. Off-Label-Use):

- Anwendung von Fludarabin bei anderen als in der Zulassung genannten niedrig bzw. intermediär malignen B - Non-Hodgkin-Lymphomen (B-NHL) als chronische lymphatische Leukämien (CLL)
- zu 4. Der allgemein anerkannte Stand der medizinischen Erkenntnisse wurde durch eine systematische Recherche nach Leitlinien sowie Übersichtsarbeiten zu klinischen Studien in der vorliegenden Indikation abgebildet. Zu Fragen der Vergleichstherapie in der vorliegenden Indikation wurden zudem, gemäß § 35a Absatz 7 SGB V, die wissenschaftlich-medizinischen Fachgesellschaften und die Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ) schriftlich beteiligt.

Unter den unter Ziffer 1.) aufgeführten, zugelassenen Wirkstoffen werden unter Berücksichtigung der Evidenz zum therapeutischen Nutzen, der Leitlinienempfehlungen und der Versorgungsrealität nur bestimmte, nachfolgend benannte Wirkstoffe in die zweckmäßige Vergleichstherapie aufgenommen.

Im vorliegenden Fall wird bei der Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie davon ausgegangen, dass Duvelisib für die Behandlung bei diagnostisch festgestellten follikulären Lymphomen Grad 3b primär nicht in Betracht kommt. Diese Subentität wird in der Regel den aggressiven Non-Hodgkin-Lymphomen zugeordnet.

² Die Wirkstoffe Duvelisib und Interferon alfa-2a sind außer Vertriebs.

Zudem wird angenommen, dass für die Patientinnen und Patienten in der vorliegenden Therapiesituation aufgrund eines entsprechend fortgeschrittenen Stadiums der Erkrankung, insbesondere in Bezug auf einen symptomatischen Verlauf (z.B. nach den GELF-Kriterien), die Indikation für eine systemische antineoplastische Therapie besteht und daher unter anderem eine abwartende Strategie („Watch & Wait“) oder eine Strahlentherapie nicht in Betracht kommen.

Für Patientinnen und Patienten mit einem behandlungsbedürftigen Rezidiv oder Progress wird in Leitlinien eine systemische Therapie empfohlen. In der vorliegenden Evidenz^{3,4,5} werden verschiedene Therapieoptionen genannt:

- Bendamustin + Rituximab / Obinutuzumab
- CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab / Obinutuzumab
- CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednison) + Rituximab / Obinutuzumab
- FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab / Obinutuzumab
- Chlorambucil + Rituximab
- Cyclophosphamid + Rituximab
- FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab
- ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab
- MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Rituximab/Obinutuzumab
- DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab
- Lenalidomid + Rituximab
- Rituximab Monotherapie
- Yttrium-90-radiomarkiertes Ibritumomab tiuxetan
- Idelalisib

Die Auswahl der Therapie richtet sich beim Rezidiv nach der Vortherapie, dem Krankheitsverlauf und sowie dem Allgemeinzustand der Patientin bzw. des Patienten.

Bei Patientinnen und Patienten mit Rezidiv oder Progress nach mehr als 2 Jahren nach einer Chemoimmuntherapie, sollte gemäß S3-Leitlinie erneut eine Chemoimmuntherapie durchgeführt werden. Wenn die Erstlinientherapie Rituximab in Kombination mit Bendamustin, R-CVP oder R-MCP erfolgte, kann diese auch wiederholt werden.

Bei Patientinnen und Patienten, die nach weniger als zwei Jahren nach einer Chemoimmuntherapie rezidivieren, sollte laut S3-Leitlinie – nachrangig zu Transplantationsstrategien – bei einer erneuten Chemoimmuntherapie zumindest ein alternatives Chemotherapieregime (z.B. CVP/CHOP statt Bendamustin) verwendet werden. Bei einem Rezidiv während oder innerhalb von 6 Monaten nach einer Rituximab-haltigen Therapie, sollte bei Indikation zur erneuten Chemoimmuntherapie Obinutuzumab als Antikörper in Betracht gezogen werden. Für ältere oder komorbide Patienten, bei denen eine Chemotherapie nicht durchführbar ist, kann zudem eine Monotherapie mit Rituximab eine Therapieoption darstellen.

Zudem kann der Wirkstoff Idelalisib für Patientinnen und Patienten, welche ungenügend auf die letzte Chemo- und/oder Immuntherapie angesprochen haben (mit Progress innerhalb von 6 Monaten), eine Therapieoption darstellen.

³ Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe, AWMF), 2020. Therapie und Nachsorge für Patienten mit einem folliculären Lymphom; Langversion 1.0.

⁴ National Institute for Health and Care Excellence (NICE), 2016. Non-Hodgkin's Lymphoma: diagnosis and management.

⁵ National Comprehensive Cancer Network (NCCN), 2021. B-cell lymphomas. NCCN evidence blocks. Version 3.

Sofern eine Therapie mit Idelalisib oder eine intensive Salvage-Therapie nicht möglich ist und kein experimenteller Ansatz in Studien zur Verfügung steht, kann eine Behandlung mit Lenalidomid in Kombination mit Rituximab erfolgen.

Eine Radioimmuntherapie (Yttrium-90-Ibritumomab-Tiutexan) kann bei einer Knochenmarkinfiltration < 20 % im Rezidiv eingesetzt werden, wenn die Patientin bzw. der Patient nicht für eine Immunchemotherapie oder Chemotherapie geeignet ist.

Einzelne Bestandteile der in Leitlinien empfohlenen Kombinationstherapien sind jedoch in der vorliegenden Indikation des folliculären Lymphoms nicht zugelassen: Carboplatin, Cisplatin, Fludarabin, Ifosfamid. Obinutuzumab ist im vorliegenden Anwendungsgebiet nur in Kombination mit Bendamustin zugelassen. Es besteht eine Diskrepanz zwischen in der Indikation des folliculären Lymphoms zugelassenen und in Leitlinien empfohlenen bzw. in der Versorgung verwendeten Arzneimitteln. Fludarabin in Kombination mit Cyclophosphamid, Mitoxantron und Rituximab (R-FCM) ist laut Arzneimittel-Richtlinie (Anlage VI; Off-Label-Use) verordnungsfähig im Off-Label-Use bei geeigneten Patienten mit niedrig oder intermediär malignen Non-Hodgkin-Lymphomen der B-Zellreihe und Resistenz auf CHOP (mit oder ohne Rituximab).

Mit Mosunetuzumab und Tisagenlecleucel stehen zwei weitere, im vorliegenden Anwendungsgebiet zugelassene, in der Versorgung noch recht neue Behandlungsoptionen zur Verfügung, deren therapeutischer Stellenwert derzeit noch nicht abschließend beurteilbar ist. Beide Wirkstoffe befinden sich derzeit im Nutzenbewertungsverfahren. Beide Wirkstoffe sind damit derzeit keine Bestandteile der zweckmäßigen Vergleichstherapie.

Im Rahmen einer klinischen Studie werden für die patientenindividuelle Therapie die in den Leitlinien genannten, obenstehend aufgelisteten Behandlungsoptionen als geeignete Komparatoren erachtet.

Bei Ansprechen auf eine Kombinationstherapie aus Chemotherapie mit Rituximab bzw. aus Chemotherapie mit Obinutuzumab soll eine Erhaltungstherapie entsprechend mit Rituximab bzw. Obinutuzumab angeboten werden.

Die Möglichkeit der nicht zulassungskonformen Anwendung von Wirkstoffen in einer klinischen Studie lässt jedoch keine Schlussfolgerungen über deren Zweckmäßigkeit in der zulassungsüberschreitenden Anwendungsform in der Regelversorgung von Versicherten in der GKV zu. Eine solche Bewertung bliebe der Entscheidung nach § 35c SGB V vorbehalten. Eine zulassungsüberschreitende Verordnung im Einzelfall nach den Kriterien der ständigen Rechtsprechung des Bundessozialgerichts zum nicht in der Arzneimittel-Richtlinie geregelten Off-Label-Use bleibt hiervon unberührt.

Die hierzu in der Anlage XII getroffenen Feststellungen schränken den zur Erfüllung des ärztlichen Behandlungsauftrags erforderlichen Behandlungsspielraum nicht ein.

2.1.3 Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens

Zusammenfassend wird der Zusatznutzen von Duvelisib wie folgt bewertet:

Erwachsene Patienten mit folliculärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Begründung:

Für den Nachweis eines Zusatznutzens hat der pharmazeutische Unternehmer im Dossier die Ergebnisse der multizentrischen, offenen, einarmigen Studie DYNAMO (IPI-145-06) zur

Behandlung von Erwachsenen mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist, vorgelegt.

In die einarmige Studie DYNAMO wurden Patientinnen und Patienten mit indolentem Non-Hodgkin-Lymphom (N=129), darunter Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom (FL; N=83), kleinzelligem, lymphozytischem Lymphom (SLL) und Marginalzonen-Lymphom (MZL), eingeschlossen, welche in der Studie mit Duvelisib behandelt wurden. Im Dossier hat der pharmazeutische Unternehmer Auswertungen zur Population der Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist (N=73), vorgelegt. Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom Grad 3b und / oder klinischem Nachweis einer Transformation zu einem aggressiveren Subtyp oder einer Vorbehandlung mit einem Phosphoinositid-3-Kinase (PI3K)- oder Bruton-Tyrosinkinase (BTK)-Inhibitor waren von der Studie ausgeschlossen.

Die abgeschlossene Studie wurde an 56 Studienzentren in 12 Ländern in Europa und Nordamerika durchgeführt. Primärer Endpunkt der Studie war die Objektive Ansprechrate (ORR). Weitere Endpunkte waren das Gesamtüberleben, das Progressionsfreie Überleben sowie weitere Endpunkte der Kategorien Morbidität, gesundheitsbezogene Lebensqualität und Nebenwirkungen.

Der pharmazeutische Unternehmer hat Daten zum 1. Datenschnitt vom 07.04.2016 und zum 2. Datenschnitt vom 18.05.2018 vorgelegt. Zum finalen Datenschnitt vom 18.11.2020 hat der pharmazeutische Unternehmer im Dossier keine Auswertungen vorgelegt. Die Auswertungen zum finalen Datenschnitt wurden im Rahmen des Stellungnahmeverfahrens nachgereicht. Der pharmazeutische Unternehmer hat keine Daten zur zweckmäßigen Vergleichstherapie dargestellt und keinen Vergleich mit der zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgenommen.

Fazit

Insgesamt sind die vorgelegten Ergebnisse aus der Studie DYNAMO nicht geeignet, einen Zusatznutzen gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie nachzuweisen, da sie keinen Vergleich gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie ermöglichen. Daher ist ein Zusatznutzen von Duvelisib als Monotherapie bei erwachsenen Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist, nicht belegt.

2.1.4 Kurzfassung der Bewertung

Bei der vorliegenden Bewertung handelt es sich um die Nutzenbewertung Arzneimittels Copiktra mit dem Wirkstoff Duvelisib. Das hier bewertete Anwendungsgebiet lautet:

„Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit: follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.“

Als zweckmäßige Vergleichstherapie wurde vom G-BA eine patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes bestimmt.

Der pharmazeutische Unternehmer legt für die Nutzenbewertung die Ergebnisse der multizentrischen, offenen, einarmigen Studie DYNAMO (IPI-145-06) zur Behandlung von Erwachsenen mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist, vor. Es wurden keine Daten vorgelegt, die einen Vergleich mit der zweckmäßigen Vergleichstherapie ermöglichen.

Die vorgelegten Daten sind nicht geeignet, einen Zusatznutzen gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie nachzuweisen, weshalb ein Zusatznutzen von Duvelisib als Monotherapie

bei erwachsenen Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist, nicht belegt ist.

2.2 Anzahl der Patientinnen und Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen

Bei den Angaben zur Anzahl der Patientinnen und Patienten handelt es sich um die Zielpopulation in der Gesetzlichen Krankenversicherung (GKV).

Das Vorgehen des pharmazeutischen Unternehmers ist rechnerisch grundsätzlich nachvollziehbar. Jedoch ist die vom pharmazeutischen Unternehmer ermittelte Anzahl der Patientinnen und Patienten in der Zielpopulation aufgrund methodischer Schwächen insgesamt mit erheblicher Unsicherheit behaftet. Hinsichtlich der Obergrenze kann von einer Überschätzung ausgegangen werden, da der obere Anteilswert der Patientinnen und Patienten mit ≥ 2 Vortherapien, die weitere Therapie benötigen, aus einer nicht angemessenen Patientenpopulation erhoben wurde. Die Anzahl der Patientinnen und Patienten ist daher eher im unteren Bereich der Spanne zu erwarten.

2.3 Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Die Vorgaben der Fachinformation sind zu berücksichtigen. Die europäische Zulassungsbehörde European Medicines Agency (EMA) stellt die Inhalte der Fachinformation zu Copiktra (Wirkstoff: Duvelisib) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 7. April 2022):

https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/copiktra-epar-product-information_de.pdf

Die Einleitung und Überwachung der Behandlung mit Duvelisib soll nur durch in der Therapie von Erwachsenen mit follikulärem Lymphom erfahrene Fachärztinnen und Fachärzte für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie erfolgen.

2.4 Therapiekosten

Die Therapiekosten basieren auf den Angaben der Fachinformationen sowie den Angaben der Lauer-Taxe (Stand: 1. Juli 2022; für Duvelisib 15. April 2022, Duvelisib ist zurzeit in Deutschland außer Vertrieb).

Es wird für die Abbildung der Kosten rechnerisch für alle Arzneimittel ein Jahr angenommen. Dabei bleibt unberücksichtigt, dass gegebenenfalls die Behandlung früher aufgrund eines Nicht-Ansprechens oder aufgrund von Unverträglichkeit abgebrochen wird. Die Abbruchkriterien entsprechend der Fachinformation der einzelnen Wirkstoffe sind bei der Anwendung der Arzneimittel zu berücksichtigen.

Behandlungsdauer

Ist in der Fachinformation keine maximale Therapiedauer angegeben, wird als Behandlungsdauer rechnerisch ein Jahr (365 Tage) angenommen, auch wenn die tatsächliche Therapiedauer patientenindividuell unterschiedlich und/oder durchschnittlich kürzer ist. Für die Berechnung der „Anzahl Behandlungen/Patient/Jahr“, Zeitintervalle zwischen einzelnen Behandlungen und für die maximale Therapiedauer, sofern in der Fachinformation angegeben, wird die Zeiteinheit „Tage“ verwendet.

Die Fachinformation von Obinutuzumab gibt im vorliegenden Anwendungsgebiet ein Induktionsschema in Kombination mit Bendamustin über 6 Zyklen vor. Abschnitt 5.1 der Fachinformation von Obinutuzumab gibt die Einzeldosis für Bendamustin in Kombination mit Obinutuzumab mit 90 mg/ m² an. Der Induktionsphase schließt sich die Gabe von Obinutuzumab als Einzelsubstanz in Form einer Erhaltungstherapie einmal alle 2 Monate an über einen Zeitraum von 2 Jahren oder bis zu einer Krankheitsprogression.

Beim FCM – Regime (Fludarabin, Cyclophosphamid und Mitoxantron) handelt es sich um Verordnung von zugelassenen Arzneimitteln in nicht zugelassenen Anwendungsgebieten (sog. Off-Label-Use). Angaben zum Behandlungsmodus und Verbrauch wurden der Anlage VI zum Abschnitt K der Arzneimittel – Richtlinie entnommen.⁶ Die Behandlungsdauer wird demnach mit einer Spanne von 4 – 8 Zyklen angegeben.

Bezeichnung der Therapie	Behandlungsmodus	Anzahl Behandlungen/ Patientin bzw. Patient/Jahr	Behandlungsdauer/ Behandlung (Tage)	Behandlungstage/ Patientin bzw. Patient/ Jahr
Zu bewertendes Arzneimittel				
Duvelisib	2 x täglich	365	1	365
Zweckmäßige Vergleichstherapie				
Patientenindividuelle Therapie ^a				
<i>Bendamustin + Rituximab</i> ⁷				
Bendamustin	<u>Induktionstherapie</u> Tag 1 und 2 eines 28-Tages-Zyklus	6	2	12
Rituximab	<u>Induktionstherapie:</u> Tag 1 eines 28-Tages-Zyklus	6	1	6
	<u>Erhaltungstherapie:</u> alle 56 Tage	3	1	3
<i>Bendamustin + Obinutuzumab</i>				
Bendamustin	<u>Induktionstherapie:</u> Tag 1 und 2 eines 28-Tages-Zyklus	6	2	12
Obinutuzumab	<u>Induktionstherapie:</u> 28-Tage-Zyklen; Zyklus 1: Tag 1,8 und 15 Zyklen 2 bis 6: Tag 1	6	Zyklus 1: 3 Zyklus 2 bis 6: 1	8
	<u>Erhaltungstherapie:</u>	3	1	3

⁶ <https://www.g-ba.de/downloads/83-691-720/AM-RL-VI-Off-label-2022-03-03.pdf> (letzter Zugriff: 30.05.2022).

⁷ Flinn IW et al. Randomized trial of bendamustine-rituximab or R-CHOP/R-CVP in first-line treatment of indolent NHL or MCL: the BRIGHT study. Blood. 2014 May 8;123(19):2944-52.

Bezeichnung der Therapie	Behandlungsmodus	Anzahl Behandlungen/ Patientin bzw. Patient/Jahr	Behandlungsdauer/ Behandlung (Tage)	Behandlungstage/ Patientin bzw. Patient/ Jahr
	alle 56 Tage			
<i>CHOP⁷ (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab</i>				
Cyclophosphamid	Tag 1 eines 21-Tage-Zyklus	6	1	6
Doxorubicin	Tag 1 eines 21-Tage-Zyklus	6	1	6
Vincristin	Tag 1 eines 21-Tage-Zyklus	6	1	6
Prednisolon ⁸	Tag 1 – 5 eines 21-Tage-Zyklus	6	5	30
Rituximab	Induktionstherapie Tag 1 eines 21-Tages-Zyklus	6	1	6
	Erhaltungstherapie alle 56 Tage	4	1	4
<i>CVP⁹ (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Rituximab</i>				
Cyclophosphamid	Tag 1 eines 21-Tage-Zyklus	8	1	8
Vincristin	Tag 1 eines 21-Tage-Zyklus	8	1	8
Prednisolon	Tag 1 – 5 eines 21-Tage-Zyklus	8	5	40
Rituximab	<u>Induktionstherapie:</u> Tag 1 eines 21-Tages-Zyklus	6	1	6
	<u>Erhaltungstherapie:</u> alle 56 Tage	4	1	4
<i>FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab⁶</i>				
Fludarabin	Tag 1 – 3 eines 28 – Tage Zyklus	4 - 8	3	12 - 24
Cyclophosphamid	Tag 1 – 3 eines 28 – Tage Zyklus	4 - 8	3	12 - 24
Mitoxantron	Tag 1 eines 28 – Tage Zyklus	4 - 8	1	4 - 8

⁸ Anstelle von Prednison wurde aus Gründen der Wirtschaftlichkeit das damit vergleichbare und kostengünstigere Prednisolon dargestellt.

⁹ Sarkozy et al. Risk Factors and Outcomes for Patients With Follicular Lymphoma Who Had Histologic Transformation After Response to First-Line Immunochemotherapy in the PRIMA Trial. J Clin Oncol. 2016 Aug 1;34(22):2575-82.

Bezeichnung der Therapie	Behandlungsmodus	Anzahl Behandlungen/ Patientin bzw. Patient/Jahr	Behandlungsdauer/ Behandlung (Tage)	Behandlungstage/ Patientin bzw. Patient/ Jahr
Rituximab	Tag 1 ¹⁰ eines 28 – Tage Zyklus	4 - 8	1	4 - 8
<i>Chlorambucil + Rituximab</i>				
Chlorambucil	Tag 1 und 15 eines 28 – Tage Zyklus	6	2	12
Rituximab	Tag 1 eines 28 – Tage Zyklus	6	1	6
<i>Cyclophosphamid + Rituximab</i>				
Cyclophosphamid	Tag 1 eines 21-Tage-Zyklus	8	1	8
Rituximab	<u>Induktionstherapie:</u> Tag 1 eines 21-Tages-Zyklus	6	1	6
	<u>Erhaltungstherapie:</u> 1 x alle 56 Tage	4	1	4
<i>MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Rituximab¹¹</i>				
Mitoxantron	Tag1 und 2 eines 28 – Tage Zyklus	6 - 8	2	12 - 16
Chlorambucil	3 x an Tag1 - 5 eines 28 – Tage Zyklus	6 - 8	5	30 - 40
Prednisolon ¹²	Tag 1 – 5 eines 28 – Tage Zyklus	6 - 8	5	30 - 40
Rituximab	<u>Induktionstherapie:</u> Tag 1 eines 28-Tages-Zyklus	6 - 8 ¹³	1	6 - 8
<i>Lenalidomid + Rituximab</i>				
Lenalidomid	Tag 1 - 21 eines 28-Tage-Zyklus	12	21	252
Rituximab	<u>Induktionstherapie:</u> Tag 1, 8, 15 und 22 eines 28-Tages-Zyklus	1	4	4

¹⁰ Beim Risiko für ein Tumorlysesyndrom ist beim ersten Zyklus Rituximab eine Verabreichung an Tag 0 mindestens 24 Stunden vor Beginn der zytostatischen Chemotherapie möglich.

¹¹ Nickenig et al. (2006): German Low-Grade Lymphoma Study Group. Combined cyclophosphamide, vincristine, doxorubicin, and prednisone (CHOP) improves response rates but not survival and has lower hematologic toxicity compared with combined mitoxantrone, chlorambucil, and prednisone (MCP) in follicular and mantle cell lymphomas: results of a prospective randomized trial of the German Low-Grade Lymphoma Study Group. Cancer. 2006 Sep 1;107(5):1014-22. doi: 10.1002/cncr.22093. PMID: 16878325.

¹² Anstelle von Prednison wurde aus Gründen der Wirtschaftlichkeit das damit vergleichbare und kostengünstigere Prednisolon dargestellt.

¹³ Die Fachinformation von Rituximab gibt die Zahl der Zyklen für die Induktionstherapie mit bis zu 8 an.

Bezeichnung der Therapie	Behandlungsmodus	Anzahl Behandlungen/ Patientin bzw. Patient/Jahr	Behandlungsdauer/ Behandlung (Tage)	Behandlungstage/ Patientin bzw. Patient/ Jahr
	<u>Erhaltungstherapie:</u> Tag 1 eines 28-Tage-Zyklus	4	1	4
<i>Rituximab Monotherapie</i>				
Rituximab	<u>Induktionstherapie:</u> Tag 1, 8, 15 und 22 eines 28-Tages-Zyklus	1	4	4
	<u>Erhaltungstherapie:</u> Tag 1 eines 28-Tage-Zyklus	4	1	4
<i>Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan unter Vorbehandlung mit Rituximab</i>				
Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan	Einmalige Gabe	1	1	1
Rituximab	2 x innerhalb von 9 Tagen (Tag 1 und Tag 7, 8 oder 9 vor der Gabe von Ibritumomab)	2	1	2
<i>Idelalisib Monotherapie</i>				
Idelalisib	2 x täglich	365	1	365
<p>^a Die Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Obinutuzumab, CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Obinutuzumab, FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab, ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab, FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Obinutuzumab, MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Obinutuzumab und DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab stellen geeignete Komparatoren für die vorliegende Nutzenbewertung im Rahmen einer patientenindividuellen Therapie dar. Da diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen jedoch in dem vorliegenden Anwendungsgebiet nicht zugelassen sind, werden für diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen keine Kosten dargestellt.</p>				

Verbrauch:

Für die Kostendarstellung werden nur die Dosierungen des Regelfalls betrachtet. Patientenindividuelle Dosisanpassungen, z.B. aufgrund von Nebenwirkungen oder Komorbiditäten, werden bei der rechnerischen Darstellung der Jahrestherapiekosten nicht berücksichtigt.

Bei Dosierungen in Abhängigkeit von Körpergewicht (KG) oder Körperoberfläche (KOF) wurden die durchschnittlichen Körpermaße zugrunde gelegt (durchschnittliche Körpergröße:

1,72 m, durchschnittliches Körpergewicht: 77 kg). Hieraus berechnet sich eine Körperoberfläche von 1,90 m² (Berechnung nach Du Bois 1916)¹⁴

Bezeichnung der Therapie	Dosierung/ Anwendung	Dosis/ Patientin bzw. Patient/ Behandlungstage	Verbrauch nach Wirkstärke/ Behandlungstag	Behandlungstage/ Patientin bzw. Patient/ Jahr	Jahresdurchschnittsverbrauch nach Wirkstärke
Zu bewertendes Arzneimittel					
Duvelisib	25 mg	50 mg	2 x 25 mg	365	730 x 25 mg
Zweckmäßige Vergleichstherapie					
Patientenindividuelle Therapie^a					
<i>Bendamustin + Rituximab</i>					
Bendamustin	90 mg/m ² = 171 mg	171 mg	7 x 25 mg	12	84 x 25 mg
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	9	27 x 100 mg + 9 x 500 mg
<i>Bendamustin + Obinutuzumab</i>					
Bendamustin	90 mg/m ² = 171 mg	171 mg	7 x 25 mg	12	84 x 25 mg
Obinutuzumab	1 000 mg	1 000 mg	1 x 1 000 mg	11	11 x 1 000 mg
<i>CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab</i>					
Cyclophosphamid	750 mg/m ² = 1 425 mg	1 425 mg	1 x 500 mg + 1 x 1 000 mg	6	6 x 500 mg + 6 x 1 000mg
Doxorubicin	50 mg/m ² = 95 mg	95 mg	1 x 100 mg	6	6 x 100 mg
Vincristin	1,4 mg/m ² , maximal 2 mg	2 mg	1 x 2 mg	6	6 x 2 mg
Prednisolon ⁸	100 mg	100 mg	2 x 50 mg	30	60 x 50 mg
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	10	30 x 100 mg + 10 x 500 mg
<i>CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Rituximab</i>					
Cyclophosphamid	750 mg/m ² = 1 425 mg	1 425 mg	1 x 500 mg + 1 x 1 000 mg	8	8 x 500 mg + 8 x 1 000 mg
Vincristin	1,4 mg/m ² , maximal 2 mg	2 mg	1 x 2 mg	8	8 x 2 mg

¹⁴ Statistisches Bundesamt, Wiesbaden 2018: <http://www.gbe-bund.de/>

Bezeichnung der Therapie	Dosierung/ Anwendung	Dosis/ Patientin bzw. Patient/ Behandlungstage	Verbrauch nach Wirkstärke/ Behandlungstag	Behandlungstage/ Patientin bzw. Patient/ Jahr	Jahresdurchschnittsverbrauch nach Wirkstärke
Prednisolon	100 mg	100 mg	2 x 50 mg	40	80 x 50 mg
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	10	30 x 100 mg + 10 x 500 mg
<i>FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab</i>					
Fludarabin	25 mg/m ² = 47,5 mg	47,5 mg	1 x 50 mg	12 – 24	12 x 50 mg – 24 x 50 mg
Cyclophosphamid	200 mg/m ² = 380 mg	380 mg	1 x 500 mg	12 - 24	12 x 500 mg – 24 x 500 mg
Mitoxantron	8 mg/ mg ² = 15,2 mg	15,2 mg	1 x 20 mg	4 - 8	4 x 20 mg – 8 x 20 mg
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	4 - 8	4 x 500 mg + 12 x 100 mg – 8 x 500 mg + 24 x 100 mg
<i>Chlorambucil + Rituximab</i>					
<i>Chlorambucil</i>	0,5 mg/ kg = 38,5 mg	38,5 mg	19 x 2 mg	12	228 x 2 mg
Rituximab	Zyklus 1: 375 mg/ m ² = 712,5 mg; Zyklus 2 - 6: 500 mg/m ² = 950 mg	712,5 mg – 950 mg	Zyklus 1: 3 x 100 mg + 1 x 500 mg Zyklus 2 - 6: 2 x 500 mg	6	3 x 100 mg 11 x 500 mg
<i>Cyclophosphamid + Rituximab</i>					
Cyclophosphamid	750 mg/m ² = 1 425 mg	1 425 mg	1 x 500 mg + 1 x 1 000 mg	8	8 x 500 mg + 8 x 1 000 mg
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	10	30 x 100 mg + 10 x 500 mg
<i>MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Rituximab</i>					
Mitoxantron	8 mg/ m ² = 15,2 mg	15,2 mg	1 x 20 mg	12 – 16	12 x 20 mg – 16 x 20 mg
Chlorambucil	3 mg/ m ² = 5,7 mg	17,1 mg	9 x 2 mg	30 - 40	270 x 2 mg – 360 x 2 mg

Bezeichnung der Therapie	Dosierung/ Anwendung	Dosis/ Patientin bzw. Patient/ Behandlungstage	Verbrauch nach Wirkstärke/ Behandlungstag	Behandlungstage/ Patientin bzw. Patient/ Jahr	Jahresdurchschnittsverbrauch nach Wirkstärke
Prednisolon ¹²	25 mg/ m ² = 47,5 mg	47,5 mg	1 x 50 mg	30 - 40	30 x 50 mg – 40 x 50 mg
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	6 - 8	(6 x 500 mg + 18 x 100 mg) – (8 x 500 mg + 24 x 100 mg)
<i>Lenalidomid + Rituximab</i>					
Lenalidomid	20 mg	20 mg	1 x 20 mg	252	252 x 20 mg
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	8	8 x 500 mg + 24 x 100 mg
<i>Rituximab Monotherapie</i>					
Rituximab	375 mg/ m ² = 712,5 mg	712,5 mg	1 x 500 mg + 3 x 100 mg	8	8 x 500 mg + 24 x 100 mg
<i>Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan unter Vorbehandlung mit Rituximab</i>					
Ibritumomab-Tiuxetan	2,08 mg	2,08 mg	3,2 mg	1	3,2 mg
Yttrium-90-Chlorid	15 MBq/kg (max. 1200 MBq) = 1155 MBq	1155 MBq	1155 MBq	1	1155 MBq
Rituximab	250 mg/ m ² = 475 mg	475 mg	1 x 500 mg	2	2 x 500 mg
<i>Idelalisib Monotherapie</i>					
Idelalisib	150 mg	300 mg	2 x 150 mg	365	730 x 150 mg
<p>^a Die Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) Obinutuzumab, CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Obinutuzumab, FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab, ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab, FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Obinutuzumab, MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Obinutuzumab und DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab stellen geeignete Komparatoren für die vorliegende Nutzenbewertung im Rahmen einer patientenindividuellen Therapie dar. Da diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen jedoch in dem vorliegenden Anwendungsgebiet nicht zugelassen sind, werden für diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen keine Kosten dargestellt.</p>					

Kosten:

Die Arzneimittelkosten wurden zur besseren Vergleichbarkeit näherungsweise sowohl auf der Basis der Apothekenverkaufspreisebene als auch abzüglich der gesetzlich vorgeschriebenen Rabatte nach § 130 und § 130 a SGB V erhoben. Für die Berechnung der Jahrestherapiekosten wurde zunächst anhand des Verbrauchs die benötigte Anzahl an Packungen nach Wirkstärke ermittelt. Mit der Anzahl an Packungen nach Wirkstärke wurden dann die Arzneimittelkosten auf Basis der Kosten pro Packung, nach Abzug der gesetzlich vorgeschriebenen Rabatte, berechnet.

Kosten der Arzneimittel:

Bezeichnung der Therapie	Packungsgröße	Kosten (Apotheke nabgabepreis)	Rabatt § 130 SGB V	Rabatt § 130a SGB V	Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte
Zu bewertendes Arzneimittel					
Duvelisib 25 mg	56 HKP	5 567,52€	1,77 €	314,67 €	5 251,08 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie					
Bendamustin 25 mg	5 PIK	415,18 €	1,77 €	51,12 €	362,29 €
Bendamustin 25 mg	1 PIK	99,53 €	1,77 €	11,17 €	86,59 €
Chlorambucil 2 mg	50 FTA	36,54 €	1,77 €	1,40 €	33,37 €
Cyclophosphamid 1 000 mg	6 PIJ	127,65 €	1,77 €	6,44 €	119,44 €
Cyclophosphamid 1 000 mg	1 PIJ	30,68 €	1,77 €	1,07 €	27,84 €
Cyclophosphamid 500 mg	6 PIJ	84,55 €	1,77 €	9,28 €	73,50 €
Cyclophosphamid 500 mg	1 PIJ	23,49 €	1,77 €	1,55 €	20,17 €
Doxorubicin 100 mg	1 IFK	285,75 €	1,77 €	0,00 €	283,98 €
Fludarabin 50 mg ¹⁵	5 TSS	546,82 €	1,77 €	25,41 €	519,64 €
Idelalisib 150 mg	60 FTA	4 535,04 €	1,77 €	255,71 €	4 277,56 €
Lenalidomid 20 mg	21 HKP	212,11 €	1,77 €	25,41 €	184,93 €
Mitoxantron 20 mg	1 IFK	235,54 €	1,77 €	10,64 €	223,13 €
Obinutuzumab 1 000 mg	1 IFK	3 489,58 €	1,77 €	0,00 €	3 487,81 €
Prednisolon 50 mg ¹⁶	50 TAB	31,40 €	1,77 €	1,59 €	28,04 €
Prednisolon 50 mg ¹⁶	10 TAB	15,16 €	1,77 €	0,31 €	13,08 €
Rituximab 100 mg	2 IFK	717,18 €	1,77 €	33,50 €	681,91 €
Rituximab 500 mg	1 IFK	1 777,30 €	1,77 €	84,18 €	1 691,35 €
Vincristin 2 mg	1 ILO	37,63 €	1,77 €	1,25 €	34,61 €
Ibritumomab-Tiuxetan 3,2 mg	Kit f.1 radioaktiv .Arzneimitt. (DFL)	14 706,57 €	1,77 €	839,30 €	13 865,50 €

¹⁵ Folgende pharmazeutische Unternehmer haben für ihre Fludarabin-haltigen Arzneimittel eine Anerkennung des bestimmungsgemäßen Gebrauchs abgegeben, wodurch ihre Arzneimittel für die Off-Label-Anwendung beim follikulären Lymphom verordnungsfähig sind: Actavis Nordic A/S und Actavis Group PTC ehf., Genzyme Europe B.V. als Tochterunternehmen von Sanofi Aventis, HEXAL AG, Neocorp AG, TEVA GmbH.

¹⁶ Festbetrag

Bezeichnung der Therapie	Packungsgröße	Kosten (Apothekennabgabepreis)	Rabatt § 130 SGB V	Rabatt § 130a SGB V	Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte
Abkürzungen: DFL = Durchstechflaschen; FTA = Filmtabletten; HKP = Hartkapseln; IFK/ KII= Konzentrat z. Herst. einer Infusionslösung; PIJ = Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, PIK = Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrates; TSS = Trockensubstanz ohne Lösungsmittel; TAB = Tabletten					

Stand Lauer-Taxe: 1. Juli 2022

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:

Es werden nur direkt mit der Anwendung des Arzneimittels unmittelbar in Zusammenhang stehende Kosten berücksichtigt. Sofern bei der Anwendung des zu bewertenden Arzneimittels und der zweckmäßigen Vergleichstherapie entsprechend der Fachinformation regelhaft Unterschiede bei der notwendigen Inanspruchnahme ärztlicher Behandlung oder bei der Verordnung sonstiger Leistungen bestehen, sind die hierfür anfallenden Kosten als Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen zu berücksichtigen.

Ärztliche Behandlungskosten, ärztliche Honorarleistungen, sowie für Routineuntersuchungen (z.B. regelhafte Laborleistungen wie Blutbilduntersuchungen) anfallende Kosten, die nicht über den Rahmen der üblichen Aufwendungen im Verlauf der Behandlung hinausgehen, werden nicht abgebildet.

Diagnostik einer Hepatitis B - Infektion

Patientinnen bzw. Patienten sind auf das Vorliegen einer HBV-Infektion zu testen, bevor die Behandlung mit Rituximab und Obinutuzumab eingeleitet wird. Diese Untersuchungen sind bei der Anwendung von Duvelisib, als zu bewertendes Arzneimittel, nicht erforderlich. Da ein regelhafter Unterschied hinsichtlich der Tests auf Hepatitis B zwischen dem zu bewertenden Arzneimittel und der zweckmäßigen Vergleichstherapie besteht, werden die Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen für Untersuchungen auf Hepatitis B im Beschluss dargestellt.

Prämedikation zur Prophylaxe

Nichtverschreibungspflichtige Arzneimittel, die gemäß Anlage I der Arzneimittel-Richtlinie (sogenannte OTC-Ausnahmeliste) zu Lasten der gesetzlichen Krankenversicherung erstattungsfähig sind, unterliegen nicht der aktuellen Arzneimittel-Preisverordnung. Stattdessen gilt für diese gemäß § 129 Absatz 5a SGB V bei Abgabe eines nicht verschreibungspflichtigen Arzneimittels bei Abrechnung nach § 300 ein für die Versicherten maßgeblicher Arzneimittelabgabepreis in Höhe des Abgabepreises des pharmazeutischen Unternehmens zuzüglich der Zuschläge nach den §§ 2 und 3 der Arzneimittelpreisverordnung in der am 31. Dezember 2003 gültigen Fassung.

Im Rahmen einer Prämedikation fallen zusätzlich notwendige GKV-Leistungen an, die sich regelhaft zwischen dem zu bewertenden Arzneimittel und Rituximab als zweckmäßige Vergleichstherapie unterscheiden und folglich als zusätzlich notwendige GKV-Leistungen im Beschluss berücksichtigt werden.

Anwendung eines Radionuklids

Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen bei Anwendung von Yttrium-90-markiertem

Ibritumomab-Tiuxetan gemäß der Fach- und Gebrauchsinformation sind durch die Anwendung eines Radionuklids gegeben. Für die Radionuklidtherapie liegt eine GOP des EBM vor (GOP 17372).

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Packung/ Leistung	Behandlungs- tage /Jahr	Jahreskosten /Patientin bzw. Patient
Zu bewertendes Arzneimittel: Duvelisib				
Vor dem Hintergrund des Auftretens von Pneumocystis jirovecii-Pneumonien bei Patientinnen und Patienten, die Duvelisib einnahmen, ist bei allen Patientinnen und Patienten eine Prophylaxe gegen Pneumocystis jirovecii-Pneumonie anzuwenden. Diese ist patientenindividuell unterschiedlich und ihre Kosten sind nicht bezifferbar.				
Zweckmäßige Vergleichstherapie				
Obinutuzumab	HBV-Test Hepatitis-B Oberflächenantigen- status (GOP-Ziffer 32781)	5,50 €	1	5,50 €
	Hepatitis-B Antikörper- Status (GOP-Ziffer 32614)	5,90 €	1	5,90 €
Rituximab	HBV-Test Hepatitis-B Oberflächenantigen- status (GOP-Ziffer 32781)	5,50 €	1	5,50 €
	Hepatitis-B Antikörper- Status (GOP-Ziffer 32614)	5,90 €	1	5,90 €
	Prämedikation (in Kombination mit Cyclophosphamid, CHOP, CVP)	15,19 € ¹⁷	10	60,76 €
	Antihistaminika z.B. Dimetinden i.v. 1 mg/ 10 kg = 7,7 mg Antipyretika z.B. Paracetamol oral 1 000 mg	0,97 € ¹⁸	10	0,97 €
Prämedikation (in Kombination mit FCM) Antihistaminika z.B. Dimetinden i.v. 1 mg/ 10 kg = 7,7 mg	15,19 € ¹⁷	4 - 8	24,30 €- 48,61 €	

¹⁷ Nach Abzug der gesetzlich vorgeschriebenen Rabatte nach §§ 130 und 130a SGB V

¹⁸ Errechnet sich aus dem Festbetrag von 1,06 € abzüglich 0,05 € (Abschlag nach 130 SGB V) und 0,04 € (Abschlag nach 130 a SB V).

	Antipyretika z.B. Paracetamol oral 1 000 mg	0,97 € ¹⁸	4 - 8	0,97 €
	<i>Prämedikation (in Kombination mit Chlorambucil)</i> Antihistaminika z.B. Dimetinden i.v. 1 mg/ 10 kg = 7,7 mg	15,19 € ¹⁷	6	36,46 €
	Antipyretika z.B. Paracetamol oral 1 000 mg	0,97 € ¹⁸	6	0,97 €
	<i>Prämedikation (in Kombination mit Lenalidomid oder als Monotherapie)</i> Antihistaminika z.B. Dimetinden i.v. 1 mg/ 10 kg = 7,7 mg	15,19 € ¹⁷	8	48,61 €
	Antipyretika z.B. Paracetamol oral 1 000 mg	0,97 € ¹⁸	8	0,97 €
	<i>Prämedikation in Kombination mit Bendamustin</i> Antihistaminika z.B. Dimetinden i.v. 1 mg/ 10 kg = 7,7 mg	15,19 € ¹⁷	9	54,68 €
	Antipyretika z.B. Paracetamol oral 1 000 mg	0,97 € ¹⁸	9	0,97 €
	<i>Prämedikation in Kombination mit MCP</i> Antihistaminika z.B. Dimetinden i.v. 1 mg/ 10 kg = 7,7 mg	15,19 € ¹⁷	6 – 8	36,46 € - 48,61 €
	Antipyretika z.B. Paracetamol oral 1 000 mg	0,97 € ¹⁸	6 - 8	0,97 €
	<i>Prämedikation (bei Vorbehandlung für eine Behandlung mit Yttrium-90-markiertem Ibritumomab-Tiuxetan)</i> Antihistaminika z.B. Dimetinden i.v. 1 mg/ 10 kg = 7,7 mg	15,19 € ¹⁷	2	12,15 €
		0,97 € ¹⁸	2	0,97 €

	Antipyretika z.B. Paracetamol oral 1 000 mg			
Yttrium-90- markiertes Ibritumomab- Tiuxetan	Zusatzpauschale Radionuklidtherapie (GOP 17372)	35,39 €	1	35,39 €

Sonstige GKV-Leistungen:

Der Vertrag über die Preisbildung für Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen (§§ 4 und 5 der Arzneimittelpreisverordnung) vom 01.10.2009, die so genannte „Hilfstaxe“, wird zur Berechnung der Kosten nicht vollumfänglich herangezogen. Hilfsweise ist der in den Verzeichnisdiensten nach § 131 Abs. 4 SGB V öffentlich zugängliche Apothekenverkaufspreis (AVP) eine für eine standardisierte Berechnung geeignete Grundlage.

Nach der Hilfstaxe in ihrer aktuell gültigen Fassung fallen Zuschläge für die Herstellung bei zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitungen von maximal 81 € pro applikationsfertiger Zubereitung, für die Herstellung bei parenteralen Lösungen mit monoklonalen Antikörpern von maximal 71 € pro applikationsfertiger Einheit an. Diese zusätzlichen sonstigen Kosten fallen nicht additiv zur Höhe des Apothekenverkaufspreises an, sondern folgen den Regularien zur Berechnung in der Hilfstaxe. Die Kostendarstellung erfolgt aufgrund des AVP und des maximalen Zuschlages für die Herstellung und stellt nur eine näherungsweise Abbildung der Therapiekosten dar. In dieser Darstellung unberücksichtigt sind beispielsweise die Abschläge auf den Apothekeneinkaufspreis des Wirkstoffes, die Abrechnung der Verwürfe, die Berechnung der Applikationsgefäße und Trägerlösungen nach den Regularien der Anlage 3 der Hilfstaxe.

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.

4. Verfahrensablauf

Der Unterausschuss Arzneimittel hat in seiner Sitzung am 22. Juni 2021 die zweckmäßige Vergleichstherapie festgelegt.

Am 1. Februar 2022 hat der pharmazeutische Unternehmer gemäß 5. Kapitel § 8 Absatz 1 Nummer 1 Satz 2 VerFO fristgerecht ein Dossier zur Nutzenbewertung von Duvelisib beim G-BA eingereicht.

Der G-BA hat das IQWiG mit Schreiben vom 2. Februar 2022 in Verbindung mit dem Beschluss des G-BA vom 1. August 2011 über die Beauftragung des IQWiG hinsichtlich der Bewertung

des Nutzens von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen gemäß § 35a SGB V mit der Bewertung des Dossiers zum Wirkstoff Duvelisib beauftragt.

Die Dossierbewertung des IQWiG wurde dem G-BA am 29. April 2022 übermittelt und mit der Veröffentlichung am 2. Mai 2022 auf den Internetseiten des G-BA das schriftliche Stellungnahmeverfahren eingeleitet. Die Frist zur Abgabe von Stellungnahmen war der 23. Mai 2022.

Die mündliche Anhörung fand am 7. Juni 2022 statt.

Zur Vorbereitung einer Beschlussempfehlung hat der Unterausschuss Arzneimittel eine Arbeitsgruppe (AG § 35a) beauftragt, die sich aus den von den Spitzenorganisationen der Leistungserbringer benannten Mitgliedern, der vom GKV-Spitzenverband benannten Mitglieder sowie Vertreter(innen) der Patientenorganisationen zusammensetzt. Darüber hinaus nehmen auch Vertreter(innen) des IQWiG an den Sitzungen teil.

Die Auswertung der eingegangenen Stellungnahmen sowie der mündlichen Anhörung wurde in der Sitzung des Unterausschusses am 12. Juli 2022 beraten und die Beschlussvorlage konsentiert.

Das Plenum hat in seiner Sitzung am 21. Juli 2022 die Änderung der Arzneimittel-Richtlinie beschlossen.

Zeitlicher Beratungsverlauf

Sitzung	Datum	Beratungsgegenstand
Unterausschuss Arzneimittel	22. Juni 2021	Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie
AG § 35a	1. Juni 2022	Information über eingegangene Stellungnahmen, Vorbereitung der mündlichen Anhörung
Unterausschuss Arzneimittel	7. Juni 2022	Durchführung der mündlichen Anhörung
AG § 35a	15. Juni 2022 22. Juni 2022 5. Juli 2022	Beratung über die Dossierbewertung des IQWiG, Auswertung des Stellungnahmeverfahrens
Unterausschuss Arzneimittel	12. Juli 2022	Abschließende Beratung der Beschlussvorlage
Plenum	21. Juli 2022	Beschlussfassung über die Änderung der Anlage XII AM-RL

Berlin, den 21. Juli 2022

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

5. Beschluss



Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:

Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)

Duvelisib (Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien)

Vom 21. Juli 2022

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 21. Juli 2022 beschlossen, die Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008 / 22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), die zuletzt durch die Bekanntmachung des Beschlusses vom 7. Juli 2022 (BAnz AT 09.08.2022 B1) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

- I. In Anlage XII werden den Angaben zur Nutzenbewertung von Duvelisib gemäß dem Beschluss vom 21. Juli 2022 (Chronische lymphatische Leukämie, nach ≥ 2 Vortherapien) nach Nummer 4 folgende Angaben angefügt:**

Duvelisib

Beschluss vom: 21. Juli 2022
In Kraft getreten am: 21. Juli 2022
BANz AT 23.08.2022 B2

Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 19. Mai 2021):

Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit:

- rezidivierter oder refraktärer chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) nach mindestens zwei vorherigen Therapien.
- follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.

Anwendungsgebiet des Beschlusses (Beschluss vom 21.07.2022):

Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.

1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Duvelisib gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Studienergebnisse nach Endpunkten:¹

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Es liegen keine geeigneten Daten vor, die eine Bewertung des Zusatznutzens ermöglichen.

¹ Daten aus der Dossierbewertung des IQWiG (A22-14), sofern nicht anders indiziert.

Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

Endpunktkategorie	Effektrichtung/ Verzerrungspotential	Zusammenfassung
Mortalität	n.b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
Morbidität	n.b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
Gesundheitsbezogene Lebensqualität	n.b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
Nebenwirkungen	n.b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
<p>Erläuterungen:</p> <p>↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit</p> <p>↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit</p> <p>↑↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit</p> <p>↓↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit</p> <p>↔: kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied</p> <p>∅: Es liegen keine für die Nutzenbewertung verwertbaren Daten vor.</p> <p>n. b.: nicht bewertbar</p>		

2. Anzahl der Patientinnen und Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

ca. 380 – 5 170 Patientinnen und Patienten

3. Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Die Vorgaben der Fachinformation sind zu berücksichtigen. Die europäische Zulassungsbehörde European Medicines Agency (EMA) stellt die Inhalte der Fachinformation zu Copiktra (Wirkstoff: Duvelisib) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 7. April 2022):

https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/copiktra-epar-product-information_de.pdf

Die Einleitung und Überwachung der Behandlung mit Duvelisib soll nur durch in der Therapie von Erwachsenen mit follikulärem Lymphom erfahrene Fachärztinnen und Fachärzte für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie erfolgen.

4. Therapiekosten

Jahrestherapiekosten:

Die dargestellten Jahrestherapiekosten beziehen sich auf das erste Behandlungsjahr.

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient
Zu bewertendes Arzneimittel:	
Duvelisib	68 451,58 € ²
Zweckmäßige Vergleichstherapie:	
<i>Patientenindividuelle Therapie^a</i>	
<i>Bendamustin + Rituximab</i>	
Bendamustin	6 143,00 €
Rituximab	24 768,89 €
Gesamt	30 911,89 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	67,05 €
<i>Bendamustin + Obinutuzumab</i>	
Bendamustin	6 143,00 €
Obinutuzumab	38 365,91 €
Gesamt	44 508,91 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	11,40 €
<i>CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab</i>	
Cyclophosphamid	192,94 €
Doxorubicin	1 703,88 €
Vincristin	207,66 €
Prednisolon ³	41,12 €
CHOP gesamt	2 145,60 €
Rituximab	27 142,15 €
CHOP + Rituximab	29 287,75 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	73,13 €
<i>CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Rituximab</i>	
Cyclophosphamid	288,96 €
Vincristin	276,88 €

² Duvelisib ist zurzeit in Deutschland außer Vertriebs. Stand Lauer-Taxe: 15. April 2022.

³ Anstelle von Prednison wurde aus Gründen der Wirtschaftlichkeit das damit vergleichbare und kostengünstigere Prednisolon dargestellt.

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient
Prednisolon	56,08 €
CVP gesamt	621,92 €
Rituximab	27 142,15 €
CVP + Rituximab	27 764,07 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	73,13 €
<i>FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab</i>	
Fludarabin	1 558,92 € - 2 598,20 €
Cyclophosphamid	147,00 € - 294,00 €
Mitoxantron	892,52 € - 1 785,04 €
FCM gesamt	2 598,44 € - 4 677,24 €
Rituximab	10 856,86 € - 21 713,72 €
FCM + Rituximab	13 455,30 € - 26 390,96 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	36,67 € - 60,98 €
<i>Chlorambucil + Rituximab</i>	
Chlorambucil	166,85 €
Rituximab	19 968,67 €
Gesamt	20 135,52 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	48,83 €
<i>Cyclophosphamid + Rituximab</i>	
Cyclophosphamid	288,96 €
Rituximab	27 142,15 €
Gesamt	27 431,11 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	73,13 €
<i>MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Rituximab</i>	
Mitoxantron	2 677,56 € - 3 570,08 €
Chlorambucil	200,22 € - 266,96 €
Prednisolon ³	28,04 €
Rituximab	16 285,29 € - 21 713,72 €
MCP gesamt	2 905,82 € - 3 865,08 €
MCP + Rituximab	19 191,11 € - 25 578,80 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	48,83 € - 60,98 €
<i>Lenalidomid + Rituximab</i>	
Lenalidomid	2 219,16 €
Rituximab	21 713,72 €
Gesamt	23 932,88 €

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	60,98 €
<i>Rituximab Monotherapie</i>	
Rituximab	21 713,72 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	60,98 €
<i>Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan unter Vorbehandlung mit Rituximab</i>	
Ibritumomab-Tiuxetan	13 865,50 €
Yttrium-90	nicht bezifferbar
Rituximab	3 382,70 €
Gesamt	nicht bezifferbar
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	48,51 €
<i>Idelalisib Monotherapie</i>	
Idelalisib	52 043,65 €
<p>^a Die Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Obinutuzumab, CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Obinutuzumab, FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab, ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab, FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Obinutuzumab, MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Obinutuzumab und DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab stellen geeignete Komparatoren für die vorliegende Nutzenbewertung im Rahmen einer patientenindividuellen Therapie dar. Da diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen jedoch in dem vorliegenden Anwendungsgebiet nicht zugelassen sind, werden für diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen keine Kosten dargestellt.</p>	

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Steuer: 1. Juli 2022)

Sonstige GKV-Leistungen:

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient/ Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient/ Jahr
Zu bewertendes Arzneimittel: Duvelisib					
Nicht bezifferbar.					
Zweckmäßige Vergleichstherapie:					
Bendamustin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	2	12	972 €

Cyclophosphamid (in Kombination mit Rituximab)	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	8	648 €
Obinutuzumab (in Kombination mit Bendamustin)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	Zyklus 1: 3, Zyklus 2 - 9: 1	11	781 €
Rituximab (in Kombination mit Chlorambucil)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	6	426 €
Rituximab (in Kombination mit Cyclophosphamid)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	10	710 €
Rituximab (in Kombination mit Lenalidomid und Rituximab als Monotherapie)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	Zyklus 1: 4 Zyklus 2 – 5: 1	8	568 €
Rituximab (in Kombination mit MCP und in Kombination mit Bendamustin)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	9	639 €
<i>CHOP</i>					
Cyclophosphamid	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	6	486 €
Doxorubicin	Zuschlag für die Herstellung	81 €	1	6	486 €

	einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung				
Vincristin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	6	486 €
Rituximab (in Kombination mit CHOP)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	10	710 €
<i>CVP</i>					
Cyclophosphamid	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	8	648 €
Vincristin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	8	648 €
Rituximab (in Kombination mit CVP)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	10	710 €
<i>FCM</i>					
Fludarabin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	3	4 - 8	243 € - 648 €
Cyclophosphamid	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen	81 €	3	12 - 24	972 € - 1 944 €

	parenteralen Zubereitung				
Rituximab (in Kombination mit FCM)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	4 - 8	284 € - 568 €
<i>Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan unter Vorbehandlung mit Rituximab</i>					
Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	1	71 €
Rituximab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	2	2	142 €

II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 21. Juli 2022 in Kraft.

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

Berlin, den 21. Juli 2022

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V
Der Vorsitzende

Prof. Hecken

6. Veröffentlichung im Bundesanzeiger



Bundesministerium für Gesundheit

Bekanntmachung
eines Beschlusses des Gemeinsamen Bundesausschusses
über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie:
Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen
nach § 35a des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V)
Duvelisib
(Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien)

Vom 21. Juli 2022

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 21. Juli 2022 beschlossen, die Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) in der Fassung vom 18. Dezember 2008/22. Januar 2009 (BAnz. Nr. 49a vom 31. März 2009), die zuletzt durch die Bekanntmachung des Beschlusses vom 7. Juli 2022 (BAnz AT 09.08.2022 B1) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

I.

In Anlage XII werden den Angaben zur Nutzenbewertung von Duvelisib gemäß dem Beschluss vom 21. Juli 2022 (Chronische lymphatische Leukämie, nach ≥ 2 Vortherapien) nach Nummer 4 folgende Angaben angefügt:

Duvelisib

Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 19. Mai 2021):

Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit:

- rezidivierender oder refraktärer chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) nach mindestens zwei vorherigen Therapien.
- follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.

Anwendungsgebiet des Beschlusses (Beschluss vom 21. Juli 2022):

Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.

1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

- Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Duvelisib gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Studienergebnisse nach Endpunkten:¹

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Es liegen keine geeigneten Daten vor, die eine Bewertung des Zusatznutzens ermöglichen.

¹ Daten aus der Dossierbewertung des IQWiG (A22-14), sofern nicht anders indiziert.



Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

Endpunktkategorie	Effektrichtung/ Verzerrungspotential	Zusammenfassung
Mortalität	n. b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
Morbidität	n. b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
Gesundheitsbezogene Lebensqualität	n. b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
Nebenwirkungen	n. b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.

Erläuterungen:

- ↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- ↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- ↑↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↓↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↔: kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied
- ∅: Es liegen keine für die Nutzenbewertung verwertbaren Daten vor.
- n. b.: nicht bewertbar

2. Anzahl der Patientinnen und Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

ca. 380 bis 5 170 Patientinnen und Patienten

3. Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Die Vorgaben der Fachinformation sind zu berücksichtigen. Die europäische Zulassungsbehörde European Medicines Agency (EMA) stellt die Inhalte der Fachinformation zu Copiktra (Wirkstoff: Duvelisib) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 7. April 2022):

https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/copiktra-epar-product-information_de.pdf

Die Einleitung und Überwachung der Behandlung mit Duvelisib sollen nur durch in der Therapie von Erwachsenen mit follikulärem Lymphom erfahrene Fachärztinnen und Fachärzte für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie erfolgen.

4. Therapiekosten

Jahrestherapiekosten:

Die dargestellten Jahrestherapiekosten beziehen sich auf das erste Behandlungsjahr.

Erwachsene mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/Patientin bzw. Patient
Zu bewertendes Arzneimittel:	
Duvelisib	68 451,58 € ²
Zweckmäßige Vergleichstherapie:	
Patientenindividuelle Therapie^a	
Bendamustin + Rituximab	
Bendamustin	6 143,00 €
Rituximab	24 768,89 €
Gesamt	30 911,89 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	67,05 €
Bendamustin + Obinutuzumab	
Bendamustin	6 143,00 €
Obinutuzumab	38 365,91 €
Gesamt	44 508,91 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	11,40 €

² Duvelisib ist zurzeit in Deutschland außer Vertrieb. Stand Lauer-Steuer: 15. April 2022.



CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab	
Cyclophosphamid	192,94 €
Doxorubicin	1 703,88 €
Vincristin	207,66 €
Prednisolon ³	41,12 €
CHOP gesamt	2 145,60 €
Rituximab	27 142,15 €
CHOP + Rituximab	29 287,75 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	73,13 €
CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Rituximab	
Cyclophosphamid	288,96 €
Vincristin	276,88 €
Prednisolon	56,08 €
CVP gesamt	621,92 €
Rituximab	27 142,15 €
CVP + Rituximab	27 764,07 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	73,13 €
FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab	
Fludarabin	1 558,92 € – 2 598,20 €
Cyclophosphamid	147,00 € – 294,00 €
Mitoxantron	892,52 € – 1 785,04 €
FCM gesamt	2 598,44 € – 4 677,24 €
Rituximab	10 856,86 € – 21 713,72 €
FCM + Rituximab	13 455,30 € – 26 390,96 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	36,67 € – 60,98 €
Chlorambucil + Rituximab	
Chlorambucil	166,85 €
Rituximab	19 968,67 €
Gesamt	20 135,52 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	48,83 €
Cyclophosphamid + Rituximab	
Cyclophosphamid	288,96 €
Rituximab	27 142,15 €
Gesamt	27 431,11 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	73,13 €
MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Rituximab	
Mitoxantron	2 677,56 € – 3 570,08 €
Chlorambucil	200,22 € – 266,96 €
Prednisolon ³	28,04 €
Rituximab	16 285,29 € – 21 713,72 €
MCP gesamt	2 905,82 € – 3 865,08 €

³ Anstelle von Prednison wurde aus Gründen der Wirtschaftlichkeit das damit vergleichbare und kostengünstigere Prednisolon dargestellt.



MCP + Rituximab	19 191,11 € – 25 578,80 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	48,83 € – 60,98 €
Lenalidomid + Rituximab	
Lenalidomid	2 219,16 €
Rituximab	21 713,72 €
Gesamt	23 932,88 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	60,98 €
Rituximab Monotherapie	
Rituximab	21 713,72 €
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	60,98 €
Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan unter Vorbehandlung mit Rituximab	
Ibritumomab-Tiuxetan	13 865,50 €
Yttrium-90	nicht bezifferbar
Rituximab	3 382,70 €
Gesamt	nicht bezifferbar
Zusätzlich notwendige GKV-Kosten	48,51 €
Idelalisib Monotherapie	
Idelalisib	52 043,65 €

- a Die Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Obinutuzumab, CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednisolon) + Obinutuzumab, FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab, ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab, FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Obinutuzumab, MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Obinutuzumab und DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab stellen geeignete Komparatoren für die vorliegende Nutzenbewertung im Rahmen einer patientenindividuellen Therapie dar. Da diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen jedoch in dem vorliegenden Anwendungsgebiet nicht zugelassen sind, werden für diese Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen keine Kosten dargestellt.

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 1. Juli 2022)

Sonstige GKV-Leistungen:

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/Einheit	Anzahl/Zyklus	Anzahl/Patientin bzw. Patient/Jahr	Kosten/Patientin bzw. Patient/Jahr
--------------------------	------------------	----------------	---------------	------------------------------------	------------------------------------

Zu bewertendes Arzneimittel: Duvelisib

Nicht bezifferbar.

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Bendamustin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	2	12	972 €
Cyclophosphamid (in Kombination mit Rituximab)	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	8	648 €
Obinutuzumab (in Kombination mit Bendamustin)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	Zyklus 1: 3 Zyklus 2 – 9: 1	11	781 €
Rituximab (in Kombination mit Chlorambucil)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	6	426 €
Rituximab (in Kombination mit Cyclophosphamid)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	10	710 €



Rituximab (in Kombination mit Lenalidomid und Rituximab als Monotherapie)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	Zyklus 1: 4 Zyklus 2 – 5: 1	8	568 €
Rituximab (in Kombination mit MCP und in Kombination mit Bendamustin)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	9	639 €
CHOP					
Cyclophosphamid	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	6	486 €
Doxorubicin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	6	486 €
Vincristin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	6	486 €
Rituximab (in Kombination mit CHOP)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	10	710 €
CVP					
Cyclophosphamid	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	8	648 €
Vincristin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	1	8	648 €
Rituximab (in Kombination mit CVP)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	10	710 €
FCM					
Fludarabin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	3	4 – 8	243 € – 648 €
Cyclophosphamid	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	81 €	3	12 – 24	972 € – 1 944 €
Rituximab (in Kombination mit FCM)	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	4 – 8	284 € – 568 €
Yttrium-90-markiertes Ibritumomab-Tiuxetan unter Vorbehandlung mit Rituximab					
Yttrium-90-markier- tes Ibritumomab- Tiuxetan	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	1	1	71 €
Rituximab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	71 €	2	2	142 €



II.

Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 21. Juli 2022 in Kraft.

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

Berlin, den 21. Juli 2022

Gemeinsamer Bundesausschuss
gemäß § 91 SGB V

Der Vorsitzende
Prof. Hecken

B. Bewertungsverfahren

1. Bewertungsgrundlagen

Der pharmazeutische Unternehmer hat am 1. Februar 2022 ein Dossier zum Wirkstoff Duvelisib eingereicht. Der G-BA hat das IQWiG mit der Bewertung dieses Dossiers beauftragt. Die Nutzenbewertung des IQWiG wurde am 2. Mai 2022 auf den Internetseiten des G-BA unter www.g-ba.de zur Stellungnahme veröffentlicht.

2. Bewertungsentscheidung

2.1 Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.1 "Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie"

2.2 Nutzenbewertung

Der G-BA ist nach den Beratungen des Unterausschusses Arzneimittel zum Dossier des pharmazeutischen Unternehmers und zur Nutzenbewertung des IQWiG sowie nach Auswertung der schriftlichen Stellungnahmen und der mündlichen Anhörung zu dem Ergebnis gekommen, wie folgt über die Nutzenbewertung zu beschließen:

2.2.1 Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.1 "Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie"

2.2.2 Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung in Frage kommenden Patientengruppen

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.2 "Anzahl der Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen"

2.2.3 Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.3 "Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung"

2.2.4 Therapiekosten

Siehe Ausführungen zu Abschnitt A "Tragende Gründe und Beschluss"; Abschnitt 2.4 "Therapiekosten"

C. Dokumentation des gesetzlich vorgeschriebenen Stellungnahmeverfahrens

Gemäß § 92 Abs. 3a SGB V ist 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 Ärztesellschaften der besonderen Therapierichtungen auf Bundesebene Gelegenheit zur Stellungnahme zu geben.

Auf der Grundlage von §§ 35a Abs. 3 S.2, 92 Abs.3a SGB V i.V.m. § 7 Abs. 4 S. 1 AM-NutzenV ist auch Gelegenheit zur mündlichen Stellungnahme zu geben.

Die Einleitung des Stellungnahmeverfahrens sowie die Informationen zur mündlichen Anhörung wurden auf der Internetseite des G-BA bekannt gegeben.

1. Unterlagen des Stellungnahmeverfahrens

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Duvelisib (Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien) - Gemeinsamer Bt



Nutzenbewertung nach § 35a SGB V

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Duvelisib (Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien)

Steckbrief

- **Wirkstoff:** Duvelisib
- **Handelsname:** Copiktra
- **Therapeutisches Gebiet:** Follikuläres Lymphom (onkologische Erkrankungen)
- **Pharmazeutischer Unternehmer:** Secura Bio Limited

Fristen

- **Beginn des Verfahrens:** 01.02.2022
- **Veröffentlichung der Nutzenbewertung und Beginn des schriftlichen Stellungnahmeverfahrens:** 02.05.2022
- **Fristende zur Abgabe einer schriftlichen Stellungnahme:** 23.05.2022
- **Beschlussfassung:** Ende Juli 2022
- **Verfahrensstatus:** Stellungnahmeverfahren eröffnet

Bemerkungen

Nutzenbewertung nach 5. Kapitel § 1 Abs. 2 Nr. 1 VerfO

Dossier

Eingereichte Unterlagen des pharmazeutischen Unternehmers (Vorgangsnummer 2022-02-01-D-786)

Modul 1

(pdf 504,07 kB)

Modul 2

(pdf 2,23 MB)

Modul 3 B

(pdf 2,33 MB)

Modul 4B

(pdf 4,24 MB)

Modul 4B Anhang 4-G

(pdf 27,72 MB)

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Informationen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

(pdf 2,44 MB)

Anwendungsgebiet gemäß Fachinformation für Duvelisib (Copiktra)

<https://www.g-ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/790/>

02.05.2022 - Seite 1 von 4

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Duvelisib (Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien) - Gemeinsamer Bu
Eine Copiktra-Monotherapie wird angewendet zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit

- follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.

Patientenpopulation(en) der Nutzenbewertung und zweckmäßige Vergleichstherapie

Erwachsene Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist

Zweckmäßige Vergleichstherapie für Duvelisib:

- Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes

Hinweise zur zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Im Rahmen einer klinischen Studie werden für die patientenindividuelle Therapie folgende Therapien als geeignete Komparatoren erachtet:

- Bendamustin + Rituximab / Obinutuzumab
- CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab / Obinutuzumab
- CVP + Rituximab / Obinutuzumab
- FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab / Obinutuzumab
- Chlorambucil + Rituximab
- Cyclophosphamid + Rituximab
- FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab
- ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab
- MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Predison) + Rituximab/Obinutuzumab
- DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab
- Lenalidomid + Rituximab
- Rituximab Monotherapie
- [^{90}Y]-radiomarkiertes Ibritumomab tiuxetan
- Idelalisib

Stand der Information: Juni 2021

Die Aussagen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie basieren auf dem zum Beratungszeitpunkt allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse und stehen unter dem Vorbehalt, dass sich in Bezug auf die Kriterien nach dem 5. Kapitel § 6 der Verfahrensordnung (VerfO) des Gemeinsamen Bundesausschusses (G-BA), auf dessen Grundlage der G-BA seine Feststellungen trifft, eine neue Sachlage in einer Weise ergibt, die eine Neubewertung der zweckmäßigen Vergleichstherapie erforderlich macht (5. Kapitel § 6 i.V.m. § 7 Abs. 2 Satz 4 der VerfO des G-BA). Es wird darauf hingewiesen, dass die rechtlich verbindliche Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie erst mit dem Beschluss über die Nutzenbewertung nach § 35a Abs. 3 SGB V erfolgt.

Nutzenbewertung

Die Nutzenbewertung wurde am 02.05.2022 veröffentlicht:

Nutzenbewertung IQWiG

(pdf 760,34 kB)

Stellungnahmen

Fristen zum Stellungnahmeverfahren

- Fristende zur Abgabe einer schriftlichen Stellungnahme: 23.05.2022
 - Mündliche Anhörung: 07.06.2022
- Bitte melden Sie sich bis zum 30.05.2022 per E-Mail unter Angabe der Dossiernummer an.

Stellungnahme abgeben

Die Stellungnahme ist elektronisch über das **Portal für Unterlagen nach § 35a SGB V** zu übermitteln.

Bitte verwenden Sie ausschließlich die folgenden Dokumentvorlagen:

Anlage III - Vorlage zur Abgabe einer schriftlichen Stellungnahme zur Nutzenbewertung nach § 35a SGB V
Word

(doc 57,50 kB)

Informationen

Mit der Veröffentlichung der Nutzenbewertung im Internet gibt der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) gemäß § 92 Abs. 3a 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 Ärztesellschaften der besonderen Therapierichtungen auf Bundesebene Gelegenheit, Stellung zu nehmen. Zum Zwecke der Klarstellung wird darauf hingewiesen, dass die Patientenvertretung nach § 140f SGB V nicht zum Kreis der in diesem Verfahren Stellungnahmeberechtigten gehört.

Ihre Stellungnahme ist bis zum **23.05.2022** elektronisch bevorzugt über das **Portal für Unterlagen nach § 35a SGB V** einzureichen. Alternativ ist eine Einreichung per E-Mail möglich (nutzenbewertung35a@g-ba.de mit Betreffzeile *Stellungnahme - Duvelisib - 2022-02-01-D-786*). Es gilt das Eingangsdatum; später bei uns eingegangene Stellungnahmen werden nicht berücksichtigt. Eingangsbestätigungen werden nach Ablauf der Abgabefrist versandt. Für die Stellungnahme selbst ist ausschließlich Anlage III zu verwenden und dem G-BA als Word-Format zu übermitteln.

Jede Stellungnahme ist durch Literatur (z. B. relevante Studien) zu begründen. Die zitierte Literatur ist obligat im Volltext inklusive eines standardisierten und vollständigen Literatur- bzw. Anlagenverzeichnisses der Stellungnahme beizufügen. Nur Literatur, die im Volltext beigefügt ist, wird berücksichtigt. Die zitierten Literaturstellen sind in einer zusätzlichen Datei im RIS-Format zu übermitteln.

Mit Abgabe der Stellungnahme erklärt sich der Stellungnehmer einverstanden, dass diese in der zusammenfassenden Dokumentation § 5 Abs.4 Verfo wiedergegeben und anschließend veröffentlicht werden kann.

Die mündliche Anhörung am 07.06.2022 wird als Videokonferenz durchgeführt. Bitte melden Sie sich bis zum 30.05.2022 unter nutzenbewertung35a@g-ba.de unter Angabe der Dossiernummer an. Sie erhalten weitere Informationen und Ihre Zugangsdaten nach Bestätigung Ihrer Teilnahme.

Der Gemeinsame Bundesausschuss beschließt über die Nutzenbewertung innerhalb von 3 Monaten (Termin: Ende Juli 2022). Die Stellungnahmen werden in die Entscheidung einbezogen.

Beschlüsse

Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Duvelisib (Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien) - Gemeinsamer Bt

Zugehörige Verfahren

Weitere Bewertungsverfahren zu diesem Wirkstoff:

[Verfahren vom 01.02.2022 \(Stellungnahmeverfahren eröffnet\)](#)

[Letzte Änderungen](#) | [als RSS-Feed](#)

2. Ablauf der mündlichen Anhörung



Gemeinsamer Bundesausschuss

nach § 91 SGB V

Mündliche Anhörung am 7. Juni 2022 um 14:00 Uhr beim Gemeinsamen Bundesausschuss

**Mündliche Anhörung gemäß 5. Kapitel § 19 Abs. 2 Verfahrensordnung des G-BA
Wirkstoff Duvelisib**

Ablauf

- 1) Allgemeine Aspekte
- 2) Zweckmäßige Vergleichstherapie¹
- 3) Ausmaß und Wahrscheinlichkeit¹ des Zusatznutzens
- 4) Anzahl der Patienten bzw. Patientengruppen
- 5) Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung
- 6) Therapiekosten, auch im Vergleich¹ zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

¹Entfällt bei Arzneimitteln für seltene Leiden (Orphan Drugs).

3. Übersicht der eingegangenen schriftlichen Stellungnahmen

Organisation	Eingangsdatum
Secura Bio Limited	23.05.2022
Gilead Sciences GmbH	17.05.2022
Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA	18.05.2022
MSD Sharp & Dohme GmbH	23.05.2022
vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.	23.05.2022
DGHO	24.05.2022

4. Teilnehmer an der mündlichen Anhörung und zusammenfassende Angaben der Offenlegungserklärung

Organisation, Name	Frage 1	Frage 2	Frage 3	Frage 4	Frage 5	Frage 6
Secura Bio Limited						
Herr Prof. Dr. Schönermark	nein	ja	ja	nein	nein	ja
Frau Dr. Kleinesudeik	nein	ja	ja	nein	nein	nein
Gilead Sciences GmbH						
Frau Reimeir	ja	nein	nein	nein	nein	nein
Frau Dr. Hoehne	ja	nein	nein	nein	nein	ja
Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA						
Frau Schmidt	ja	nein	nein	nein	nein	ja
Frau Stubenvoll	ja	nein	nein	nein	nein	ja
MSD Sharp & Dohme GmbH						
Frau Eberle	ja	ja	nein	nein	nein	nein
Frau Neugebauer	ja	nein	nein	nein	nein	nein
vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.						
Herr Bussilliat	ja	nein	nein	nein	nein	nein
DGHO						
Herr Prof. Dr. Buske	nein	ja	ja	ja	nein	nein
Herr Prof. Dr. Wörmann	nein	nein	nein	nein	nein	nein

5. Auswertung des schriftlichen Stellungnahmeverfahrens

Die Auswertung der Stellungnahmen entspricht dem Stand der Beratung zur Beschlussfassung.

5.1 Stellungnahme der Secura Bio Limited

Datum	23. Mai 2022
Stellungnahme zu	Duvelisib / Copiktra®
Stellungnahme von	<i>Secura Bio Limited</i>

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>Duvelisib wurde am 19. Mai 2021 von der European Medicines Agency (EMA) zur Monotherapie von rezidivierter oder refraktärer chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) nach mindestens zwei vorherigen Therapien sowie zur Monotherapie von follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist, zugelassen. Die Nutzendossiers zu Duvelisib wurden zum 1. Februar 2022 beim Gemeinsamen Bundesausschuss (G-BA) eingereicht. Am 2. Mai 2022 wurden vom Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) die Dossierbewertungen veröffentlicht.</p> <p>Bereits zum 1. Mai 2022 hat Secura Bio Limited Duvelisib (Copiktra®) außer Vertrieb genommen. Aus logistischen Gründen stand das Produkt allerdings zu keinem Zeitpunkt zur Verfügung.</p> <p>Das follikuläre Lymphom gehört zu den indolenten Non-Hodgkin-Lymphomen (NHL) und ist durch eine langsame progrediente krankhafte Schwellung von Lymphknoten, einer sogenannten Lymphadenopathie, geprägt (1). Die World Health Organization (WHO) klassifiziert verschiedene Grade, FL vom Grad I bis IIIA gehören zu den indolenten, FL vom Grad IIIB zu den aggressiven Lymphomen (1). Es ist gekennzeichnet durch eine Lymphknotenvergrößerungen und das Auftreten von B-Symptomen wie Fieber, Gewichtsverlust und Nachtschweiß. Es liegt ebenfalls durch Knochenmarkinfiltration eine Beeinträchtigung der Hämatopoese vor, die z. B. zu einer Anämie mit</p>	<p>Die allgemeinen Ausführungen werden zur Kenntnis genommen. Siehe zudem die weiteren Ausführungen ab S.21.</p>

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>einhergehender Abgeschlagenheit und Müdigkeit führen können. Extralymphatische Infiltrate im z. B. Halsen-Nasen-Ohren (HNO)-Bereich, dem Gastrointestinaltrakt oder der Haut können ebenfalls vorkommen (1, 2).</p> <p>Das Anwendungsgebiet von Duvelisib umfasst ausschließlich Patienten mit refraktärer FL mit mindestens 2 vorangegangenen systemischen Therapien. Als refraktär wird die Erkrankung bezeichnet, wenn sich die Erkrankung bereits innerhalb von 6 Monaten nach dem Ende einer Therapie progredient zeigt. Nach Refraktärität sind die Behandlungsoptionen des FL auf wenige Therapien eingeschränkt. Das Ziel der Therapie ist eine langjährige Kontrolle der Erkrankung bei bestmöglichem Erhalt der Lebensqualität (3).</p> <p>Trotz der Dynamik in der Therapie der FL und der Entwicklung zielgerichteter Therapien und der Verfügbarkeit von Chemoimmuntherapien sind die Möglichkeiten in der Drittlinienbehandlung der FL begrenzt und mit Herausforderungen und Risiken verbunden. Selbst mit den neueren verfügbaren Behandlungen erleiden die meisten Patienten mit FL schließlich einen Rückfall oder vertragen die Therapie nicht. Darüber hinaus nehmen die Ansprechrate und die Duration of Response (Dauer des Ansprechens [DOR]) mit jeder weiteren Therapielinie progressiv ab. Alle zugelassenen Therapien bei FL sind mit Toxizitäten verbunden, die ihre Anwendung bei Patienten mit bestimmten Komorbiditäten ausschließen können. Das Überleben nach der Zweitlinien- und Folgetherapien erfordert die Entwicklung neuer Therapieansätze (4). Zur Behandlung dieses ungedeckten medizinischen Bedarfs sind zusätzliche Optionen erforderlich.</p> <p>Die für die Zulassung von Duvelisib eingereichte pivotale Studie IPI-145-06 „A Phase 2 Study of Duvelisib in Subjects With Refractory Indolent</p>	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>Non-Hodgkin Lymphoma (DYNAMO)“ diente als Grundlage für das Nutzenbewertungsdossier. Es handelt sich bei der Studie IPI-145-06 um eine einarmige, offene, multizentrische Phase II Studie, in die erwachsene Patienten mit indolentem Non-Hodgkin-Lymphom (iNHL), definiert als folliculäres Lymphom, Marginalzonenlymphom (MZL, splenisch, nodal oder extra-nodal) oder kleinzelliges lymphozytisches Lymphom (small lymphocytic lymphoma [SLL]), eingeschlossen wurden (5).</p> <p>Nach einer medianen Beobachtungsdauer von 31,9 Monaten (95 %-KI [29,6; 34,7]) waren von den 83 Patienten, die in die Studie aufgenommen worden waren, 42 Patienten noch am Leben (50,6 %) und das mediane Gesamtüberleben lag bei 28,0 Monaten (95 %-Konfidenzintervall [KI] [20,8; NA]). Die mit der Kaplan-Meier-Methode geschätzte Rate des Gesamtüberlebens nach 24 Monaten lag bei 58,8 % (95 %-KI [47,0; 68,9]) (5).</p> <p>Das Gesamtansprechen (Overall Response [OR]) stellte den primären Endpunkt der Studie IPI-145-06 dar und war definiert als Anteil der Patienten mit vollständigem Ansprechen (Complete Response [CR]) oder partiellem Ansprechen (Partial Response [PR]) gemäß den Revised Response Criteria for Malignant Lymphoma (6) im Beobachtungszeitraum.</p> <p>Gemäß Beurteilung durch ein unabhängiges Review Komitee erreichten 35 Patienten ein Ansprechen, somit lag die Gesamtansprechrage bei 42,2 % (95 %-KI [31,4; 53,5]). Dabei zeigte 1 Patient (1,2 %) eine CR und 34 Patienten (41,0 %) eine PR. Bei den Patienten, die ein Ansprechen erreichten, lag die mediane Zeit bis zum Ansprechen (Time to Response [TTR]) bei 1,91 Monaten und die mediane Dauer des Ansprechens (Duration of Response [DOR]) bei 10,0 Monaten (95 %-KI [4,5; 21,9]).</p>	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>Von den 83 in die Studie aufgenommenen Patienten zeigten im Datenschnitt 2018 29 Patienten (34,9 %) eine stabile Erkrankung (Stable Disease [SD]) und 14 Patienten (16,9 %) hatten eine Krankheitsprogression. Bei 5 Patienten (6,0 %) war der Erkrankungsstatus unbekannt.</p> <p>Die Krankheitskontrollrate (Disease Control Rate [DCR]) ist definiert als Anteil der Patienten mit CR, PR oder SD im Beobachtungszeitraum. In der 3. Therapielinie ist neben dem Erreichen eines vollständigen oder partiellen Ansprechens auch eine stabile Erkrankung als Therapieerfolg anzusehen und daher patientenrelevant. Im Datenschnitt 2018 erreichten 64 Patienten (77 %) eine Krankheitskontrolle durch die Therapie mit Duvelisib.</p> <p>Zum Zeitpunkt des Datenschnitt 2018 hatten 51 Patienten (61,4 %) einen Progress oder waren verstorben. Das mediane progressionsfreie Überleben lag im Datenschnitt 2018 bei 8,3 Monaten (95 %-KI [5,3; 11,6]) und die geschätzte progressionsfreie Rate, berechnet nach der Kaplan-Meier-Methode, lag zu Monat 18 bei 21,7 % (95 %-KI [11,3; 34,3]). Die EMA stuft das Ergebnis des progressionsfreien Überlebens in Anbetracht der späten Therapielinie als klinisch bedeutsam ein (7).</p> <p>Duvelisib hat ein Sicherheitsprofil mit tolerierbaren, kontrollierbaren und reversiblen unerwünschten Ereignissen [8]. Im klinischen Alltag zeigen sie sich in der Regel gut behandelbar. In der Studie IPI-145-06 wurden zudem Maßnahmen zur Risikominimierung getroffen, darunter fallen Dosismodifikationen, Dosisunterbrechungen und eine Prophylaxe gegen opportunistische Infektionen. Die am häufigsten aufgetretenen UE jeglichen Schweregrades traten im Bereich der Erkrankungen des Gastrointestinaltraktes auf (75 %). Hämatologische Nebenwirkungen</p>	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
waren die häufigsten unerwünschten Ereignisse vom NCI CTCAE-Grad \geq 3. Aus Sicht von Secura kann Duvelisib daher für einzelne Patienten eine sinnvolle Behandlungsoption im Rahmen der derzeitig verfügbaren Therapien darstellen.	

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer: Secura

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	

Literaturverzeichnis

1. Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e.V. (DGHO). Follikuläres Lymphom - Leitlinie 2022. 2022.
2. Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft DK, AWMF), . S3-Leitlinie Diagnostik, Therapie und Nachsorge für Patienten mit einem follikulären Lymphom, Langversion 1.0, 2020, AWMF-Registernummer: 018/033OL. 2020.
3. Pettengell R, Donatti C, Hoskin P, Poynton C, Kettle PJ, Hancock B, et al. The impact of follicular lymphoma on health-related quality of life. *Ann Oncol.* 2008;19(3):570-6.
4. Batlevi CL, Sha F, Alperovich A, Ni A, Smith K, Ying Z, et al. Follicular lymphoma in the modern era: survival, treatment outcomes, and identification of high-risk subgroups. *Blood Cancer J.* 2020;10(7):74.
5. Secura Bio Limited. Dossier zur Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V Modul 4. 2022.
6. Cheson BD, Pfistner B, Juweid ME, Gascoyne RD, Specht L, Horning SJ, et al. Revised response criteria for malignant lymphoma. *J Clin Oncol.* 2007;25(5):579-86.
7. European Medicines Agency (EMA). European Public Assessment Report (EPAR) Copiktra®. 2021.

Nachreichung 10. Juni 2022

Datum	10.06.2022
Stellungnahme zu	Duvelisib / Copiktra®
Stellungnahme von	<i>Secura Bio Limited</i>

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)																												
<p>Im Rahmen des Stellungnahmeverfahrens von Duvelisib im Anwendungsgebiet Follikuläres Lymphom (D-786) kündigte Secura Bio in der mündlichen Anhörung beim G-BA an, Ergebnisse bezüglich Gesamtüberleben und Sicherheit zum finalen Datenschnitt der Studie DYNAMO (IPI- 145-06) nachzureichen. Mit dieser Stellungnahme liefert Secura Bio Limited die angefragten Informationen nach.</p> <p>Alle Angaben zum finalen Datenschnitt von November 2020 (DCO 2020) sind dem CSR Addendum 01 entnommen (1).</p> <p>Die hier ebenfalls dargestellten Ergebnisse der Datenschnitte von April 2016 (DCO 2016) und Mai 2018 (DCO 2018) sind bereits im Dossier in Modul 4B berichtet und beschrieben (2).</p> <p>Tabelle 1: Ergebnisse für „Gesamtüberleben“ (ITT-Population)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">Studie IPI-145-06</th> <th colspan="3">N = 83</th> </tr> <tr> <th colspan="2"></th> <th>DCO 2016</th> <th>DCO 2018</th> <th>DCO 2020</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="2">Anzahl der verstorbenen Patienten, n (%)</td> <td>26 (31,3)</td> <td>41 (49,4)</td> <td>46 (55,4)</td> </tr> <tr> <td rowspan="3">Geschätzte Rate Gesamtüberleben, in % [95 %-KI], bei</td> <td>3 Monaten</td> <td>90,4 [81,7; 95,1]</td> <td>90,4 [81,7; 95,1]</td> <td>90,4 [81,7; 95,1]</td> </tr> <tr> <td>6 Monaten</td> <td>84,3 [74,5; 90,6]</td> <td>84,3 [74,5; 90,6]</td> <td>84,1 [74,2; 90,5]</td> </tr> <tr> <td>9 Monaten</td> <td>78,6</td> <td>79,2</td> <td>78,9</td> </tr> </tbody> </table>	Studie IPI-145-06		N = 83					DCO 2016	DCO 2018	DCO 2020	Anzahl der verstorbenen Patienten, n (%)		26 (31,3)	41 (49,4)	46 (55,4)	Geschätzte Rate Gesamtüberleben, in % [95 %-KI], bei	3 Monaten	90,4 [81,7; 95,1]	90,4 [81,7; 95,1]	90,4 [81,7; 95,1]	6 Monaten	84,3 [74,5; 90,6]	84,3 [74,5; 90,6]	84,1 [74,2; 90,5]	9 Monaten	78,6	79,2	78,9	<p>Der pharmazeutische Unternehmer hat Daten zum 1. Datenschnitt vom 07.04.2016 und zum 2. Datenschnitt vom 18.05.2018 vorgelegt. Zum finalen Datenschnitt vom 18.11.2020 hat der pharmazeutische Unternehmer im Dossier keine Auswertungen vorgelegt. Die Auswertungen zum finalen Datenschnitt wurden im Rahmen des Stellungnahmeverfahrens nachgereicht. Der pharmazeutische Unternehmer hat keine Daten zur zweckmäßigen Vergleichstherapie dargestellt und keinen Vergleich mit der zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgenommen.</p> <p><u>Fazit</u></p> <p>Insgesamt sind die vorgelegten Ergebnisse aus der Studie DYNAMO nicht geeignet, einen Zusatznutzen gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie nachzuweisen, da sie keinen Vergleich gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie ermöglichen. Daher ist ein Zusatznutzen von Duvelisib als Monotherapie bei erwachsenen Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist, nicht belegt.</p>
Studie IPI-145-06		N = 83																											
		DCO 2016	DCO 2018	DCO 2020																									
Anzahl der verstorbenen Patienten, n (%)		26 (31,3)	41 (49,4)	46 (55,4)																									
Geschätzte Rate Gesamtüberleben, in % [95 %-KI], bei	3 Monaten	90,4 [81,7; 95,1]	90,4 [81,7; 95,1]	90,4 [81,7; 95,1]																									
	6 Monaten	84,3 [74,5; 90,6]	84,3 [74,5; 90,6]	84,1 [74,2; 90,5]																									
	9 Monaten	78,6	79,2	78,9																									

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung					Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)				
	aten	[67,7; 86,2]	[68,7; 86,5]	[68,3; 86,3]					
	12 Monaten	68,5 [55,4; 78,4]	72,6 [61,4; 81,1]	72,2 [60,9; 80,8]					
	18 Monaten	54,3 [35,8; 69,5]	65,8 [54,1; 75,2]	-					
	24 Monaten	-	58,8 [47,0; 68,9]	58,5 [46,6; 68,7]					
	36 Monaten	-	-	42,6 [31,0; 53,6]					
	48 Monaten	-	-	36,9 [24,5; 49,2]					
	60 Monaten	-	-	29,5 [14,6; 46,1]					
Gesamtüberleben (in Monaten)	Median	18,4	28,0	28,1					
	[95 %-KI] ^a	[14,0; NA]	[20,8; NA]	[20,8; 36,7]					
	25 %-75 % Perzentil	9,5; NA	10,7; NA	9,6; NA					
Beobachtungsdauer (in Monaten)	Median	11,1	31,9	17,2					
	[95 %-KI] ^b	[10,1; 13,1]	[29,6; 34,7]	[10,2; 26,0]					
	25 %-75 % Perze	7,6; 15,5	28,0; 35,7	4,3; 43,7					

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)																						
	ntil																									
<p>^a Das 95 %-KI basiert auf der Methode von Kaplan-Meier. DCO: Data cut-off (Datenschnitt); KI: Konfidenzintervall; Max.: Maximum; Min.: Minimum; N: Anzahl der Patienten in der Population; n: Anzahl der Patienten in der Analyse; NA: not applicable (nicht zutreffend).</p> <p>Zum Zeitpunkt des Datenschnitts 2020 waren von den 83 Patienten, welche in die Studie eingeschlossen wurden, 46 Patienten (55,4 %) verstorben. Das anhand einer Kaplan-Meier-Analyse ermittelte, mediane Gesamtüberleben betrug im Datenschnitt 2020 28,1 Monaten (95 %-KI [20,8; 36,7]). Die aus der Kaplan-Meier-Analyse geschätzte Gesamtüberlebensrate betrug beim Datenschnitt 2020 nach 24 Monaten 58,5 % (95 %-KI [46,6; 68,7]), nach 36 Monaten 42,6 % (95 %-KI [31,0; 53,6]), nach 48 Monaten 36,9 % (95 %-KI [24,5; 49,2]) und nach 60 Monaten 29,5 % (95 %-KI [14,6; 46,1]). Die mediane Beobachtungsdauer lag zum Datenschnitt 2020 bei 17,2 Monaten (95 %-KI [10,2; 26,0]).</p> <p>Tabelle 2: Zusammenfassung unerwünschte Ereignisse: Gesamtraten (ITT-Population)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83</th> <th>DCO 2016 n (%)</th> <th>DCO 2018 n (%)</th> <th>DCO 2020 n (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Patienten mit ≥ 1 UE</td> <td>82 (99)</td> <td>82 (99)</td> <td>82 (99)</td> </tr> <tr> <td>Patienten mit ≥ 1 SUE</td> <td>49 (59)</td> <td>50 (60)</td> <td>53 (64)</td> </tr> <tr> <td>Schwere der UE</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>• Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE Grad 1</td> <td>73 (88)</td> <td>74 (89)</td> <td>-</td> </tr> </tbody> </table>				Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83	DCO 2016 n (%)	DCO 2018 n (%)	DCO 2020 n (%)	Patienten mit ≥ 1 UE	82 (99)	82 (99)	82 (99)	Patienten mit ≥ 1 SUE	49 (59)	50 (60)	53 (64)	Schwere der UE				• Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE Grad 1	73 (88)	74 (89)	-			
Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83	DCO 2016 n (%)	DCO 2018 n (%)	DCO 2020 n (%)																							
Patienten mit ≥ 1 UE	82 (99)	82 (99)	82 (99)																							
Patienten mit ≥ 1 SUE	49 (59)	50 (60)	53 (64)																							
Schwere der UE																										
• Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE Grad 1	73 (88)	74 (89)	-																							

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<ul style="list-style-type: none"> • Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE Grad 2 • Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE \geq Grad 3 (schwere UE) • Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE Grad 5 	70 (84)	72 (87)	-	
	68 (82)	71 (86)	72 (87)	
	11 (13)	11 (13)	-	
Patienten mit ≥ 1 AESI	68 (82)	69 (83)	68 (82)	
Patienten mit Therapieabbruch aufgrund eines UE	20 (24)	24 (29)	24 (29)	
Patienten mit Dosisreduktion aufgrund eines UE	10 (12)	14 (17)	13 (16)	
<p>AESI: Adverse Event of Special Interest; DCO: Data cut-off (Datenschnitt); MedDRA: Medical Dictionary for Regulatory Activities; N: Anzahl der Patienten in der Population; n: Anzahl der Patienten in der Analyse; NCI CTCAE: National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events; SUE: schwerwiegende unerwünschte Ereignisse; UE: unerwünschte Ereignisse</p> <p>Insgesamt trat zum Datenschnitt 2020 bei 82 Patienten (99 %) mindestens ein UE auf. Bei 53 Patienten (64 %) trat zudem ein schwerwiegendes UE auf. Ein UE des Grades 3 oder höher erlitten 72 Patienten (82 %). Mindestens ein AESI wurde bei 68 Patienten (82 %) dokumentiert. Bei 24 Patienten (29 %) führte ein UE zum Therapieabbruch und bei 13 Patienten (16 %) zu einer Dosisreduktion.</p> <p>Tabelle 3: Ergebnisse für unerwünschte Ereignisse jeglichen Schweregrades nach SOC und PT, Auftreten bei ≥ 10 % der</p>				

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Patienten (ITT-Population)				
Studie IPI-145-06	DCO 2016	DCO 2018	DCO 2020	
Endpunkt, N = 83	n (%)	n (%)	n (%)	
SOC				
PT				
Patienten mit ≥ 1 UE	82 (99)	82 (99)	82 (99)	
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	39 (47)	43 (52)	43 (52)	
Neutropenie	19 (23)	22 (27)	22 (27)	
Anämie	20 (24)	23 (28)	24 (29)	
Thrombozytopenie	13 (16)	14 (17)	16 (19)	
Herzerkrankungen	NA*	10 (12)	11 (13)	
Augenerkrankungen	9 (11)	11 (13)	11 (13)	
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	59 (71)	62 (75)	62 (75)	
Diarrhö	37 (45)	40 (48)	40 (48)	
Übelkeit	23 (28)	25 (30)	25 (30)	
Erbrechen	14 (17)	16 (19)	16 (19)	
Abdominalschmerz	12 (14)	14 (17)	15 (18)	
Obstipation	11 (13)	11 (13)	11 (13)	
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	46 (55)	52 (63)	53 (64)	
Ermüdung	19 (23)	21 (25)	22 (27)	
Fieber	17 (20)	20 (24)	20 (24)	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Ödem peripher	11 (13)	13 (16)	13 (16)	
Asthenie	NA*	9 (11)	9 (11)	
Infektionen und parasitäre Erkrankungen	43 (52)	45 (54)	47 (57)	
Verletzung, Vergiftung und durch Eingriffe bedingte Komplikationen	NA*	10 (12)	11 (13)	
Untersuchungen	35 (42)	35 (42)	36 (44)	
Alaninaminotransferase erhöht	9 (11)	9 (11)	9 (11)	
Lipase erhöht	9 (11)	9 (11)	9 (11)	
Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen	28 (34)	30 (36)	30 (36)	
Hypokaliämie	10 (12)	10 (12)	11 (13)	
Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen	32 (39)	32 (39)	33 (40)	
Rückenschmerzen	12 (14)	12 (14)	13 (15)	
Arthralgie	NA*	10 (12)	10 (12)	
Schmerzen in Extremitäten	NA*	NA*	9 (11)	
Erkrankungen des Nervensystems	29 (35)	30 (36)	30 (36)	
Kopfschmerzen	16 (19)	17 (20)	18 (22)	
Psychiatrische Erkrankungen	10 (12)	10 (12)	11 (13)	
Erkrankungen der Nieren und Harnwege	11 (13)	13 (16)	13 (16)	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	36 (43)	39 (47)	38 (46)	
Husten	20 (24)	23 (28)	23 (28)	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	38 (46)	41 (49)	40 (48)	
Ausschlag	18 (22)	18 (22)	18 (22)	
Gefäßkrankungen	15 (18)	16 (19)	17 (21)	
<p>* Erfüllt nicht das Kriterium der $\geq 10\%$ und wird daher nicht dargestellt. DCO: Data cut-off (Datenschnitt); N: Anzahl der Patienten in der Population; n: Anzahl der Patienten in der Analyse; PT: Preferred Term; SOC: System Organ Class (Systemorganklasse); UE: unerwünschtes Ereignis</p>				
<p>Im Datenschnitt 2020 traten die meisten UE in der Systemorganklasse (System Organ Class [SOC]) „Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts“ (75 %) auf, gefolgt von „Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort“ (64 %). Am häufigsten traten unter der Behandlung mit Duvelisib UE auf, die den Preferred Terms (PT) nach MedDRA Diarrhö (48 %), Übelkeit (30 %), Anämie (29 %), Husten (28 %), Neutropenie (27 %), Ermüdung (27 %), Fieber (24 %), Ausschlag (22 %) und Kopfschmerzen (20 %) zuzuordnen waren.</p>				
<p>Tabelle 4: Ergebnisse für unerwünschte Ereignisse: SOC und PT nach Schweregraden, Auftreten bei $\geq 10\%$ der Patienten (Grad 1 und 2) und Auftreten bei $\geq 5\%$ der Patienten (\geq Grad 3) (ITT-Population)</p>				

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Studie IPI-145-06	DCO 2016	DCO 2018	DCO 2020	
Endpunkt, N = 83	n (%)	n (%)	n (%)	
SOC				
PT				
UE Grad 1 nach SOC und PT, Auftreten bei ≥ 10 % der Patienten				
Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE Grad 1	73 (88)	74 (89)	NA**	
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	12 (14)	14 (17)	NA**	
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	50 (60)	53 (64)	NA**	
Diarrhö	24 (29)	26 (31)	NA**	
Übelkeit	19 (23)	21 (25)	NA**	
Abdominalschmerz	NA*	9 (11)	NA**	
Erbrechen	NA*	10 (12)	NA**	
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	34 (41)	38 (46)	NA**	
Ermüdung	NA*	9 (11)	NA**	
Fieber	14 (17)	17 (20)	NA**	
Ödem peripher	NA*	10 (12)	NA**	
Infektionen und parasitäre Erkrankungen	16 (19)	17 (20)	NA**	
Untersuchungen	19 (23)	21 (25)	NA**	
Stoffwechsel- und	17 (20)	19 (23)	NA**	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Ernährungsstörungen				
Hypokaliämie	9 (11)	9 (11)	NA**	
Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen	21 (25)	22 (27)	NA**	
Erkrankungen des Nervensystems	24 (29)	26 (31)	NA**	
Kopfschmerzen	16 (19)	17 (20)	NA**	
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	25 (30)	27 (33)	NA**	
Husten	12 (14)	16 (19)	NA**	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	29 (35)	31 (37)	NA**	
Ausschlag	14 (17)	14 (17)	NA**	
UE Grad 2 nach SOC und PT, Auftreten bei ≥ 10 % der Patienten				
Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE Grad 2	70 (84)	72 (87)	NA**	
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	23 (28)	25 (30)	NA**	
Anämie	12 (14)	12 (14)	NA**	
Neutropenie	NA*	10 (12)	NA**	
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	33 (40)	35 (42)	NA**	
Diarrhö	16 (19)	20 (24)	NA**	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	21 (25)	25 (30)	NA**	
Ermüdung	11 (13)	12 (14)	NA**	
Infektionen und parasitäre Erkrankungen	29 (35)	31 (37)	NA**	
Untersuchungen	20 (24)	25 (30)	NA**	
Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen	14 (17)	15 (18)	NA**	
Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenkrankungen	14 (17)	15 (18)	NA**	
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	15 (18)	16 (19)	NA**	
Husten	NA*	9 (11)	NA**	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	12 (14)	13 (16)	NA**	
UE ≥ Grad 3 (schwere UE) nach SOC und PT, Auftreten bei ≥ 5 % der Patienten				
Patienten mit ≥ 1 UE NCI CTCAE ≥ Grad 3 (schwere UE)	68 (82)	71 (86)	72 (87)	
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	28 (34)	31 (37)	31 (37)	
Neutropenie	16 (19)	18 (22)	18 (22)	
Anämie	10 (12)	12 (14)	12 (15)	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Febrile Neutropenie	8 (10)	8 (10)	8 (10)	
Thrombozytopenie	7 (8)	8 (10)	9 (11)	
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	19 (23)	20 (24)	20 (24)	
Diarrhö	13 (16)	13 (16)	13 (16)	
Erbrechen	5 (6)	5 (6)	5 (6)	
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	16 (19)	16 (19)	16 (19)	
Progression einer Erkrankung	7 (8)	7 (8)	7 (8)	
Ermüdung	6 (7)	6 (7)	6 (7)	
Infektionen und parasitäre Erkrankungen	16 (19)	17 (20)	20 (24)	
Untersuchungen	19 (23)	19 (23)	19 (23)	
Lipase erhöht	8 (10)	8 (10)	8 (10)	
Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen	9 (11)	11 (13)	13 (16)	
Erkrankungen der Nieren und Harnwege	NA*	6 (7)	6 (7)	
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	NA*	5 (6)	7 (8)	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	9 (11)	9 (11)	9 (11)	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)																		
<p>* Erfüllt nicht das Kriterium der $\geq 10\%$ bzw $\geq 5\%$ und wird daher nicht dargestellt.</p> <p>** Analyse wurde nicht durchgeführt</p> <p>DCO: Data cut-off (Datenschnitt); N: Anzahl der Patienten in der Population; n: Anzahl der Patienten in der Analyse; NA: not applicable (nicht zutreffend); PT: Preferred Term; SOC: System Organ Class (Systemorganklasse); UE: unerwünschtes Ereignis</p> <p>Im Datenschnitt 2020 traten insgesamt bei 72 Patienten (87 %) UE des Grades 3 oder höher auf. Davon waren die meisten den Systemorganklassen (SOC) „Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems“ (37 %), „Erkrankungen des Gastrointestinaltraktes“ (24 %), „Infektionen und parasitäre Erkrankungen“ (24 %) und „Untersuchungen“ (23 %) zuzuordnen. Insgesamt wurde bei den UE mit Grad 3 oder höher Neutropenie (22 %) am häufigsten dokumentiert.</p> <p>Tabelle 5: Ergebnisse für schwerwiegende unerwünschte Ereignisse nach SOC und PT, Auftreten bei $\geq 5\%$ der Patienten (ITT-Population)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83 SOC PT</th> <th>DCO 2016 n (%)</th> <th>DCO 2018 n (%)</th> <th>DCO 2020 n (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Patienten mit ≥ 1 SUE</td> <td>49 (59)</td> <td>50 (60)</td> <td>53 (64)</td> </tr> <tr> <td>Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems</td> <td>10 (12)</td> <td>10 (12)</td> <td>11 (13)</td> </tr> <tr> <td>Febrile Neutropenie</td> <td>6 (7)</td> <td>6 (7)</td> <td>6 (7)</td> </tr> </tbody> </table>	Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83 SOC PT	DCO 2016 n (%)	DCO 2018 n (%)	DCO 2020 n (%)	Patienten mit ≥ 1 SUE	49 (59)	50 (60)	53 (64)	Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	10 (12)	10 (12)	11 (13)	Febrile Neutropenie	6 (7)	6 (7)	6 (7)			
Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83 SOC PT	DCO 2016 n (%)	DCO 2018 n (%)	DCO 2020 n (%)																
Patienten mit ≥ 1 SUE	49 (59)	50 (60)	53 (64)																
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	10 (12)	10 (12)	11 (13)																
Febrile Neutropenie	6 (7)	6 (7)	6 (7)																

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	14 (17)	15 (18)	15 (18)	
Diarrhö	7 (8)	8 (10)	8 (10)	
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	11 (13)	12 (14)	12 (15)	
Progression einer Erkrankung	7 (8)	7 (8)	7 (8)	
Infektionen und parasitäre Erkrankungen	16 (19)	17 (20)	19 (23)	
Erkrankungen der Nieren und Harnwege	5 (6)	6 (7)	6 (7)	
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	5 (6)	6 (7)	8 (10)	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	7 (8)	7 (8)	7 (8)	
<p>DCO: Data cut-off (Datenschnitt); N: Anzahl der Patienten in der Population; n: Anzahl der Patienten in der Analyse; PT: Preferred Term; SOC: System Organ Class (Systemorganklasse); SUE: schwerwiegendes unerwünschtes Ereignis</p> <p>Im Datenschnitt 2020 wurden insgesamt bei 53 Patienten (64 %) SUE dokumentiert. Dabei traten die meisten SUE in den Systemorganklassen „Infektionen und parasitäre Erkrankungen“ (23 %) und „Erkrankungen des Gastrointestinaltraktes“ (18 %) auf. Auf der Preferred Term-Ebene waren die SUE Diarrhö (10 %) und Progression der Erkrankung (8 %) am häufigsten.</p>				

Allgemeine Anmerkung		Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)	
Tabelle 6: Ergebnisse für unerwünschte Ereignisse von besonderem Interesse (AESI) nach Gesamtraten und nach Schweregrad (ITT-Population)			
Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83	DCO 2016 n (%)	DCO 2018 n (%)	DCO n (%)
Gesamtrate AESI	68 (82)	69 (83)	68 (82)
Patienten mit ≥ 1 AESI NCI CTCAE Grad 1	47 (57)	47 (57)	NA*
Patienten mit ≥ 1 AESI NCI CTCAE Grad 2	45 (54)	46 (55)	NA*
Patienten mit ≥ 1 AESI NCI CTCAE \geq Grad 3 (schwere UE)	49 (59)	51 (61)	NA*
Patienten mit schwerwiegendem AESI	29 (35)	30 (36)	NA*
Patienten mit Therapieabbruch aufgrund eines AESI	9 (11)	13 (16)	NA*
AESI Diarrhö/Kolitis	38 (46)	41 (49)	41 (49)
AESI Infektionen und parasitäre Erkrankungen	43 (52)	45 (54)	47 (57)
AESI Neutropenie	22 (27)	25 (30)	25 (30)
AESI Pneumonitis	3 (4)	4 (5)	4 (5)
AESI Hautausschlag	26 (31)	26 (31)	26 (31)
AESI Erhöhung von Transaminasen	11 (13)	12 (14)	12 (15)

Allgemeine Anmerkung		Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)																													
<p>* Analyse wurde nicht durchgeführt</p> <p>AESI: Adverse Event of Special Interest; DCO: Data cut-off (Datenschnitt); N: Anzahl der Patienten in der Population; n: Anzahl der Patienten in der Analyse; NA: not applicable (nicht zutreffend); NCI CTCAE: National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events; UE: unerwünschtes Ereignis</p> <p>Im Datenschnitt 2020 traten insgesamt bei 68 Patienten (82 %) Ereignisse auf, die einem AESI zugeordnet wurden. Die AESI mit den meisten Ereignissen waren dabei „Infektionen und parasitäre Erkrankungen“ (57 %) und „Diarrhö/Kolitis“ (49 %).</p> <p>Tabelle 7: Ergebnisse für unerwünschte Ereignisse, die zum Therapieabbruch führten, nach SOC und PT (ITT-Population)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83 SOC PT</th> <th>DCO 2016 n (%)</th> <th>DCO 2018 n (%)</th> <th>DCO 2020 n (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Patienten mit Therapieabbruch aufgrund UE</td> <td>20 (24)</td> <td>24 (29)</td> <td>24 (29)</td> </tr> <tr> <td>Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> </tr> <tr> <td>Neutropenie</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> </tr> <tr> <td>Herzerkrankungen</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> </tr> <tr> <td>Stauungsinsuffizienz</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> <td>1 (1)</td> </tr> <tr> <td>Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts</td> <td>2 (2)</td> <td>3 (4)</td> <td>3 (4)</td> </tr> </tbody> </table>		Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83 SOC PT	DCO 2016 n (%)	DCO 2018 n (%)	DCO 2020 n (%)	Patienten mit Therapieabbruch aufgrund UE	20 (24)	24 (29)	24 (29)	Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	1 (1)	1 (1)	1 (1)	Neutropenie	1 (1)	1 (1)	1 (1)	Herzerkrankungen	1 (1)	1 (1)	1 (1)	Stauungsinsuffizienz	1 (1)	1 (1)	1 (1)	Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	2 (2)	3 (4)	3 (4)		
Studie IPI-145-06 Endpunkt, N = 83 SOC PT	DCO 2016 n (%)	DCO 2018 n (%)	DCO 2020 n (%)																												
Patienten mit Therapieabbruch aufgrund UE	20 (24)	24 (29)	24 (29)																												
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems	1 (1)	1 (1)	1 (1)																												
Neutropenie	1 (1)	1 (1)	1 (1)																												
Herzerkrankungen	1 (1)	1 (1)	1 (1)																												
Stauungsinsuffizienz	1 (1)	1 (1)	1 (1)																												
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts	2 (2)	3 (4)	3 (4)																												

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Kolitis	0 (0)	1 (1)	1 (1)	
Diarrhö	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Enterokolitis	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort	4 (5)	4 (5)	4 (5)	
Progression einer Erkrankung	4 (5)	4 (5)	4 (5)	
Infektionen und parasitäre Erkrankungen	1 (1)	3 (4)	3 (4)	
Bronchopneumonie	0 (0)	1 (1)	1 (1)	
Pneumocystis jirovecii-Pneumonie	0 (0)	1 (1)	1 (1)	
Infektion des Skrotums	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Sinusitis	0 (0)	1 (1)	1 (1)	
Untersuchungen	2 (2)	2 (2)	2 (2)	
Amylase erhöht	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Lipase erhöht	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Sauerstoffsättigung erniedrigt	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenkrankungen	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Rhabdomyolyse	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Gutartige, bösartige und nicht spezifizierte Neubildungen (einschl. Zysten und Polypen)	3 (4)	3 (4)	3 (4)	
Akute myeloische Leukämie	1 (1)	1 (1)	1 (1)	

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung				Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Bösartiges Melanom	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Myelodysplastisches Syndrom	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Erkrankungen der Nieren und Harnwege	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Nierenversagen akut	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums	3 (4)	4 (5)	4 (5)	
Pneumonitis	2 (2)	3 (4)	3 (4)	
Dyspnoe	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Atemerkrankung	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes	3 (4)	3 (4)	3 (4)	
Ausschlag generalisiert	2 (2)	2 (2)	2 (2)	
Epidermolysis acuta toxica	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Gefäßkrankungen	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
Embolie	1 (1)	1 (1)	1 (1)	
DCO: Data cut-off (Datenschnitt); N: Anzahl der Patienten in der Population; n: Anzahl der Patienten in der Analyse; PT: Preferred Term; SOC: System Organ Class (Systemorganklasse); UE: unerwünschtes Ereignis				
Zum Datenschnitt 2020 kam es insgesamt bei 24 Patienten (29 %) zu einem Abbruch der Therapie mit Duvelisib wegen eines UE. Am häufigsten waren die UE, die zu einem Abbruch der Therapie führten, den Systemorganklassen „Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort“ (5%) sowie „Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums“ (5 %) zuzuordnen. Auf der Ebene der				

Stellungnehmer: Secura Bio Limited

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Preferred Terms führten die Progression der Erkrankung, Pneumotitis und Ausschlag am häufigsten zum Abbruch der Therapie mit Duvelisib.	

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer: Secura

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	

Literaturverzeichnis

1. Secura Bio Limited. Clinical Study Report Addendum 01 - IPI-145-06 (DYNAMO). 2021.
2. Secura Bio Limited. Dossier zur Nutzenbewertung Modul 4B Duvelisib. 2022.

5.2 Stellungnahme der Gilead Sciences GmbH

Datum	17. Mai 2022
Stellungnahme zu	Duvelisib/Copiktra®
Stellungnahme von	Gilead Sciences GmbH

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: Gilead Sciences GmbH

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>Hintergrund</p> <p>Im Rahmen der Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V veröffentlichte der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) am 02.05.2022 die Nutzenbewertung des Instituts für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) für Duvelisib, Handelsname Copiktra®, in der folgenden Indikation [1]:</p> <ul style="list-style-type: none">• Behandlung von erwachsenen Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist. <p>Gilead Sciences GmbH nimmt nachfolgend Stellung zur IQWiG-Nutzenbewertung zu folgendem Thema:</p> <ul style="list-style-type: none">• Anzahl der Patienten in der Zielpopulation	<p>Die Ausführungen werden zur Kenntnis genommen.</p>
<p>Anzahl der Patienten in der Zielpopulation</p> <p>Bis dato hat der G-BA fünf Nutzenbewertungsverfahren von Arzneimitteln zur Behandlung des FL abgeschlossen. Am 01.02.2022 begann das Nutzenbewertungsverfahren von Duvelisib, welches voraussichtlich Ende Juli 2022 abgeschlossen sein wird [1]. Tabelle 1 stellt die bisher auf der G-BA Website veröffentlichten Verfahren von Arzneimitteln zur Behandlung des FL sowie die jeweilige Anzahl der Patienten in der Zielpopulation gemäß G-BA Beschluss dar.</p>	<p>Das Vorgehen des pharmazeutischen Unternehmers ist rechnerisch grundsätzlich nachvollziehbar. Jedoch ist die vom pharmazeutischen Unternehmer ermittelte Anzahl der Patientinnen und Patienten in der Zielpopulation aufgrund methodischer Schwächen insgesamt mit erheblicher Unsicherheit behaftet. Hinsichtlich der Obergrenze kann von einer Überschätzung ausgegangen werden, da der obere Anteilswert der Patientinnen und Patienten</p>

Tabelle 1: Nutzenbewertungsverfahren von Arzneimitteln zur Behandlung des folliculären Lymphoms (FL)

Wirkstoff	Beginn des Verfahrens	Beschlussfassung	Zugelassenes Anwendungsgebiet	Anzahl der Patienten in der Zielpopulation gemäß G-BA Beschluss
Idelalisib [2]	01.10.2014	19.03.2015	Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit FL, das refraktär nach zwei vorausgegangenen Therapielinien ist	800-3.300
Obinutuzumab [3-6]	01.07.2016	15.12.2016	Obinutuzumab in Kombination mit Bendamustin, gefolgt von einer Obinutuzumab Erhaltungstherapie, wird angewendet bei Patienten mit FL, die auf eine Behandlung mit Rituximab oder einem Rituximab-haltigen Regime nicht angesprochen haben oder während bzw. bis zu 6 Monate nach der Behandlung progredient wurden	790- 940
	15.05.2021 (Überschreitung 50 M€ Grenze)	04.11.2021	Obinutuzumab in Kombination mit Chemotherapie, gefolgt von einer Obinutuzumab Erhaltungstherapie bei Patienten mit einem Therapieansprechen wird angewendet bei Patienten mit nicht vorbehandeltem fortgeschrittenem FL	790- 940
	15.10.2017	05.04.2018		1.300-1.500
	15.05.2021 (Überschreitung 50 M€ Grenze)	04.11.2021		1.300-1.500
Duvelisib [1]	01.02.2022	Ende Juli 2022	Als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit FL, das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.	Es liegt noch kein G-BA Beschluss vor. Anzahl der Patienten in der Zielpopulation gemäß Dossier des pU: 383 bis 5.172

mit ≥ 2 Vortherapien, die weitere Therapie benötigen, aus einer nicht angemessenen Patientenpopulation erhoben wurde. Die Anzahl der Patientinnen und Patienten ist daher eher im unteren Bereich der Spanne zu erwarten.

Alle Angaben zur Anzahl der Patienten in der Zielpopulation sowie zur verwendeten Methodik, die in den Dossiers der oben genannten Arzneimittel berichtet wurden, wurden vom IQWiG bewertet. Die Kommentare des IQWiG zur Herleitung der Patientenzahlen umfassen unter anderem folgende Kritikpunkte:

„Die Herleitung der GKV-Zielpopulation durch den pU ist nicht nachvollziehbar und somit kann keine Aussage darüber getroffen werden, ob die ermittelte Größe plausibel ist“ [7] ,

„Die Angaben des pU zur Größe der GKV-Zielpopulation sind aufgrund der oben genannten Kritikpunkte als unsicher anzusehen“ [8] ,

„Die Angaben des pU zur Größe der GKV-Zielpopulation sind als unsicher anzusehen und nicht abschließend bewertbar“ [9] ,

Stellungnehmer: Gilead Sciences GmbH

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p><i>„Die vom pU ermittelte Anzahl der Patientinnen und Patienten in der Zielpopulation ist aufgrund methodischer Schwächen mit erheblicher Unsicherheit behaftet [...]“[1].</i></p> <p>Aus Sicht von Gilead stellt sich aufgrund dieser Kritikpunkte des IQWiG und den in den G-BA Beschlüssen dargestellten Patientenzahlen die Frage nach der Konsistenz der gemachten Aussagen innerhalb des gleichen Anwendungsgebietes.</p>	

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer: Gilead Sciences GmbH

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Nicht zutreffend.	

Literaturverzeichnis

1. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG). IQWiG-Berichte – Nr. 1344. Duvelisib (follikuläres Lymphom) – Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V. 2022. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/92-975-5467/2022-02-01_Nutzenbewertung-IQWiG_Duvelisib-D-786.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]
2. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII - Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V – Idelalisib. 2015. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-2210/2015-03-19_AM-RL-XII_Idelalisib_2014-10-01-D-135_BAnz.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]
3. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII - Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V – Obinutuzumab (neues Anwendungsgebiet). 2016. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-2801/2016-12-15_AM-RL-XII_Obinutuzumab_D-229_BAnz.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]
4. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII – Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V – Obinutuzumab (neues Anwendungsgebiet: nicht vorbehandeltes fortgeschrittenes follikuläres Lymphom). 2018. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-3275/2018-04-05_AM-RL-XII_Obinutuzumab_nAWG_D-305_BAnz.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]
5. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL): Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V: Obinutuzumab (Überschreitung 50 Mio. € Grenze: Follikuläres Lymphom, Kombination mit Chemotherapie, Erstlinie). 2021. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-5106/2021-11-04_AM-RL-XII_Obinutuzumab_D-674_BAnz.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]
6. Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA). Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Arzneimittel-Richtlinie: Anlage XII – Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach § 35a SGB V: Obinutuzumab (Überschreitung 50 Mio. € Grenze: Follikuläres Lymphom, Kombination mit Bendamustin, Rituximab-refraktär). 2021. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-5108/2021-11-04_AM-RL-XII_Obinutuzumab_D-673_BAnz.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]
7. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG). IQWiG-Berichte – Nr. 267. Idelalisib – Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V. 2014. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/92-975-672/2014-12-22_Nutzenbewertung%20IQWiG_Idelalisib_2014-10-01-D-135.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]

8. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG). IQWiG-Berichte – Nr. 579. Obinutuzumab (nicht vorbehandeltes fortgeschrittenes follikuläres Lymphom) – Bewertung gemäß § 35a Abs. 1 Satz 11 SGB V. 2018. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/92-975-2142/2017-10-15_Bewertung-Therapiekosten-Patientenzahlen-IQWiG_Obinutuzumb-D-305.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]
9. Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG). IQWiG-Berichte – Nr. 434. Obinutuzumab – Bewertung gemäß § 35a Abs. 1 Satz 10 SGB V. 2016. Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/92-975-1564/2016-07-01_Bewertung-Therapiekosten-Patientenzahlen-IQWiG_Obinutuzumab_D-229.pdf. [Zugriff am: 10.05.2022]

5.3 Stellungnahme der Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA

Datum	18. Mai 2022
Stellungnahme zu	Duvelisib (Copiktra®) (Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien) Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V; 2022-02-01-D-786
Stellungnahme von	<i>Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA</i> <i>Arnulfstrasse 29</i> <i>80636 München</i>

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer: Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
IQWiG Seite 4ff	<p>Anmerkung: zweckmäßige Vergleichstherapie</p> <p>Der G-BA bestimmt für erwachsene Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), welches refraktär gegenüber mindestens 2 vorherigen systemischen Therapien ist, die folgende zweckmäßige Vergleichstherapie (zVT): Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes.</p> <p>BMS weist darauf hin, dass neben den zugelassenen Arzneimitteln, die in den Kriterien zur Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie für Duvelisib [1] aufgeführt sind, die Europäische Kommission am 29. April 2022 ebenfalls Tisagenlecleucel (Kymriah) für das vorliegende Anwendungsgebiet eine Zulassung erteilt [2;3].</p>	<p>Mit Mosunetuzumab und Tisagenlecleucel stehen zwei weitere, im vorliegenden Anwendungsgebiet zugelassene, in der Versorgung noch recht neue Behandlungsoptionen zur Verfügung, deren therapeutischer Stellenwert derzeit noch nicht abschließend beurteilbar ist. Beide Wirkstoffe befinden sich derzeit im Nutzenbewertungsverfahren. Beide Wirkstoffe sind damit derzeit keine Bestandteile der zweckmäßigen Vergleichstherapie.</p>

Literaturverzeichnis

1. Gemeinsamer Bundesausschuss, Kriterien zur Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie, Vorgang: 2021-B-105-z Duvelisib, 2021; https://www.g-ba.de/downloads/92-975-5468/2022-02-01_Informationen-zVT_Duvelisib-D-786.pdf Zugriff am 16.5.2022
2. Europäische Kommission, COMMISSION IMPLEMENTING DECISION amending the marketing authorisation granted by Decision C(2018)5717(final) for “Kymriah - tisagenlecleucel”, an orphan medicinal product for human use, 2022; [Register of Commission Documents - C\(2022\)2966 \(europa.eu\)](#) Zugriff am 18.05.2022
3. Novartis, Novartis Kymriah® receives EC approval as first CAR-T cell therapy for adults with relapsed or refractory follicular lymphoma, 2022; [Novartis Kymriah® receives EC approval as first CAR-T cell therapy for adults with relapsed or refractory follicular lymphoma | Novartis](#) Zugriff am 18.05.2022

5.4 Stellungnahme der MSD Sharp & Dohme GmbH

Datum	23.05.2022
Stellungnahme zu	Duvelisib/Copiktra®
Stellungnahme von	MSD Sharp & Dohme GmbH

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: MSD Sharp & Dohme GmbH

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>Der pharmazeutische Unternehmer (pU) hat ein Dossier zu Duvelisib vorgelegt, welches entsprechend der Zulassung zur Behandlung von erwachsenen Patientinnen und Patienten mit FL, die gegenüber mindestens 2 vorherigen systemischen Therapien refraktär sind, angewandt wird.</p> <p>Anmerkung:</p> <p>Das IQWiG stellt in seinem Bericht dar: „Laut pU sind trotz der Dynamik in der Therapie der FL, der Entwicklung zielgerichteter Therapien und der Verfügbarkeit von Chemoimmuntherapien die Möglichkeiten in der Drittlinienbehandlung der FL begrenzt und mit Herausforderungen und Risiken verbunden. [1].</p> <p>MSD stimmt zu, dass für Patienten mit FL in den späteren Therapielinien ein hoher medizinischer Bedarf besteht und effektivere Behandlungsmethoden benötigt werden.</p>	<p>Die Ausführungen werden zur Kenntnis genommen.</p>

Literaturverzeichnis

Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG). IQWiG-Berichte – Nr. 1344 Duvelisib (follikuläres Lymphom) – Nutzenbewertung gemäß § 35a SGB V, Stand: 28.04.2022. [Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Duvelisib \(Follikuläres Lymphom, nach ≥ 2 Vortherapien\) - Gemeinsamer Bundesausschuss \(g-ba.de\)](#) [letzter Zugriff: 17.05.2022]

5.5 Stellungnahme des vfa

Datum	23.05.2022
Stellungnahme zu	Duvelisib (Copiktra)
Stellungnahme von	<i>vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V. Hausvogteiplatz 13 10117 Berlin Dr. Andrej Rasch</i>

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>Hintergrund</p> <p>Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat am 2. Mai 2022 eine Nutzenbewertung zu Duvelisib (Copiktra) von Secura Bio Limited veröffentlicht.</p> <p>Duvelisib ist als Monotherapie zudem zugelassen zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist.</p> <p>Als zweckmäßige Vergleichstherapie legt der G-BA eine patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes fest. Zugleich legt der G-BA eine Liste an Therapien fest, die im Rahmen einer klinischen Studie als geeignete Komparatoren für die patientenindividuelle Therapie erachtet werden: Bendamustin + Rituximab / Obinutuzumab, CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab / Obinutuzumab, CVP + Rituximab / Obinutuzumab, FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab / Obinutuzumab, Chlorambucil + Rituximab, Cyclophosphamid + Rituximab, FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab, ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab, MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Predison) + Rituximab/Obinutuzumab, DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab, Lenalidomid + Rituximab, Rituximab Monotherapie, [90Y]-radiomarkiertes Ibritumomab tiuxetan, Idelalisib.</p> <p>Das IQWiG sieht in seiner Bewertung einen Zusatznutzen als nicht belegt an. Die vorgelegte einarmige Studie wird nicht herangezogen.</p>	<p>Die Ausführungen werden zur Kenntnis genommen.</p>

Stellungnehmer: vfa – Verband forschender Arzneimittelhersteller e.V.

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
Der Hersteller beansprucht einen Anhaltspunkt für nicht quantifizierbaren Zusatznutzen.	
<p>Kriterien der Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie sind nicht nachvollziehbar</p> <p>Es ist kritisch anzumerken, dass die vom G-BA veröffentlichten „Informationen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie“ zwar nachvollziehbare und damit begrüßenswerte Informationen zur Recherchestrategie sowie zu Ergebnissen dieser Recherche bieten, jedoch die eigentliche Festlegung der zweckmäßigen Vergleichstherapie nicht dargelegt werden. Dabei geht es insbesondere um die Interpretation des § 6 Abs. 3 Nr. 4 des 5. Kapitels der Verfo: „Die Vergleichstherapie soll nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zur zweckmäßigen Therapie im Anwendungsgebiet gehören.“ Um die Entscheidung des G-BA zur Festlegung bzw. zur Änderung der zVT nachvollziehen zu können, sind hierzu tragende Gründe für die Festlegung zur zweckmäßigen Vergleichstherapie notwendig. Diese sollten regelhaft vom G-BA zusammen mit den „Informationen zur zweckmäßigen Vergleichstherapie“ zur Verfügung gestellt werden.</p>	<p>Die Ausführungen des Stellungnehmers werden zur Kenntnis genommen. Für die vorliegende Nutzenbewertung von Duvelisib nach § 35a SGB V ergeben sich keine Konsequenzen.</p>

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer: vfa

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	
	Anmerkung: Vorgeschlagene Änderung:	

Literatur:

5.6 Stellungnahme der DGHO

Datum	23. Mai 2022
Stellungnahme zu	Duvelisib
Stellungnahme von	<i>DGHO</i>

Stellungnahme zu allgemeinen Aspekten

Stellungnehmer: DGHO

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)																
<p>1. Zusammenfassung</p> <p>Dies ist die zweite Nutzenbewertung von Duvelisib (Copiktra®) und die weitere frühere Nutzenbewertung eines neuen Arzneimittels für Patient*innen mit rezidiviertem/refraktärem, folliculärem Lymphom (FL). Die Monotherapie mit Duvelisib ist zugelassen zur Behandlung von Patient*innen, die gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär sind. Der G-BA hat das IQWiG mit dem Bericht beauftragt. Einen Überblick über die Subgruppen und Bewertungsvorschläge gibt Tabelle 1.</p> <p>Tabelle 1: Vorschläge zum Zusatznutzen von Duvelisib beim folliculären Lymphom</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Subgruppe</th> <th rowspan="2">ZVT</th> <th colspan="2">pU</th> <th colspan="2">IQWiG</th> </tr> <tr> <th>Zusatznutzen</th> <th>Ergebnis-Sicherheit</th> <th>Zusatznutzen</th> <th>Ergebnis-Sicherheit</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>-</td> <td>Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes</td> <td>nicht quantifizierbar</td> <td>Anhaltspunkt</td> <td>nicht belegt</td> <td>-</td> </tr> </tbody> </table> <p>Legende: pU – pharmazeutischer Unternehmer, ZVT – zweckmäßige Vergleichstherapie</p> <p>Unsere Anmerkungen sind:</p> <ul style="list-style-type: none"> Die vom G-BA festgelegte ZVT entspricht dem Therapiestandard. Basis von Zulassung und Nutzenbewertung ist die internationale, nicht-randomisierte Phase-II-Studie DYNAMO zur Wirksamkeit und Sicherheit von Duvelisib. 	Subgruppe	ZVT	pU		IQWiG		Zusatznutzen	Ergebnis-Sicherheit	Zusatznutzen	Ergebnis-Sicherheit	-	Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes	nicht quantifizierbar	Anhaltspunkt	nicht belegt	-	<p>Die zusammenfassenden Ausführungen werden zur Kenntnis genommen.</p>
Subgruppe			ZVT	pU		IQWiG											
	Zusatznutzen	Ergebnis-Sicherheit		Zusatznutzen	Ergebnis-Sicherheit												
-	Patientenindividuelle Therapie unter Berücksichtigung der Vortherapie, des Krankheitsverlaufs und des Allgemeinzustandes	nicht quantifizierbar	Anhaltspunkt	nicht belegt	-												

Stellungnehmer: DGHO

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<ul style="list-style-type: none"> • Duvelisib führte zu einer Remissionsrate von 42,2%, einem medianen progressionsfreien Überleben von 8,3 Monaten und einer medianen Gesamtüberlebenszeit von 28 Monaten. • Die Rate schwerer unerwünschter Ereignisse im CTCAE Grad 3/4 lag bei 88%, die Therapieabbruchrate aufgrund von Nebenwirkungen bei 29%. Eine Besonderheit von Duvelisib ist die hohe Rate immunvermittelter Nebenwirkungen, in DYNAMO vor allem Kolitis. Eine durchgehende <i>Pneumocystis-jirovecii</i>-Prophylaxe war obligater Bestandteil der Begleitmedikation. <p>Nach mehrfacher Vorbehandlung von FL-Patient*innen besteht im Rezidiv bzw. bei Refraktärität ein ungedeckter, medizinischer Bedarf. Duvelisib ist eine Option bei ausgewählten Patient*innen.</p> <p>Das Dossier des pharmazeutischen Unternehmers hat einige formale Defizite: Dargestellt werden Ergebnisse der Datenschnitte von 2016 und von 2018, nicht die Ergebnisse des Datenschnitts vom Oktober 2020. Insbesondere für das Gesamtüberleben, aber auch für die Spättoxizität sind spätere Auswertungen von hohem Wert. Ebenfalls fehlen im Dossier Informationen zur Postprogressionstherapie, zur umfassenden Evaluation der Lebensqualität sowie Ansätze zum Vergleich von Duvelisib mit anderen, zugelassenen Arzneimitteln in dieser Behandlungssituation, insbesondere Idelalisib und Lenalidomid + Rituximab.</p> <p>Eine Quantifizierung des Zusatznutzens von Duvelisib ist aufgrund der vorliegenden Daten nicht möglich.</p>	
<p>2. Einleitung</p> <p>Das folliculäre Lymphom gehört zu den indolenten Lymphomen [1, 2]. In der aktuellen WHO-Klassifikation werden die folliculären Lymphome in die Grade 1, 2, 3A und 3B unterteilt. Die Grade 1-3A gehören zu den indolenten, der Grad 3B zu den aggressiven Lymphomen. Das folliculäre Lymphom macht in unseren Breiten 20–35% aller neu diagnostizierten NHL-Erkrankungen aus. Das mittlere Erkrankungsalter liegt zwischen 60 und 65 Jahren mit einer breiten Altersspanne. Bei etwa 90% der Patient*innen ist eine balancierte Translokation zwischen dem Immunglobulin-Schwerketten-Gen auf Chromosom 14 und dem bcl-2 Gen auf Chromosom 18 nachweisbar. Die t(14;18)(q32;q21) führt zur Überexpression des intakten BCL-2 Proteins und konsekutiv zur</p>	<p>Die einleitenden Ausführungen werden zur Kenntnis genommen. Weitere Anmerkungen siehe auch unter den spezifischen Aspekten.</p>

Stellungnehmer: DGHO

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<p>Hemmung der Apoptose. Follikuläre Lymphome werden zu über 80% in fortgeschrittenen Stadien (Stadium III/IV) diagnostiziert.</p> <p>Das klinische Bild ist geprägt von einer langsam progredienten Lymphadenopathie. Sie kann über längere Zeit ohne weitere klinische Symptomatik bestehen. Der klinische Verlauf ist sehr variabel, Überlebenszeiten reichen von einigen Jahren bei Patient*innen mit aggressiven Verläufen bis über zwei Jahrzehnte bei Patient*innen mit indolenten Verläufen. Etwa 10-20% der Patient*innen haben einen aggressiveren Verlauf mit Progress innerhalb von 24 Monaten nach Diagnosestellung. Die große Mehrzahl der Patient*innen mit follikulärem Lymphom wird erst im fortgeschrittenen Krankheitsstadium diagnostiziert. Der Follicular Lymphoma International Prognostic Index (FLIPI) ermöglicht die Differenzierung von drei Gruppen mit unterschiedlicher Prognose.</p>	
<p>3. Stand des Wissens</p> <p>Die Therapie erfolgt stadienabhängig. Im Stadium I und II hat die Bestrahlung der betroffenen Lymphknotenregionen mit und ohne Rituximab einen kurativen Anspruch. Eine medikamentöse Therapie wird in den fortgeschrittenen Stadien bei klinischer Symptomatik oder drohenden Komplikationen eingeleitet. Mit der Kombination aus Chemotherapie und einem Anti-CD20-Antikörper werden in der Erstlinie Remissionsraten von $\geq 90\%$ erreicht.</p> <p>Vor Einleitung einer Therapie im Rezidiv ist eine erneute Lymphknotenexstirpation oder -biopsie zur Histologiegewinnung anzustreben, um eine sekundäre Transformation in ein aggressives Lymphom auszuschließen. Mittels PET kann vorher die Läsion mit der höchsten Anreicherung (SUV – Standard Uptake Value) identifiziert werden. Das Transformationsrisiko liegt bei etwa 2%/Jahr. Auch im Rezidiv besteht eine Therapieindikation in der Regel erst beim Auftreten krankheitsassoziiertes Symptome.</p> <p>Auch im ersten Rezidiv ist für die Induktion die Immunchemotherapie Standard. Die Wahl des Schemas erfolgt in Abhängigkeit von der Primärtherapie. Nach zwei oder mehreren Vortherapien bestehen die folgenden Optionen [3, 4, 5]:</p>	<p>Die Ausführungen werden zur Kenntnis genommen. Siehe zudem die weiteren Ausführungen im Abschnitt „4.1 Zweckmäßige Vergleichstherapie (zVT)“</p>

Stellungnehmer: DGHO

Allgemeine Anmerkung	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
<ul style="list-style-type: none">- Lenalidomid/Rituximab: Bei Patient*innen mit Rezidiv oder Refraktärität nach einer oder mehreren Vortherapien führte die Kombination von Lenalidomid mit Rituximab gegenüber einer Rituximab-Monotherapie zu einer Verlängerung des progressionsfreien Überlebens (Hazard Ratio 0,40; Median 20 Monate). Lenalidomid ist seit November 2019 für diese Indikation in der EU zugelassen. Ein möglicher, positiver Einfluss von Lenalidomid/Rituximab auf die Gesamtüberlebenszeit ist wegen noch unreifer Daten nicht abschließend beurteilbar [3].- Bei Patient*innen, die auf zwei vorherige Behandlungen nicht angesprochen haben, ist der PI3K-Inhibitor Idelalisib als Monotherapie zugelassen. In einer Phase-II-Studie konnte bei Patient*innen mit follikulärem Lymphom, die gegen eine vorherige Therapie mit Rituximab und Alkylanzien refraktär waren, mit Idelalisib eine Ansprechrates von 56% erzielt werden [4].- Alternativ ist in dieser Situation die Radioimmuntherapie (RIT) mit Yttrium-90– Ibritumomab-Tiuxetan zu diskutieren, insbesondere bei Patient*innen mit Rezidiv unter Rituximab-Erhaltungstherapie [5].- Neu ist die Option der CAR-T-Zelltherapie mit Tisagenlecleucel [6].- Die allogene Stammzelltransplantation ist kein Standard für Patient*innen im ersten Rezidiv. Sie kann jedoch im weiteren Verlauf bei jüngeren Patient*innen in gutem Allgemeinzustand insbesondere mit Rezidiv nach autologer Stammzelltransplantation in Erwägung gezogen werden. Sie sollte vorzugsweise im Rahmen von klinischen Studien durchgeführt werden [1, 2]. <p>Duvelisib ist ein Inhibitor der PI3K, mit hemmender Aktivität vorwiegend gegen die PI3K-δ und PI3K-γ Isoformen. Diese Kinase spielt eine wichtige Rolle bei der B-Zell-Rezeptor-induzierten Signalübertragung in reifen B Lymphozyten und in der Pathogenese von indolenten B-Zell-Lymphomen.</p> <p>Duvelisib wird oral appliziert. Daten der Zulassungsstudie zu Duvelisib beim FL sind in Tabelle 2 zusammengefasst.</p>	

Stellungnehmer: DGHO

Allgemeine Anmerkung								Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)	
Tabelle 2: Duvelisib beim folliculären Lymphom									
Studie	Patient*innen	Kontrolle	Neue Therapie	N ¹	RR ²	PFÜ ³ (HR ⁴)	ÜL ⁵		
Flinn [7]	Indolentes Lymphom, refraktär auf Rituximab und Chemotherapie oder Radioimmuntherapie	-	Duvelisib	129	47,3 ⁶	9,5			
Dossier	Follikuläres Lymphom, refraktär auf Rituximab und Chemotherapie oder Radioimmuntherapie	-	Duvelisib	83	42,2	8,3	28,0 ⁸		
¹ N - Anzahl Patient*innen; ² RR – Remissionsrate; ³ PFÜ – Progressionsfreies Überleben, Median in Monaten; ⁴ HR - Hazard Ratio; ⁵ ÜLZ - Gesamtüberleben, Median in Monaten; ⁶ Ergebnis für Kontrolle, Ergebnis für Neue Therapie;									

Stellungnahme zu spezifischen Aspekten

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	<p>4. Dossier und Bewertung von Duvelisib</p> <p>4. 1. Zweckmäßige Vergleichstherapie (ZVT)</p> <p>Die vom G-BA festgelegte ZVT entspricht dem Therapiestandard.</p>	<p>Im vorliegenden Fall wird bei der Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie davon ausgegangen, dass Duvelisib für die Behandlung bei diagnostisch festgestellten follikulären Lymphomen Grad 3b primär nicht in Betracht kommt. Diese Subentität wird in der Regel den aggressiven Non-Hodgkin-Lymphomen zugeordnet.</p> <p>Zudem wird angenommen, dass für die Patientinnen und Patienten in der vorliegenden Therapiesituation aufgrund eines entsprechend fortgeschrittenen Stadiums der Erkrankung, insbesondere in Bezug auf einen symptomatischen Verlauf (z.B. nach den GELF-Kriterien), die Indikation für eine systemische antineoplastische Therapie besteht und daher unter anderem eine abwartende Strategie („Watch & Wait“) oder eine Strahlentherapie nicht in Betracht kommen.</p> <p>Für Patientinnen und Patienten mit einem behandlungsbedürftigen Rezidiv oder Progress wird in Leitlinien eine systemische Therapie empfohlen. In</p>

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
		<p>der vorliegenden Evidenz^{1,2,3} werden verschiedene Therapieoptionen genannt:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Bendamustin + Rituximab / Obinutuzumab – CHOP (Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison) + Rituximab / Obinutuzumab – CVP (Cyclophosphamid, Vincristin, Prednison) + Rituximab / Obinutuzumab – FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron) + Rituximab / Obinutuzumab – Chlorambucil + Rituximab – Cyclophosphamid + Rituximab – FM (Fludarabin + Mitoxantron) + Rituximab/Obinutuzumab – ICE (Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) + Rituximab/Obinutuzumab

¹ Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe, AWMF), 2020. Therapie und Nachsorge für Patienten mit einem follikulären Lymphom; Langversion 1.0.

² National Institute for Health and Care Excellence (NICE), 2016. Non-Hodgkin's Lymphoma: diagnosis and management.

³ National Comprehensive Cancer Network (NCCN), 2021. B-cell lymphomas. NCCN evidence blocks. Version 3.

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
		<ul style="list-style-type: none"> – MCP (Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) + Rituximab/Obinutuzumab – DHAP (Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) + Rituximab/Obinutuzumab – Lenalidomid + Rituximab – Rituximab Monotherapie – Yttrium-90-radiomarkiertes Ibritumomab tiuxetan – Idelalisib <p>Die Auswahl der Therapie richtet sich beim Rezidiv nach der Vortherapie, dem Krankheitsverlauf und sowie dem Allgemeinzustand der Patientin bzw. des Patienten.</p> <p>Bei Patientinnen und Patienten mit Rezidiv oder Progress nach mehr als 2 Jahren nach einer Chemoimmuntherapie, sollte gemäß S3-Leitlinie erneut eine Chemoimmun-therapie durchgeführt werden. Wenn die Erstlinientherapie Rituximab in Kombination mit Bendamustin, R-CVP oder R-MCP erfolgte, kann diese auch wiederholt werden.</p>

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
		<p>Bei Patientinnen und Patienten, die nach weniger als zwei Jahren nach einer Chemoimmuntherapie rezidivieren, sollte laut S3-Leitlinie – nachrangig zu Transplantationsstrategien – bei einer erneuten Chemoimmuntherapie zumindest ein alternatives Chemotherapieregime (z.B. CVP/CHOP statt Bendamustin) verwendet werden. Bei einem Rezidiv während oder innerhalb von 6 Monaten nach einer Rituximab-haltigen Therapie, sollte bei Indikation zur erneuten Chemoimmuntherapie Obinutuzumab als Antikörper in Betracht gezogen werden. Für ältere oder komorbide Patienten, bei denen eine Chemotherapie nicht durchführbar ist, kann zudem eine Monotherapie mit Rituximab eine Therapieoption darstellen.</p> <p>Zudem kann der Wirkstoff Idelalisib für Patientinnen und Patienten, welche ungenügend auf die letzte Chemo- und/oder Immuntherapie angesprochen haben (mit Progress innerhalb von 6 Monaten), eine Therapieoption darstellen.</p> <p>Sofern eine Therapie mit Idelalisib oder eine intensive Salvage-Therapie nicht möglich ist und kein experimenteller Ansatz in Studien zur Verfügung</p>

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigelegt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
		<p>steht, kann eine Behandlung mit Lenalidomid in Kombination mit Rituximab erfolgen.</p> <p>Eine Radioimmuntherapie (Yttrium-90-Ibritumomab-Tiutexan) kann bei einer Knochenmarkinfiltration < 20 % im Rezidiv eingesetzt werden, wenn die Patientin bzw. der Patient nicht für eine Immunchemotherapie oder Chemotherapie geeignet ist.</p> <p>Einzelne Bestandteile der in Leitlinien empfohlenen Kombinationstherapien sind jedoch in der vorliegenden Indikation des folliculären Lymphoms nicht zugelassen: Carboplatin, Cisplatin, Fludarabin, Ifosfamid. Obinutuzumab ist im vorliegenden Anwendungsgebiet nur in Kombination mit Bendamustin zugelassen. Es besteht eine Diskrepanz zwischen in der Indikation des folliculären Lymphoms zugelassenen und in Leitlinien empfohlenen bzw. in der Versorgung verwendeten Arzneimitteln. Fludarabin in Kombination mit Cyclophosphamid, Mitoxantron und Rituximab (R-FCM) ist laut Arzneimittel-Richtlinie (Anlage VI; Off-Label-Use) verordnungsfähig im Off-Label-Use bei geeigneten Patienten mit niedrig oder intermediär malignen</p>

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
		<p>Non-Hodgkin-Lymphomen der B-Zellreihe und Resistenz auf CHOP (mit oder ohne Rituximab).</p> <p>Mit Mosunetuzumab und Tisagenlecleucel stehen zwei weitere, im vorliegenden Anwendungsgebiet zugelassene, in der Versorgung noch recht neue Behandlungsoptionen zur Verfügung, deren therapeutischer Stellenwert derzeit noch nicht abschließend beurteilbar ist. Beide Wirkstoffe befinden sich derzeit im Nutzenbewertungsverfahren. Beide Wirkstoffe sind damit derzeit keine Bestandteile der zweckmäßigen Vergleichstherapie.</p> <p>Im Rahmen einer klinischen Studie werden für die patientenindividuelle Therapie die in den Leitlinien genannten, obenstehend aufgelisteten Behandlungsoptionen als geeignete Komparatoren erachtet.</p> <p>Bei Ansprechen auf eine Kombinationstherapie aus Chemotherapie mit Rituximab bzw. aus Chemotherapie mit Obinutuzumab soll eine Erhaltungstherapie entsprechend mit Rituximab bzw. Obinutuzumab angeboten werden.</p>

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigelegt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
		Die Möglichkeit der nicht zulassungskonformen Anwendung von Wirkstoffen in einer klinischen Studie lässt jedoch keine Schlussfolgerungen über deren Zweckmäßigkeit in der zulassungsüberschreitenden Anwendungsform in der Regelversorgung von Versicherten in der GKV zu. Eine solche Bewertung bliebe der Entscheidung nach § 35c SGB V vorbehalten. Eine zulassungsüberschreitende Verordnung im Einzelfall nach den Kriterien der ständigen Rechtsprechung des Bundessozialgerichts zum nicht in der Arzneimittel-Richtlinie geregelten Off-Label-Use bleibt hiervon unberührt.
	<p>4. 2. Studien</p> <p>Basis von Zulassung und Nutzenbewertung ist die internationale, Phase-II-Studie DYNAMO zu Wirksamkeit von Duvelisib. Deutsche Zentren waren nicht an der Studie beteiligt.</p> <p>Der erste Datenschnitt erfolgte am 7. April 2016, der zweite am 18. Mai 2018, der finale Datenschnitt für die Analyse der Gesamtüberlebenszeit am 18. Oktober 2020.</p> <p>Die Studie wurde in einem Peer-Review-Journal publiziert [7].</p>	Der pharmazeutische Unternehmer legt für die Nutzenbewertung die Ergebnisse der multizentrischen, offenen, einarmigen Studie DYNAMO (IPI-145-06) zur Behandlung von Erwachsenen mit folliculärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist, vor. Es wurden keine Daten vorgelegt, die einen Vergleich mit der zweckmäßigen Vergleichstherapie ermöglichen.

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Eine durchgehende <i>Pneumocystis-jirovecii</i> -Prophylaxe sowie Prophylaxe gegen Herpes simplex und Herpes zoster waren obligater Bestandteil der Begleitmedikation.	
	<p>4. 3. Endpunkte</p> <p>4. 3. 1. Überlebenszeit</p> <p>Die Gesamtüberlebenszeit ist ein sinnvoller Endpunkt von Studien bei Patient*innen mit follikulärem Lymphom. Die mediane Gesamtüberlebenszeit unter Duvelisib lag bei 28 Monaten.</p> <p>Eine detaillierte Darstellung der Postprogressionstherapie für Patient*innen mit >2 Vortherapien fehlt im Dossier.</p>	Insgesamt sind die vorgelegten Ergebnisse aus der Studie DYNAMO nicht geeignet, einen Zusatznutzen gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie nachzuweisen, da sie keinen Vergleich gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie ermöglichen. Daher ist ein Zusatznutzen von Duvelisib als Monotherapie bei erwachsenen Patientinnen und Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist, nicht belegt.
	<p>4. 3. 2. Morbidität</p> <p>4. 3. 2. 1. Progressionsfreies Überleben / Remissionsrate</p> <p>Die Remissionsrate war primärer Endpunkt von DYNAMO. Die Studie war konzipiert, um eine Remissionsrate $\geq 45\%$ gegenüber der Null-Hypothese von $\leq 30\%$ mit einer einseitigen Signifikanzschwelle von 0,025 zu testen. In der Gesamtstudie wurde eine Remissionsrate von</p>	Siehe Ausführungen im Abschnitt „4.3.1 Überlebenszeit“.

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	<p>47,3%, bei den FL-Patient*innen von 42,2% erreicht. Ein Patient erreichte eine komplette Remission.</p> <p>Die mediane progressionsfreie Überlebenszeit lag bei 8,3 Monaten.</p>	
	<p>4. 3. 2. 4. Lebensqualität / Patient-Reported Outcome</p> <p>Lebensqualität wurde bei einem Teil der Patient*innen mittels des EQ-5D-VAS erfasst. Hier zeigte sich im intraindividuellen Vergleich gegenüber dem Ausgangsbefund initial eine Verbesserung, dann eine Verschlechterung des Scores.</p>	<p>Siehe Ausführungen im Abschnitt „4.3.1 Überlebenszeit“.</p>
	<p>4. 3. 3. Nebenwirkungen</p> <p>Die Rate schwerer unerwünschter Ereignisse im CTCAE Grad 3/4 lag nach der Auswertung in der Gesamtstudie bei 88%. Dabei traten am häufigsten Neutropenie (25%), Diarrhoe (15%), Pneumonie/Pneumonitis (14%), Anämie (15%), Thrombozytopenie (12%), febrile Neutropenie (9%), Kolitis (5%) und Pneumonie/Pneumonitis (5%).</p> <p>Die Rate von Therapieabbrüchen aufgrund von Nebenwirkungen lag bei 29%.</p>	<p>Siehe Ausführungen im Abschnitt „4.3.1 Überlebenszeit“.</p>

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	<p>5. Bericht des IQWiG</p> <p>Der Bericht des IQWiG beschränkt sich auf formale Aspekte. Eine inhaltliche Bewertung der Ergebnisse liegt nicht vor.</p>	<p>Die Ausführungen werden zur Kenntnis genommen.</p>
	<p>6. Ausmaß des Zusatznutzens</p> <p>Bei Patient*innen mit follikulärem Lymphom im Rezidiv oder bei Refraktärität nach >2 Vortherapien führte Duvelisib zu einer Ansprechrate von >40%, einem medianen progressionsfreien Überleben von etwa 8 Monaten und einer medianen Gesamtüberlebenszeit von etwa 2,5 Jahren.</p> <p>Im Kontext der frühen Nutzenbewertung sind vor allem folgende Punkte zu diskutieren:</p> <p><u>Wirksamkeit</u></p> <p>Im indirekten Vergleich bei rezidivierten/refraktären FL-Patient*innen wurde unter Idelalisib eine Ansprechrate von 56% [4], unter Lenalidomid + Rituximab von 78% publiziert [3]. Solche Vergleiche sind aufgrund unterschiedlicher Patientenkollektive schwierig. Dass sie dennoch auch beim follikulären Lymphom machbar sind und informativ sein können, zeigt ein aktueller Vergleich des EZH2-Inhibitors Tazemetostat versus Idelalisib, Duvelisib, Copanlisib und Umbralisib [8].</p>	<p>Siehe Ausführungen im Abschnitt „4.3.1 Überlebenszeit“.</p>

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	<p>Formaler Endpunkt der Zulassungsstudie war eine Ansprechrate >45%. Diese wurde in der Gesamtstudie mit Einbeziehung von Patient*innen mit anderen, indolenten Lymphomen (Small Lymphocytic Lymphoma (SLL), Marginalzonenlymphom) erreicht, aber nicht in der Gruppe von Patient*innen mit follikulärem Lymphom. Hier lag die Ansprechrate <45%.</p> <p><u>Nebenwirkungen</u></p> <p>Der erste zugelassene, selektive Inhibitor der Delta-Isoform der Phosphatidylinositol-3-Kinase (PI3Kδ) war Idelalisib. Nachdem Zwischenergebnisse aus drei laufenden Studien im Zwischenergebnis eine erhöhte Anzahl infektionsbedingter Todesfälle unter Idelalisib zeigte, wird jetzt eine antibiotische Prophylaxe für <i>Pneumocystis jirovecii</i> und die regelmäßige Überprüfung auf Infektzeichen, insbesondere Zeichen einer CMV-Infektion, empfohlen. Dies wurde auch bei DYNAMO für Duvelisib umgesetzt.</p> <p>Die Rate schwerer Nebenwirkungen im CTCAE Grad 3/4 ist hoch. Im Vordergrund stehen Infekte. Eine Besonderheit sind immunvermittelte Nebenwirkungen, vor allem Kolitis und Pneumonitis. Sie machen ein sorgfältiges Nebenwirkungsmanagement erforderlich, ggf. auch die zusätzliche Gabe von Glukokortikoiden. Auch die Rate von Therapieabbrüchen aufgrund unerwünschter Ereignisse war hoch. Die Nebenwirkungsraten sind ähnlich denen zu Duvelisib bei der CLL [9].</p>	

Stellungnehmer: DGHO

Seite, Zeile	Stellungnahme mit Begründung sowie vorgeschlagene Änderung <i>Falls Literaturstellen zitiert werden, müssen diese eindeutig benannt und im Anhang im Volltext beigefügt werden.</i>	Ergebnis nach Prüfung (wird vom G-BA ausgefüllt)
	Duvelisib ist eine mögliche Option bei ausgewählten Patient*innen mit refraktärem/rezidiertem FL. Hier gibt es einen ungedeckten medizinischen Bedarf. Inwieweit er durch Duvelisib gedeckt werden kann, ist unklar.	

Literaturverzeichnis

1. Buske C et al.: Follikuläres Lymphom, Stand März 2022. <https://www.dgho-onkopedia.de/de/onkopedia/leitlinien/follikulaeres-lymphom>
2. AWMF S3 Leitlinie: Follikuläres Lymphom, 2020. https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/018-033OLI_S3_Follikulaeres_Lymphom_2020-06.pdf
3. Leonard JP, Trneny M, Izutsu K et al.: AUGMENT: A phase III study of lenalidomide plus rituximab in relapsed or refractory indolent lymphoma. J Clin Oncol 37:1188-1199, 2019. DOI: [10.1200/JCO.19.00010](https://doi.org/10.1200/JCO.19.00010)
4. Gopal AK, Kahl BS, de Vos S et al.: PI3K δ inhibition by idelalisib in patients with relapsed indolent lymphoma. N Engl J Med. 370:1008-1018, 2014. DOI: [10.1056/NEJMoa1314583](https://doi.org/10.1056/NEJMoa1314583)
5. Morschhauser F, Radford J, Van Hoof A et al.: 90Yttrium-ibritumomab tiuxetan consolidation of first remission in advanced-stage follicular non-Hodgkin lymphoma: updated results after a median follow-up of 7.3 years from the International, Randomized, Phase III First-Line Indolent trial. J Clin Oncol 31: 1977-1983, 2013. DOI: [10.1200/JCO.2012.45.6400](https://doi.org/10.1200/JCO.2012.45.6400)
6. Fowler NH, Dickinson M, Dreyling M et al.: Tisagenlecleucel in adult relapsed or refractory follicular lymphoma: the phase 2 ELARA trial. Nat Med 325-332, 2022. DOI: [10.1038/s41591-021-01622-0](https://doi.org/10.1038/s41591-021-01622-0)
7. Flinn IW, Miller CB, Ardeshtna KM et al.: DYNAMO: A Phase II Study of Duvelisib (IPI-145) in Patients With Refractory Indolent Non-Hodgkin Lymphoma. J Clin Oncol 37:912-922, 2019. DOI: [10.1200/JCO.18.00915](https://doi.org/10.1200/JCO.18.00915)
8. Proudman D, Nellesen D, Gupta D et al.: Health-related quality of life and symptoms in patients with rituximab-refractory indolent non-Hodgkin lymphoma treated in the phase III GADOLIN study with obinutuzumab plus bendamustine versus bendamustine alone. Adv Ther 39:1678-1696, 2022. DOI: [10.1007/s12325-022-02054-z](https://doi.org/10.1007/s12325-022-02054-z)
9. Flinn IW, Hillmen P, Montillo M et al.: The phase 3 DUO trial: duvelisib vs ofatumumab in relapsed and refractory CLL/SLL. Blood 132:2446-2455, 2018. DOI: [10.1182/blood-2018-05-850461](https://doi.org/10.1182/blood-2018-05-850461)

D. Anlagen

1. Wortprotokoll der mündlichen Anhörung

Mündliche Anhörung



gemäß 5. Kapitel § 19 Abs. 2 Verfahrensordnung
des Gemeinsamen Bundesausschusses

hier: Duvelisib (D-786)

Videokonferenz im Hause des Gemeinsamen Bundesausschusses in Berlin

am 7. Juni 2022

von 14:15 Uhr bis 14:36 Uhr

– Stenografisches Wortprotokoll –

Angemeldete Teilnehmende der Firma **Secura Bio Limited**:

Herr Prof. Dr. Schönermark

Frau Dr. Kleinesudeik

Angemeldete Teilnehmende der Firma **Gilead Sciences GmbH**:

Frau Reimeir

Frau Dr. Hoehne

Angemeldete Teilnehmende der Firma **Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA**:

Frau Schmidt

Frau Stubenvoll

Angemeldete Teilnehmende der Firma **MSD Sharp & Dohme GmbH**:

Frau Eberle

Frau Neugebauer

Angemeldete Teilnehmende der **Deutschen Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie (DGHO)**:

Herr Prof. Dr. Buske

Herr Prof. Dr. Wörmann

Angemeldeter Teilnehmende des **Verbandes Forschender Arzneimittelhersteller (vfa)**:

Herr Bussilliat

Beginn der Anhörung: 14:15 Uhr

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Meine Damen und Herren, ich entschuldige mich für die kurze Verspätung. Wir hatten eben ein kleines technisches Problem. Ich rufe jetzt formal das zweite Anwendungsgebiet von Duvelisib zur Behandlung des follikulären Lymphoms in der Monotherapie auf, das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist. Es geht hier um die Stellungnahme des IQWiG vom 28. April 2022. Derzeit ist das Mittel, wie wir alle wissen, außer Vertrieb. Schriftliche Stellungnahmen haben eingereicht: Secura Bio Limited als pU, Bristol-Myers Squibb, Gilead Sciences, MSD Sharp & Dohme sowie die DGHO und der Verband Forschender Arzneimittelhersteller.

Ich bin auch hier wieder gehalten, die Anwesenheit festzustellen. Für den pharmazeutischen Unternehmer sind Herr Schönermark und Frau Kleinesudeik anwesend, für die DGHO Herr Professor Buske – er ist nicht da – und Herr Professor Wörmann, für Gilead Frau Reimeir und Frau Hoehne, für Bristol-Myers Squibb Frau Schmidt und Frau Stubenvoll, für MSD Sharp & Dohme Frau Eberle und Frau Neugebauer und für den vfa Herr Bussilliat. – Vielen Dank.

Jetzt gebe ich wie eben Herrn Schönermark formal die Möglichkeit zur Stellungnahme. Herr Schönermark, bitte.

Herr Prof. Dr. Schönermark (Secura Bio): Vielen Dank. – Sehr geehrter Herr Zahn! Verehrte Damen und Herren des Gemeinsamen Bundesausschusses! Auch auf die Gefahr hin, einen Teil von Ihnen zu langweilen, danke ich für die Einladung zur heutigen Anhörung. Mein Name ist Matthias Schönermark. Ich vertrete zusammen mit meiner Kollegin, Frau Dr. Lara Kleinesudeik heute hier den pharmazeutischen Unternehmer Secura Bio in den Anhörungen zu dem Wirkstoff Duvelisib.

Wir haben hier die besondere Situation, dass das Präparat Copiktra, dem am 19. Mai 2021 die Zulassung für die Anwendungsgebiete Drittlinie des follikulären Lymphoms und Drittlinie in der chronisch lymphatischen Leukämie erteilt wurde, inzwischen wieder vom Markt genommen wurde. Um es genauer zu sagen: Copiktra wurde in Deutschland nie effektiv geloungt. Es wurde keine einzige Packung verkauft und auch kein Patient mit dem kommerziellen Präparat behandelt. Dies gilt für alle Länder des europäischen Wirtschaftsraumes einschließlich Großbritannien. In der Indikation CLL ist Duvelisib weiterhin in den USA erhältlich. Die Zulassung für das follikuläre Lymphom wurde Ende 2021 in den USA zurückgezogen.

Unser Auftrag ist es, das Nutzenbewertungsverfahren formal korrekt zu Ende zu bringen und Ihnen für mögliche Fragen zur Verfügung zu stehen. Das Besondere an Duvelisib ist, dass der Phosphatidylinositol-3-Kinase-Hemmer nicht nur die Delta-Isoform der PI3K, die für die Entwicklung und Funktion von B-Zellen von zentraler Bedeutung und beim B-Zell-Lymphom häufig überaktiv ist, blockiert, wie etwa der erste Vertreter dieser Substanzklasse Idelalisib, sondern dass auch die Gamma-Isoform blockiert wird. Dieser wird eine inhibierende Wirkung auf CD4-positive T-Zellen und Makrophagen in der Tumormikroumgebung zugerechnet und damit eine potenzierende spezifische Inhibitionswirkung auf die entarteten B-Zellen.

Für die Indikation Drittlinie CLL wurde die multizentrische zweiarmige randomisierte offene DUO-Studie der Phase-III durchgeführt, in der die Effektivität und Sicherheit von Duvelisib gegen den CD20-Antikörper Ofatumumab getestet wurde. Für die Indikation refraktäres follikuläres Lymphom wurde die multizentrische einarmige offene DYNAMO-Studie der Phase-II ohne Vergleichsarme durchgeführt. Die Ergebnisse beider Studien haben zur Zulassung des Wirkstoffs durch die Europäische Arzneimittelbehörde EMA geführt, die den Nutzen von Duvelisib auf der Basis der jeweiligen Studienergebnisse festgestellt hat.

Das IQWiG hat die Studiendaten in keiner der beiden Indikationen zur Bestimmung eines Zusatznutzens herangezogen, sodass sowohl bei der chronisch lymphatischen Leukämie als

auch beim folliculären Lymphom kein Zusatznutzen anerkannt wurde. Bei der CLL ist durch die Markrücknahme von Ofatumumab seitens des pharmazeutischen Unternehmens Novartis der Komparator weggebrochen, sodass die zweckmäßige Vergleichstherapie auch nicht mehr zumindest teilweise getroffen wurde. Beim folliculären Lymphom liegen keine vergleichenden Daten vor, die eine Einordnung des Therapieeffekts im Vergleich zu einer zu zVT ermöglicht hätten. Insofern schließt sich der pharmazeutische Unternehmer der Einschätzung des IQWiG an und akzeptiert die vorliegenden Dossierbewertungen.

Duvelisib trifft sozusagen die Ungnade der späten Geburt. Es ist nicht gelungen, den Stellenwert dieses hochinteressanten pharmakologischen Moleküls, das, wie erwähnt, eine doppelt-inhibierende PI3K-Wirkung besitzt, in der Therapiekaskade der vorliegenden Indikationen einzuordnen. Dass es sich um ein hochdynamisches Therapiefeld handelt, zeigen allein 18 Nutzenbewertungsverfahren in den letzten acht Jahren, in denen sich die Therapie sowohl von CLL als auch vom folliculären Lymphom dank moderner und spezifischer Wirkstoffe dramatisch und zum großen Vorteil für die Patienten weiterentwickelt hat.

Deshalb hat das pharmazeutische Unternehmen Secura Bio die strategische Entscheidung getroffen, Duvelisib in den vorliegenden Indikationen vom Markt zu nehmen bzw. es nicht einzuführen. Stattdessen konzentriert man sich jetzt in der Forschung und Entwicklung auf hämatonkologische Nischen, in denen der therapeutische Unmet need besonders hoch ist. So möchte ich abschließend kurz erwähnen, dass beim ASH-Meeting Ende letzten Jahres eine Forschungsgruppe, geleitet von Jonathan Brammer aus Columbus/Ohio, sehr ermutigende Ergebnisse aus einer Studie vorgestellt hat, in der Duvelisib beim refraktären bzw. rezidivierenden peripheren T-Zell Lymphom eingesetzt wird. Hierbei handelt es sich um eine sehr schwere und letztlich bisher unbeherrschbare klinische Situation eines aggressiven Lymphoms, bei dem die mediane Überlebenszeit kürzer als sechs Monate ist.

Die hierfür bisher zugelassenen Therapieoptionen zeigten in Studien nur sehr eingeschränkte Ansprechraten mit einer ORR < 30 Prozent. Duvelisib hat am 3. Oktober von der FDA den Orphan-Status für die Behandlung von Patienten mit refraktärem bzw. rezidivierendem T-Zell-Lymphom bekommen. In der Open-label multizentrischen parallelen Kohorten-Phase-II-Studie PRIMO zeigen die ersten Ergebnisse aus der Dosis-Findungsphase eine overall response rate von 54 bzw. 35 Prozent, abhängig von der Dosierung.

Zusammengefasst verhandeln wir heute über einen Wirkstoff, der in der vorliegenden Indikation nicht bzw. nicht mehr zur Verfügung steht und auch in Deutschland nie stand. Aber ich bin sicher und gebe auch der Zuversicht des pharmazeutischen Unternehmers Ausdruck, dass Duvelisib in nicht allzu ferner Zukunft hier wieder in einer anderen Indikation als dringend benötigte Therapieoption verhandelt wird. – Vielen Dank.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank, Herr Prof Schönermark. – Ich habe eine Frage: Im Dossier zur Nutzenbewertung haben Sie auf eine detaillierte Darstellung der Ergebnisse des finalen Datenschnitts aus dem Jahr 2020 aus der Studie DYNAMO mit der Begründung verzichtet, dass nach dem zweiten Datenschnitt aus dem Jahr 2018 nur noch drei Personen mit Duvelisib weiterbehandelt wurden. Dies wurde seitens der medizinisch-wissenschaftlichen Fachgesellschaften angesichts potenziell relevanter Informationen zu Spättoxizität und zum Gesamtüberleben auf der Basis späterer Auswertungen kritisch gesehen. Können Sie uns sagen, inwieweit sich zwischen dem zweiten und dem finalen Datenschnitt Änderungen hinsichtlich dieser Endpunkte ergeben haben? – Wer macht das von Ihnen? – Frau Kleinesudeik, Sie haben das Wort.

Frau Dr. Kleinesudeik (Secura Bio): Wir können Ihnen dazu im Moment leider nichts sagen. Wir können schauen, ob wir noch auf die Daten zugreifen und Ihnen das im Nachgang zukommen lassen können. Aber akut kann ich Ihnen dazu leider nichts sagen.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Okay. – Als Nächster hat sich Herr Blindzellner gemeldet. Herr Blindzellner, Sie haben das Wort.

Herr Blindzellner: Vielen Dank. – Die Frage, die Herr Zahn gerade gestellt hat, habe ich auch gehabt, zumal in den Modulvorlagen festgelegt ist, dass der aktuellste Datenschnitt dargestellt werden soll. Insofern wäre es hilfreich, wenn Sie uns dazu weitere Informationen geben könnten, Frau Kleinesudeik.

Ich habe noch eine zweite Frage an den pharmazeutischen Unternehmer. Es geht um die Durchführung der im EPAR, im Bewertungsbericht der Europäischen Arzneimittelagentur, adressierten randomisierten Postzulassungsstudie VS-014-327 im Anwendungsgebiet folliculäres Lymphom. Meine Frage an den pU ist, inwieweit diese Studie durchgeführt wird. Inwieweit wird daran festgehalten, diese Studie durchzuführen? Welche Patientenpopulationen sollen in diese Studie eingeschlossen, und welche Vergleichstherapie soll eingesetzt werden? – Vielen Dank.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank, Herr Blindzellner. – Ich möchte noch sagen, dass Herr Dr. Buske seit 14:23 Uhr anwesend ist. – Wer nimmt dazu vom pharmazeutischen Unternehmer Stellung? – Herr Professor Schönermark, bitte.

Herr Prof. Dr. Schönermark (Secura Bio): Vielen Dank für die Frage. Meiner Kenntnis nach ist der Fokus des Unternehmens jetzt vom folliculären Lymphom weggegangen. Das heißt, die Studie rekrutiert nicht mehr und wird nach meiner Kenntnis abgewickelt. Dass man FL als Indikation in den USA zurückgezogen hat, deutet an, dass sich der wissenschaftliche und Entwicklungsfokus hin zum peripheren T-Zell-Lymphom entwickelt. Das heißt, ich kann nicht erwarten, dass sich aus dieser Studie, die Sie erwähnt haben, VS-014-327 noch weitere Daten ergeben.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank. – Ich habe auch an die Kliniker eine Frage: Wie schätzen Sie den Stellenwert von Duvelisib im Verhältnis zu anderen Therapieoptionen in der vorliegenden Indikation ein, insbesondere auch angesichts des Nebenwirkungsprofils von Duvelisib? Können Sie uns dazu etwas sagen? – Herr Professor Wörmann.

Herr Prof. Dr. Wörmann (DGHO): Vielleicht kann ich anfangen. Damit sich Herr Buske aber nicht umsonst eingeloggt hat, da es etwas mühsam war, darf er vielleicht auch noch etwas dazu sagen.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Das wäre gut. Deshalb dachte ich, ich stelle an die Kliniker noch eine Frage.

Herr Prof. Dr. Wörmann (DGHO): Die Grundkonstellation ist: Es gibt bei dieser Gruppe von Patienten klar einen ungedeckten medizinischen Bedarf. Allerdings ist es eine relativ langsam verlaufende Erkrankung, auch ein relativ älteres Patientenkollektiv. Das ähnelt der Anämie, die wir eben zur CLL hatten. Aber wir haben in unserer Leitlinie geschrieben, dass eine Reihe der Patienten, die nach Chemo-Immuntherapie rezidivieren, eine Option für eine erneute Chemo-Immuntherapie haben. Das heißt aber nicht per se, dass alle Patienten, wenn sie älter sind, wirklich für die Chemotherapie geeignet sind. Insofern haben wir hier durchaus eine Lücke, die zu decken notwendig ist. Wir haben für diese Substanz erst einmal eine Sympathie, weil wir auch eine Sympathie für PI3K-Inhibitoren haben. Wir haben früher Idelalisib eingesetzt. Wir haben bei Duvelisib gelernt, dass in diesen Studien, wenn gleichzeitig eine Prophylaxe gegen die Pneumocystis-Pneumonie eingesetzt wurde, diese nicht mehr eintritt. Das heißt, es gibt durchaus eine Lernkurve, die zeigt, wie wir mit Nebenwirkungen dieser Substanzen umgehen können. Das spricht eher dafür, das nicht einfach komplett wegzuerwerfen.

Wenn Sie fragen, was im Rezidiv die Alternative wäre: entweder Wiederholung der Therapie oder – und das ist relativ neu – Lenalidomid, das Sie vor allem vom multiplen Myelom kennen, ebenfalls in Kombination mit Rituximab. Insofern haben wir etwas in der Hand. Aber es ist eine Gruppe von Patienten, die schwierig zu behandeln sind. Vielleicht darf ich das weitergeben. Einer der Punkte, der uns vor allem Sorgen macht, ist, dass es eine Besonderheit des

follikulären Lymphoms ist, dass sie maligne transformieren. Das heißt, die sind im Rezidiv aggressiv wie DLBCL, also großzellige Lymphome. Das ist eine große Herausforderung.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank, Herr Professor Wörmann. – Herr Professor Buske, vielleicht können Sie das ergänzen.

Herr Prof. Dr. Buske (DGHO): Im Prinzip hat Herr Wörmann das perfekt dargestellt. Grundsätzlich sind diese Substanzen wirksam. Wir kennen diese Klasse, die PI3K-Inhibitoren, und wir haben Patienten, die darauf sehr gut und sehr rasch ansprechen. Insofern ist es grundsätzlich positiv, dass wir diese Möglichkeiten haben, weil in den späteren Rezidiven die Therapieoptionen, die wir sonst haben, gering sind. Ich glaube aber, dass der Stellenwert insgesamt begrenzt sein wird. Warum? Weil wir doch ein Toxizitätsproblem haben. Ich glaube, das sieht man an den Daten, und das bezieht sich nicht nur auf diesen PI3K-Inhibitor, sondern auch auf Idelalisib, von dem wir das sehr gut kennen. Es gibt eine Toxizität, und die Dauer der Therapie, die bei diesen doch häufig älteren komorbiden Patienten möglich ist, ist sehr begrenzt. Die meisten Patienten halten diese Therapie nicht lange aus, sondern müssen sie abbrechen, und das ist sicherlich eine Begrenzung.

Nichtsdestotrotz gibt es im Moment nicht so viele Alternativen. Das wird sich möglicherweise in Zukunft mit neuen Substanzen wie den bispezifischen Antikörpern ändern. Aber das ist Zukunftsmusik. Insofern sind diese Substanzen grundsätzlich positiv zu sehen. Aber ich glaube, der Stellenwert ist aufgrund der Eigenschaften, die wir mit der Toxizität diskutiert haben, begrenzt. Insofern grundsätzlich positiv, aber ich sage es einmal so: Der Stellenwert wird nicht überwältigend sein.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank, Herr Professor Buske. – Herr Blindzellner hat sich noch einmal gemeldet. Bitte schön.

Herr Blindzellner: Ich habe noch eine Frage an den pU und an die Kliniker. Es geht um die Interpretation des Anwendungsgebietes von Copiktra im follikulären Lymphom. Das Anwendungsgebiet schränkt nicht, wie das sonst üblich ist, die Isoformen oder die Untertypen des follikulären Lymphoms ein. Insbesondere schließt das Anwendungsgebiet nicht den Typ 3b aus, der üblicherweise den aggressiven Lymphomen zugerechnet wird. Meine Frage an den pharmazeutischen Unternehmer ist, ob Sie das Anwendungsgebiet der EMA so verstehen, dass das follikuläre Lymphom Typ 3b im Anwendungsgebiet ist. Dieselbe Frage geht an die Kliniker, ob sie das Anwendungsgebiet ebenfalls so lesen würden, dass das follikuläre Lymphom Typ 3b, das nicht in der Studie war, soweit ich informiert bin, trotzdem von der Zulassung umfasst ist oder nicht. Das wären möglicherweise Patienten, bei denen man noch eher gewillt wäre, diese extreme Toxizität von Copiktra zu akzeptieren. – Vielen Dank.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank, Herr Blindzellner. – Wer kann das vom pU beantworten? – Bitte schön, Herr Professor Schönermark.

Herr Prof. Dr. Schönermark (Secura Bio): Aus Sicht des pharmazeutischen Unternehmers, wenn ich es richtig interpretiere, ist das nicht ausgeschlossen, sondern insgesamt umfasst. Ich möchte aber noch einmal darauf hinweisen – ich glaube, das haben die klinischen Kollegen deutlich gemacht –, dass es sich in der Toxizität nach allen Beobachtungen um einen Klasseneffekt handelt. Ich fände es jetzt schwierig, zu sagen, Duvelisib ist extrem toxisch oder toxischer als vielleicht Idelalisib, sondern wir haben bei den PI3K-Inhibitoren diese Effekte, mit denen man umgehen muss bzw. die dafür gesorgt haben, dass diese Substanzklasse einen Stellenwert hat. Ich glaube, in einer der Anhörungen sagte Herr Wörmann, das sei ein Reservemedikament. Aber konkret zu Ihrer Frage: Aus unserer Sicht ist das davon umfasst.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank. – Herr Blindzellner hatte sich auch an die Kliniker gewandt. Herr Professor Wörmann, bitte.

Herr Prof. Dr. Wörmann (DGHO): Ich bin nicht sicher, ob 3b eingeschlossen war. Wir haben mit diesen 3b-Patienten durchaus dahin gehend ein Problem, dass diese maligne Transformation nicht immer histologisch überprüft wird. Das heißt, wir sehen Patienten im

Progress, es werden aber nicht von zehn verschiedenen Lymphknoten Proben entnommen. Wir haben inzwischen die Maßgabe, dass ein Lymphknoten, wenn er sich atypisch verhält oder sogar im PET positiv ist, biopsiert werden sollte. Wenn dann 3b herauskommt, ist das so. Aber wir müssen davon ausgehen, dass bei denen, die wir als 3a sehen, die progredient sind, auch möglicherweise 3b drin sind. Das heißt, klinisch würden wir gern die Freiheit haben, solche Patienten mit hineinzunehmen, aber das ist eine reine klinische und keine regulatorische Antwort.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank, Herr Professor Wörmann. – Herr Professor Buske, bitte.

Herr Prof. Dr. Buske (DGHO): In der Studie wurden die ausgeschlossen. Wir haben keine Daten zur Wirksamkeit aus dieser Studie. 3b wurde ausgeschlossen. Ich sehe das wie Herr Wörmann. Ganz pragmatisch bekommen wir sehr häufig diese Histologien nicht und wissen nicht, ob dieser Patient im späten Rezidiv nicht okkult längst 3b beinhaltet. Insofern sehe ich das auch entspannt. Wenn wir histologisch die Diagnose 3b bekommen und das explizit schwarz auf weiß haben, dann behandeln wir die Patienten wie beim diffus großzelligen B-Zelllymphom, und dann würden wir nicht Duvelisib geben. Das muss man klar sagen. Dann würden wir umswitchen. Aber wie Herr Wörmann sagte, der klinische Alltag sieht anders aus. Wir wissen es häufig nicht genau, und dann ist es nicht störend, wenn das Label so wäre. Aber noch einmal: 3b ist aggressiv, und gerade bei den aggressiven Lymphomen haben wir sehr gute Entwicklungen hinsichtlich neuer effektiver Therapien. Man würde dann sicherlich überlegen, in diese Richtung zu gehen.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Vielen Dank, Herr Professor Buske. – Gibt es weitere Fragen? – Das ist erkennbar nicht der Fall. Dann ist es Tradition, dass der pU das letzte Wort hat. Herr Professor Schönermark, Sie haben die Gelegenheit, diese Kurzdiskussion zusammenzufassen, wenn Sie wollen.

Herr Prof. Dr. Schönermark (Secura Bio): Vielen Dank, Herr Zahn. – Ich mache es kurz. Ich danke allen Beteiligten für die Fragen. Es ist ein spannendes Therapiegebiet, und ich hoffe, wir sind im aggressiven klinischen Bild eines Lymphoms mit Duvelisib vielleicht in zwei, drei Jahren zurück. – Herzlichen Dank.

Herr Zahn (stellv. Vorsitzender): Ich bedanke mich bei Ihnen allen, dass Sie an dieser Anhörung teilgenommen haben. Vor allem bedanke ich mich bei den beiden Klinikern. Wie immer fließt alles, was hier gesagt wurde, in die weiteren Beratungen ein. Die Anhörung ist damit beendet. Ich wünsche Ihnen allen einen schönen Tag und eine gute Woche. Vielen Dank und auf Wiedersehen.

Schluss der Anhörung: 14:36 Uhr

2. Bewertungen und Evidenz zur zweckmäßigen Vergleichstherapie



**Kriterien zur Bestimmung der zweckmäßigen
Vergleichstherapie**

und

**Recherche und Synopse der Evidenz zur Bestimmung der
zweckmäßigen Vergleichstherapie nach § 35a SGB V**

und

**Schriftliche Beteiligung der wissenschaftlich-medizinischen
Fachgesellschaften und der Arzneimittelkommission der
deutschen Ärzteschaft (AkdÄ) zur Bestimmung der
zweckmäßigen Vergleichstherapie nach § 35a SGB V**

Vorgang: 2021-B-105-z Duvelisib

I. Zweckmäßige Vergleichstherapie: Kriterien gemäß 5. Kapitel § 6 VerfO G-BA

Duvelisib

[Behandlung erwachsener Patienten mit follikulärem Lymphom, das refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist]

Kriterien gemäß 5. Kapitel § 6 VerfO

Sofern als Vergleichstherapie eine Arzneimittelanwendung in Betracht kommt, muss das Arzneimittel grundsätzlich eine Zulassung für das Anwendungsgebiet haben.	<i>Siehe Übersicht „II. Zugelassene Arzneimittel im Anwendungsgebiet“ (Nicht berücksichtigt wurden Arzneimittel mit expliziter Zulassung zur Behandlung hochmaligner Non-Hodgkin-Lymphome und follikulärer Lymphome Grad 3B.)</i>
Sofern als Vergleichstherapie eine nicht-medikamentöse Behandlung in Betracht kommt, muss diese im Rahmen der GKV erbringbar sein.	<ul style="list-style-type: none">- Strahlentherapie- allogene Stammzelltransplantation- autologe Stammzelltransplantation
Beschlüsse/Bewertungen/Empfehlungen des Gemeinsamen Bundesausschusses zu im Anwendungsgebiet zugelassenen Arzneimitteln/nicht-medikamentösen Behandlungen	<p>Beschlüsse über die Nutzenbewertung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen nach §35a SGB V:</p> <ul style="list-style-type: none">- Obinutuzumab (Beschluss vom 15. Dezember 2016)- Idelalisib (Beschluss vom 19. März 2015) <p>Anlage VI zum Abschnitt K der Arzneimittel-Richtlinie - Verordnungsfähigkeit von zugelassenen Arzneimitteln in nicht zugelassenen Anwendungsgebieten (sog. Off-Label-Use):</p> <ul style="list-style-type: none">- Anwendung von Fludarabin bei anderen als in der Zulassung genannten niedrig bzw. intermediär malignen B - Non-Hodgkin-Lymphomen (B-NHL) als chronische lymphatische Leukämien (CLL)
Die Vergleichstherapie soll nach dem allgemein anerkannten Stand der medizinischen Erkenntnisse zur zweckmäßigen Therapie im Anwendungsgebiet gehören.	Siehe systematische Literaturrecherche

II. Zugelassene Arzneimittel im Anwendungsgebiet

Wirkstoff ATC-Code Handelsname	Anwendungsgebiet (Text aus Fachinformation)
Zu bewertendes Arzneimittel:	
Duvelisib L01EM04 Copiktra®	Anwendungsgebiet laut Zulassung: Behandlung von erwachsenen Patienten mit folliculärem Lymphom, das gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien refraktär ist
<i>Non-Hodgkin-Lymphom</i>	
Bendamustin L01AA09 generisch	Monotherapie bei indolenten Non-Hodgkin-Lymphomen bei Patienten mit Progression während oder innerhalb von 6 Monaten nach Behandlung mit Rituximab oder mit einer Rituximab-haltigen Therapie.
Bleomycin L01DC01 generisch	Non-Hodgkin-Lymphome von intermediärem oder hohem Malignitätsgrad im Erwachsenenalter. Bleomycinsulfat wird bei diesen Erkrankungen üblicherweise in Kombination mit anderen Zytostatika verwendet.
Chlorambucil L01AA02 generisch	niedrig maligne Non-Hodgkin-Lymphome
Cyclophosphamid L01AA01 generisch	Cyclophosphamid ist ein Zytostatikum und in Kombination mit weiteren antineoplastisch wirksamen Arzneimitteln bei der Chemotherapie folgender Tumoren angezeigt: <ul style="list-style-type: none"> - Non-Hodgkin-Lymphome (in Abhängigkeit vom histologischen Typ und vom Krankheitsstadium auch als Monotherapie)
Cytarabin L01BC01 generisch	Cytarabin wird in Kombination mit anderen Zytostatika in konventionellen Dosen eingesetzt zur: <ul style="list-style-type: none"> - Behandlung von Non-Hodgkin-Lymphomen von intermediärem und hohem Malignitätsgrad im Erwachsenenalter <p>Cytarabin wird in Kombination mit anderen Zytostatika in der Hochdosistherapie eingesetzt bei:</p> <ul style="list-style-type: none"> - refraktären Non-Hodgkin-Lymphomen
Etoposid L01CB01	Etoposid ist in Kombination mit anderen zugelassenen Chemotherapeutika angezeigt zur Behandlung von Non-Hodgkin-Lymphomen bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten.

II. Zugelassene Arzneimittel im Anwendungsgebiet

generisch	
Methotrexat L01BA01 generisch	Non-Hodgkin-Lymphome: - im Erwachsenenalter: Zur Behandlung von Non-Hodgkin-Lymphomen von intermediärem oder hohem Malignitätsgrad in Kombination mit anderen zytostatischen Arzneimitteln
Mitoxantron L01DB07 generisch	Mitoxantron ist indiziert zur Behandlung des Non-Hodgkin-Lymphoms.
Trofosfamid L01AA07 Ixoten®	Dieses Arzneimittel ist ein Zytostatikum. Ixoten wird zur Therapie von Non-Hodgkin-Lymphomen nach Versagen der Standardtherapie angewendet.
Vinblastin L01CA01 Vinblastinsulfat TEVA®	Vinblastin wird manchmal in der Monotherapie, üblicherweise jedoch in Kombination mit anderen Zytostatika und/oder Strahlentherapie zur Behandlung der folgenden malignen Erkrankungen angewendet: - maligne Non-Hodgkin-Lymphome
Vincristin L01CA02 generisch	Vincristin wird entweder allein oder in Verbindung mit anderen Mitteln zur Krebstherapie angewendet zur Behandlung von: - malignen Lymphomen, einschließlich Morbus Hodgkin und Non-Hodgkin-Lymphomen
Dexamethason H02AB02 generisch	Behandlung von symptomatischen multiplem Myelom, akuter lymphatischer Leukämie, Hodgkin-Lymphom und Non-Hodgkin-Lymphom in Kombination mit anderen Arzneimitteln.
Methylprednisolon H02AB04 generisch	Blutkrankheiten/Tumorerkrankungen - Autoimmunhämolytische Anämie - Prophylaxe und Therapie von Zytostatika-induziertem Erbrechen, Anwendung im Rahmen antiemetischer Schemata
Prednisolon H02AB06 generisch	Hämatologie / Onkologie: Non-Hodgkin-Lymphome
Prednison H02AB07	Hämatologie / Onkologie: Non-Hodgkin-Lymphome

II. Zugelassene Arzneimittel im Anwendungsgebiet

generisch	
Arzneimittel mit expliziter Zulassung für das folliculäre Lymphom:	
Idelalisib L01XX47 Zydelig®	Zydelig wird als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit folliculärem Lymphom (FL), das refraktär nach zwei vorausgegangenen Therapielinien ist, angewendet.
Interferon alfa-2a L03AB05 Roferon®-A ¹	Roferon-A wird für die Behandlung der folgenden Erkrankungen angewendet: <ul style="list-style-type: none"> - Folliculäres Non-Hodgkin-Lymphom.
Interferon alfa-2b L03AB05 IntronA®	Folliculäre Lymphome: Therapie folliculärer Lymphome mit großer Tumormasse zusätzlich zu geeigneter Kombinations-Chemotherapie zur Induktion wie CHOP-ähnliche Behandlungsschemata.
Lenalidomid L04AX04 REVLIMID®	Folliculäres Lymphom Revlimid in Kombination mit Rituximab (Anti-CD20-Antikörper) ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit vorbehandeltem folliculärem Lymphom (Grad 1 – 3a)
Obinutuzumab L01XC15 Gazyvaro®	Gazyvaro in Kombination mit Bendamustin, gefolgt von einer Gazyvaro Erhaltungstherapie, wird angewendet bei Patienten mit FL, die auf eine Behandlung mit Rituximab oder einem Rituximab-haltigen Regime nicht angesprochen haben oder während bzw. bis zu 6 Monate nach der Behandlung progredient wurden.
Rituximab L01XC02 MabThera®	Non-Hodgkin-Lymphom (NHL): <ul style="list-style-type: none"> - Eine MabThera Erhaltungstherapie ist angezeigt zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit folliculärem Lymphom, die auf eine Induktionstherapie angesprochen haben. - MabThera ist als Monotherapie für die Behandlung von Patienten mit folliculärem Lymphom im Stadium III – IV angezeigt, die gegen eine Chemotherapie resistent sind oder nach einer solchen einen zweiten oder neuerlichen Rückfall haben
Ibritumomab-Tiuxetan V10XX02 Zevalin®	[90Y]-radiomarkiertes Zevalin ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit einem nach einer Behandlung mit Rituximab rezidivierenden oder refraktären CD20-positiven folliculären Non-Hodgkin-Lymphom (NHL) vom B-Zell-Typ.

¹ außer Vertrieb

Quellen: AMice-Datenbank, Fachinformationen

Abteilung Fachberatung Medizin

Recherche und Synopse der Evidenz zur Bestimmung der zweckmäßigen Vergleichstherapie nach § 35a SGB V

Vorgang: 2021-B-105-z (Duvelisib)

Auftrag von: Abteilung Arzneimittel
Bearbeitet von: Abteilung Fachberatung Medizin
Datum: 27. Mai 2021

Inhaltsverzeichnis

Abkürzungsverzeichnis.....	3
1 Indikation.....	6
2 Systematische Recherche.....	6
3 Ergebnisse.....	7
3.1 G-BA-Beschlüsse/IQWiG-Berichte.....	7
3.2 Cochrane Reviews.....	12
3.3 Systematische Reviews.....	13
3.4 Leitlinien.....	14
4 Detaillierte Darstellung der Recherchestrategie.....	53
Referenzen.....	56

Abkürzungsverzeichnis

AE	Unerwünschtes Ereignis
alloSZT	Allogene Stammzelltransplantation
AMED	Allied and Complementary Medicine
ASCO	American Society of Clinical Oncology
ASCT	Autologe Stammzelltransplantation
AM-RL	Arzneimittel-Richtlinie
ASZT	Autologe Stammzelltransplantation
autoSZT	Autologe Stammzelltransplantation
AWMF	Arbeitsgemeinschaft der wissenschaftlichen medizinischen Fachgesellschaften
BCNU	Bis-Chlorethyl-Nitroso-Urea
BEAM	BCNU, Etoposid, Cytarabin, Melphalan
CAR	Chimärer Antigenrezeptor
CENTRAL	Cochrane Central Register of Controlled Trials
CI	Konfidenzintervall
CINAHL	Cumulative Index to Nursing and Allied Health Literature
CHOP	Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison
CLL	Chronisch lymphatische Leukämie
CMV	Cytomegalovirus
CR	Komplette Remission
CRu	Komplette Remission, unbestätigt
CT	Computertomographie
CVP	Cyclophosphamid, Vincristin, Prednison
DFS	Erkrankungsfreies Überleben
DKG	Deutsche Krebsgesellschaft
DKH	Deutsche Krebshilfe
DLI	Donorlymphozyten-Infusion
DSG	Disease Site Group
EBMT	Europäische Gruppe für Blutstammzell- und Knochenmarktransplantation
ECRI	ECRI Guidelines Trust
EFS	Ereignisfreies Überleben
Embase	Excerpta Medica Database
EORTC	European Organisation for Research and Treatment of Cancer
GRADE	Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation
FCM	Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron

FDA	Food and Drug Administration
FDG	Fluordesoxyglukose
FISH	Fluoreszenz-in-situ Hybridisierung
FL	Folikuläres Lymphom
FLIPI	Follicular Lymphoma International Prognostic Index
G-BA	Gemeinsamer Bundesausschuss
GC	Guideline Committee
GIN	Guidelines International Network
GoR	Grade of Recommendations
GvHD	Graft-versus-Host-Disease
GvL	Graft-versus-Lymphom-Effekt
Gy	Gray
HDCT	Hochdosis-Chemotherapie
HDT	Hochdosistherapie
HLA	Humanes Leukozyten-Antigen
HR	Hazard Ratio
H&P	History and Physical Examination
IQWiG	Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen
ISRT	Involved Site-Strahlentherapie
LDH	Lactatdehydrogenase
LoE	Level of Evidence
MAC	Methotrexat, Actinomycin D, Cyclophosphamid
MCL	Mantelzelllymphom
MDS	Myelodysplastisches Syndrom
MZL	Maginalzonenlymphom
NCCN	National Comprehensive Cancer Network
NHL	Non-Hodgkin-Lymphom
NICE	National Institute for Health and Care Excellence
NR	Non-Response
NRM	Nicht-rezidivbedingte Mortalität
OS	Gesamtüberleben
PET	Positronenemissionstomographie
PFS	Progressionsfreies Überleben
PI3K	Phosphatidylinositol-3-Kinase
PJP	Pneumocystis jirovecii-Pneumonie

POD24	Progress innerhalb von 24 Monaten
PR	Partielle Remission
QOL	Quality of Life
R-CHOP	Rituximab, Cyclophosphamid, Doxorubicin, Vincristin, Prednison
RCT	Randomisierte kontrollierte Studie
R-CVP	Rituximab, Cyclophosphamid, Vincristin, Prednison
R-DHAP	Rituximab, Dexamethason, hochdosiertes Cytarabin, Cisplatin
R-FCM	Rituximab, Fludarabin, Cyclophosphamid, Mitoxantron
R-FM	Rituximab, Fludarabin, Mitoxantron
R-ICE	Rituximab, Ifosfamid, Etoposid, Carboplatin
RIC	Intensitätsreduzierte Konditionierung
RIT	Radioimmuntherapie
R-MCP	Rituximab, Mitoxantron, Chloambucil, Prednison
RS	Rituximab-sensitiv
RT	Radiotherapie
SAGE	Standards and Guidelines Evidence
SCI-Expanded	Science Citation Index Expanded
SIGN	Scottish Intercollegiate Guidelines Network
SSCI	Social Sciences Citation Index
TBI	Ganzkörperbestrahlung
TRIP	Turn Research into Practice Database
TTP	Zeit bis zur Progression
VerfO	Verfahrensordnung
VZV	Varicella-Zoster-Virus
WHO	World Health Organization

1 Indikation

Behandlung erwachsener Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist.

2 Systematische Recherche

Es wurde eine systematische Literaturrecherche nach systematischen Reviews, Meta-Analysen und evidenzbasierten systematischen Leitlinien zur Indikation *follikuläres Lymphom* durchgeführt. Der Suchzeitraum wurde auf die letzten 5 Jahre eingeschränkt und die Recherche am 13.04.2021 abgeschlossen. Die Suche erfolgte in den aufgeführten Datenbanken bzw. Internetseiten folgender Organisationen: The Cochrane Library (Cochrane Database of Systematic Reviews), MEDLINE (PubMed), AWMF, ECRI, G-BA, GIN, NICE, TRIP, SIGN, WHO. Ergänzend erfolgte eine freie Internetsuche nach aktuellen deutschen und europäischen Leitlinien. Die detaillierte Darstellung der Suchstrategie ist am Ende der Synopse aufgeführt.

In einem zweistufigen Screening wurden die Ergebnisse der Literaturrecherche bewertet. Die Recherche ergab 884 Quellen. Im ersten Screening wurden auf Basis von Titel und Abstract nach Population, Intervention, Komparator und Publikationstyp nicht relevante Publikationen ausgeschlossen. Zudem wurde eine Sprachrestriktion auf deutsche und englische Quellen vorgenommen. Im zweiten Screening wurden die im ersten Screening eingeschlossenen Publikationen als Volltexte gesichtet und auf ihre Relevanz und methodische Qualität geprüft. Dafür wurden dieselben Kriterien wie im ersten Screening sowie Kriterien zur methodischen Qualität der Evidenzquellen verwendet. Basierend darauf, wurden insgesamt 8 Quellen eingeschlossen. Es erfolgte eine synoptische Darstellung wesentlicher Inhalte der identifizierten Referenzen.

3 Ergebnisse

3.1 G-BA-Beschlüsse/IQWiG-Berichte

Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA), 2021 [1].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage VI: Off-Label-Use; Geltende Fassung zum Beschluss vom 10. April 2021

- VI. Anwendung von Fludarabin bei anderen als in der Zulassung genannten niedrig bzw. intermediär malignen B-Non-Hodgkin-Lymphomen (B-NHL) als chronische lymphatische Leukämien (CLL)
1. Hinweise zur Anwendung von Fludarabin gemäß § 30 Absatz 2 AM-RL
 - a) Nicht zugelassenes Anwendungsgebiet (Off-Label-Indikation):

Fludarabin in Kombination mit Cyclophosphamid, Mitoxantron und Rituximab (RFCM) bei geeigneten Patienten mit niedrig oder intermediär malignen NonHodgkin-Lymphomen der B-Zellreihe (CD20 positive NHL, u. a. lymphozytisch, lymphoplasmazytisch, lymphoplasmazytoid, folliculär Grad 1 oder 2, Mantelzell, Marginalzonen, nicht multiples Myelom, nicht Haarzellleukämie) und Resistenz auf CHOP (mit oder ohne Rituximab)
 - b) Behandlungsziel:

palliative Therapie, Verlängerung der Überlebenszeit
 - c) Folgende Wirkstoffe sind für die Indikation NHL (ohne supportive Therapie) zugelassen:
 - Vinca-Alkaloide: Vincristin, Vinblastin (2nd line)
 - Anthrazykline und Analoga: Adriamycin (nur zur Therapie hochmaligner NHL), Epirubicin, Mitoxantron
 - Podophyllotoxinderivate: Etoposid (nur intermediär und hochmaligne NHL)
 - Folsäure-Analoga: Methotrexat
 - Stickstoff-Lost-Analoga: Cyclophosphamid, Chlorambucil, Trofosamid, Ifosfamid
 - Pyrimidin-Analoga: Cytarabin
 - Nitrosoharnstoff: Bendamustin
 - Cytotoxische Antibiotika: Bleomycin (nur intermediär und hochmaligne NHL)
 - Glucocorticoide: Prednisolon, Prednison
 - Amidohydrolase: Asparaginase (nur bei pädiatrischen NHL)
 - Anti-CD20-Antikörper: Rituximab, Ibritumomab-Tiuxetan
 - Interferon: Interferon-alfa (nur folliculäres NHL)
 - d) Spezielle Patientengruppe:

Mit systemischer Chemotherapie vorbehandelte Patienten im Erwachsenenalter (> 18 Jahre) mit krankheitsbedingten Symptomen und/oder dem Nachweis der fortschreitenden Lymphomkrankung
 - e) Patienten, die nicht behandelt werden sollten:

Patienten mit multiplem Myelom oder Haarzellleukämie sollten nicht behandelt werden. Es sind die in den Fachinformationen genannten Gegenanzeigen, Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen zu beachten. In der Literatur konnten keine

Angaben gefunden werden, dass darüber hinaus bei Patienten mit niedrig oder intermediär malignen NHL zusätzliche Einschränkungen bestehen.

- f) Dosierung (z. B. Mono- oder Kombinationstherapie, gleichzeitig, zeitversetzt, Abstand usw.):

R-FCM-Regime (Forstpointner R. et al., 2004):

- Fludarabin 25 mg/m² Körperoberfläche i.v., Tag 1-3
- Cyclophosphamid 200 mg/m² Körperoberfläche i.v., Tag 1-3
- Mitoxantron 8 mg/m² Körperoberfläche i.v., Tag 1*
- Rituximab 375 mg/m² Körperoberfläche i.v. Tag 0*

Zykluswiederbeginn Tag 29

* Bei Kombination von Rituximab und zytostatischer Chemotherapie wurde bei CLL-Patienten während des ersten Zyklus häufig ein - teilweise auch klinisch kritisches - Tumorlysesyndrom beobachtet. Deshalb wird auch bei Patienten mit anderen Formen des niedrig malignen NHL, insbesondere wenn Patienten eine hohe Tumormasse aufweisen, empfohlen, beim ersten Zyklus Rituximab am Tag 0 mindestens 24 Stunden vor Beginn der zytostatischen Chemotherapie zu verabreichen, um ein kritisches Tumorlysesyndrom rechtzeitig zu erkennen und nicht durch sofort anschließende Gabe zytostatischer Chemotherapie zu verstärken. Erst wenn beim vorherigen Zyklus keine Zeichen einer klinisch relevanten Tumorlyse erkennbar waren, kann das Intervall zwischen Rituximab und zytostatischer Chemotherapie verkürzt werden und Rituximab an Tag 1 verabreicht werden. Beim R-FCM-Regime wird bei Patienten mit hoher Tumormasse empfohlen, beim ersten Zyklus kein Mitoxantron zu verabreichen, sondern Mitoxantron erst zu verabreichen, wenn beim vorherigen Zyklus keine Zeichen einer klinisch relevanten Tumorlyse erkennbar waren.

Bei Anwendung von Fludarabin und den anderen genannten Medikamenten sind die in der jeweiligen Fachinformation enthaltenen Angaben zur Art der Applikation, Verdünnung, Dauer der Infusion, notwendigen Begleitmedikation, Sicherheitsmaßnahmen, Kontraindikationen usw. zu beachten.

- g) Behandlungsdauer, Anzahl der Zyklen:

Bei FCM (Fludarabin, Cyclophosphamid und Mitoxantron) wurden in einer Phase 3-Studie 4 Zyklen in 4-wöchentlichen Abständen als Rezidivtherapie verabreicht (Forstpointner R. et al., 2004). Bei gutem Ansprechen und längerer Remissionsdauer muss bei erneutem Lymphomprogress die Wiederholung der Behandlung mit Nutzen und Risiken der therapeutischen Alternativen abgewogen werden. In der Mehrzahl der Studien wurden nicht mehr als 6, in wenigen Studien auch 8 Zyklen Fludarabin-haltiger Chemotherapie ununterbrochen in 4wöchentlichen Abständen gegeben. Aufgrund der starken immunsuppressiven Wirkung von Fludarabin, die durch Kombination mit anderen immunsuppressiv wirksamen Substanzen wie Cyclophosphamid oder Rituximab und durch den krankheitsimmanenten Immundefekt von Patienten mit NHL noch verstärkt wird, kann bei längerer ununterbrochener Gabe ein erhöhtes Risiko für vital bedrohliche Infektionen nicht ausgeschlossen werden.

- h) Wann sollte die Behandlung abgebrochen werden?

Bei Progression der Lymphomerkkrankung, fehlendem Ansprechen oder inakzeptabler Toxizität soll Fludarabin abgesetzt werden.

- i) Nebenwirkungen/Wechselwirkungen, wenn diese über die zugelassene Fachinformation hinausgehen oder dort nicht erwähnt sind:
Bei Kombination von Fludarabin mit anderen immunsuppressiven und/oder hämatotoxischen Substanzen, wie Cyclophosphamid, Mitoxantron oder Rituximab ist mit einer Zunahme der Hämatotoxizität und der Immunsuppression zu rechnen.
- j) Weitere Besonderheiten:
Fludarabin-haltige Therapieschemata sollten ausschließlich von Ärzten / Ärztinnen für Innere Medizin mit dem Schwerpunkt Hämatologie und Onkologie angewandt werden. Aufgrund der starken immunsuppressiven Wirkung von Fludarabin muss die frühzeitige Diagnose und Therapie von Infektionen gewährleistet werden. Zur Pneumocystisprophylaxe bei Therapie mit Purinanaloga wird die Gabe von Cotrimoxazol empfohlen, auch wenn dies in Studien nicht als Standard angegeben bzw. sogar ausdrücklich nicht vorgesehen war. Die Entwicklung einer Hämolyse muss rechtzeitig erkannt und Fludarabin ggf. abgesetzt werden. Bei Lymphomprogress unter Therapie mit Fludarabin wird der Wechsel zu einem anderen Fludarabin- oder Purinanaloga-haltigem Therapieschema nicht empfohlen. So weit angegeben, wurden in den relevanten klinischen Studien zur Erprobung von Fludarabin Patienten, die bereits Fludarabin oder andere Purinanaloga erhalten hatten, ausgeschlossen. Wirksamkeit und Sicherheit eines weiteren Fludarabin- oder Purinanaloga-haltigen Therapieschemas nach Resistenz auf Fludarabin können deshalb nicht bewertet werden.
- k) Zustimmung des pharmazeutischen Unternehmers:
Die folgenden pharmazeutischen Unternehmer haben für ihre Fludarabin-haltigen Arzneimittel eine Anerkennung des bestimmungsgemäßen Gebrauchs abgegeben (Haftung des pharmazeutischen Unternehmers), sodass ihre Arzneimittel für die vorgenannte Off-Label-Indikation verordnungsfähig sind:
Actavis Nordic A/S und Actavis Group PTC ehf, Genzyme Europe B.V., HEXAL AG, Neocorp AG, TEVA GmbH.
In Bezug auf die Kombination von Fludarabin mit Rituximab haben die folgenden pharmazeutischen Unternehmer für ihre Rituximab-haltigen Arzneimittel eine Anerkennung des bestimmungsgemäßen Gebrauchs abgegeben (Haftung des pharmazeutischen Unternehmers), sodass ihre Arzneimittel für die vorgenannte Off-Label-Indikation verordnungsfähig sind:
- Mundipharma Deutschland GmbH & Co. KG
 - Roche Registration GmbH
- Nicht verordnungsfähig sind in diesen Konstellationen Arzneimittel anderer pharmazeutischer Unternehmer, da diese keine entsprechende Erklärung abgegeben haben.
2. Anforderungen an eine Verlaufsdokumentation gemäß § 30 Absatz 4 AM-RL: entfällt

Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA), 2017 [3].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 19. Mai 2015 / 15. September 2016 / 16. März 2017 - Idelalisib

Zugelassene Anwendungsgebiete (Stand: September 2016)

Zydelig wird in Kombination mit Rituximab zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL) angewendet:

- die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben (siehe Abschnitt 4.4 der Fachinformation) oder
- als Erstlinientherapie bei Vorliegen einer 17p-Deletion oder einer TP53-Mutation bei Patienten, für die keine anderen Therapien geeignet sind.

Zydelig wird als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit folliculärem Lymphom (FL), das refraktär nach zwei vorausgegangenen Therapielinien ist, angewendet (siehe Abschnitt 4.4 der Fachinformation).

Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

Anwendungsgebiet 1:

Zur Behandlung von Patienten mit chronischer lymphatischer Leukämie (CLL), die mindestens eine vorangehende Therapie erhalten haben.

Teilpopulation 1a

Patienten mit rezidivierender oder refraktärer CLL, für die eine Chemotherapie angezeigt ist

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Eine patientenindividuelle, optimierte Chemotherapie nach Maßgabe des Arztes unter Beachtung des Zulassungsstatus, bevorzugt in Kombination mit Rituximab sofern angezeigt

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt

Teilpopulation 1b

Patienten mit rezidivierender oder refraktärer CLL, für die eine Chemotherapie nicht angezeigt ist

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Ibrutinib oder Best-Supportive-Care

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber Best-Supportive-Care

Anhaltspunkt für einen nicht quantifizierbaren Zusatznutzen

Anwendungsgebiet 2:

Als Erstlinientherapie bei Vorliegen einer 17p-Deletion oder einer TP53-Mutation bei Patienten, für die keine anderen Therapien geeignet sind

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Best-Supportive-Care

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber Best-Supportive-Care

Anhaltspunkt für einen nicht quantifizierbaren Zusatznutzen

Anwendungsgebiet 3:

Zur Behandlung von Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), das refraktär gegenüber zwei vorausgegangenen Therapielinien ist

Zweckmäßige Vergleichstherapie

Best-Supportive-Care

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber Best-Supportive-Care

Da erforderliche Nachweise nicht vorgelegt worden sind, gilt der Zusatznutzen im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie als nicht belegt (§ 35 a Absatz 1 Satz 5 SGB V).

Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA), 2016 [2].

Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 – Obinutuzumab (neues Anwendungsgebiet: follikuläres Lymphom)

Zugelassenes Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 13.6.2016)

Follikuläres Lymphom (FL)

Gazyvaro in Kombination mit Bendamustin, gefolgt von einer Gazyvaro Erhaltungstherapie, wird angewendet bei Patienten mit follikulärem Lymphom (FL), die auf eine Behandlung mit Rituximab oder einem Rituximab-haltigen Regime nicht angesprochen haben oder während bzw. bis zu 6 Monate nach der Behandlung progredient wurden.

Ausmaß des Zusatznutzens des Arzneimittels

Obinutuzumab ist zugelassen als Arzneimittel zur Behandlung eines seltenen Leidens nach der Verordnung (EG) Nr. 141/2000 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 16. Dezember 1999 über Arzneimittel für seltene Leiden. Gemäß § 35a Absatz 1 Satz 10 1. Halbs. SGB V gilt der medizinische Zusatznutzen durch die Zulassung als belegt.

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) bestimmt gemäß 5. Kapitel § 12 Absatz 1 Nummer 1 Satz 2 der Verfahrensordnung des G-BA (VerfO) das Ausmaß des Zusatznutzens für die Anzahl der Patienten und Patientengruppen, für die ein therapeutisch bedeutsamer Zusatznutzen besteht. Diese Quantifizierung des Zusatznutzens erfolgt am Maßstab der im 5. Kapitel § 5 Absatz 7 Nummer 1 bis 4 VerfO festgelegten Kriterien.

Ausmaß des Zusatznutzens

nicht quantifizierbar

3.2 Cochrane Reviews

Es konnten keine relevanten Cochrane Reviews identifiziert werden.

3.3 Systematische Reviews

Es konnten keine relevanten systematischen Reviews identifiziert werden.

3.4 Leitlinien

Leitlinienprogramm Onkologie, 2020 [4].

Deutsche Krebsgesellschaft (DKG), Deutsche Krebshilfe (DKH), Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (AWMF)

S3-Leitlinie Diagnostik, Therapie und Nachsorge für Patienten mit einem follikulären Lymphom

Zielsetzung

Das primäre Ziel dieser S3-Leitlinie ist es, die Diagnostik, Therapie und Nachsorge von Patienten mit einem follikulären Lymphom (FL) zu standardisieren und zu optimieren, um sowohl bei der Ersterkrankung als auch beim Rezidiv ein individuell adaptiertes qualitätsgesichertes Therapiekonzept zu gewährleisten.

Methodik

Grundlage der Leitlinie

- Repräsentatives Gremium;
- Interessenkonflikte und finanzielle Unabhängigkeit dargelegt;
- Systematische Suche, Auswahl und Bewertung der Evidenz;
- Formale Konsensusprozesse und externes Begutachtungsverfahren dargelegt;
- Empfehlungen der Leitlinie sind eindeutig und die Verbindung zu der zugrundeliegenden Evidenz ist explizit dargestellt;
- Regelmäßige Überprüfung der Aktualität gesichert.

Recherche/Suchzeitraum:

Im Januar 2017 wurde in der Datenbank des Guideline International Networks (www.g-i-n.net) und MEDLINE (www.pubmed.org) mit dem Suchbegriff 'lymphoma' nach relevanten Leitlinien gesucht.

Zur Identifikation der Primärpublikationen wurden die Datenbanken MEDLINE (über OVID) und die Cochrane Library inklusive CENTRAL und die Referenzlisten von systematischen Übersichtsarbeiten durchsucht. Der Suchzeitraum deckt die Zeit von 1994 bis 2017 ab.

LoE

Tabelle 1: Vertrauen in den Evidenzkörper gemäß GRADE

Qualität der Evidenz	Beschreibung	Symbol
Hohe Qualität	Wir sind sehr sicher, dass der wahre Effekt nahe bei dem Effektschätzer liegt.	⊕⊕⊕⊕
Moderate Qualität	Wir haben mäßig viel Vertrauen in den Effektschätzer: der wahre Effekt ist wahrscheinlich nahe bei dem Effektschätzer, aber es besteht die Möglichkeit, dass er relevant verschieden ist.	⊕⊕⊕⊖
Geringe Qualität	Unser Vertrauen in den Effektschätzer ist begrenzt: Der wahre Effekt kann durchaus relevant verschieden vom Effektschätzer sein.	⊕⊕⊖⊖

Sehr geringe Qualität	Wir haben nur sehr wenig Vertrauen in den Effektschätzer: Der wahre Effekt ist wahrscheinlich relevant verschieden vom Effektschätzer.	⊕⊖⊖⊖
-----------------------	--	------

GOR

In der Leitlinie wird zu allen Empfehlungen zusätzlich die Stärke der Empfehlung (Empfehlungsgrad) ausgewiesen. Hinsichtlich der Stärke der Empfehlung werden in der Leitlinie drei Empfehlungsgrade unterschieden, die sich auch in der Formulierung der Empfehlungen jeweils widerspiegeln.

Tabelle 2: Verwendete Empfehlungsgrade

Empfehlungsgrad	Beschreibung	Ausdrucksweise
A	Starke Empfehlung	soll
B	Empfehlung	sollte
0	Empfehlung offen	kann

Tabelle 3: Festlegungen hinsichtlich der Konsensstärke

Konsensstärke	Prozentuale Zustimmung
Starker Konsens	>95% der Stimmberechtigten
Konsens	>75 – 95% der Stimmberechtigten
Mehrheitliche Zustimmung	>50 – 75% der Stimmberechtigten
Dissens	<50% der Stimmberechtigten

Empfehlungen

11. Therapie des Rezidivs

11.1 Chemoimmuntherapie

Die Auswahl der Therapie beim Rezidiv richtet sich nach der Vortherapie, der Zeit bis zum Rezidiv, der klinischen Symptomatik bei Rezidiv, dem Alter und den Komorbiditäten des Patienten sowie nach dem Patientenwunsch.

11.1.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad B	Bei Patienten mit einem behandlungsbedürftigen systemischen Rezidiv oder Progress sollte eine systemische Therapie durchgeführt werden.
GRADE ⊕⊕⊕⊖ moderate ⊕⊕⊕⊕ high ⊕⊕⊕⊖ moderate ⊕⊕⊖⊖ low	van Oers 2006 [287], Radford 2013 [288], Sehn 2016 [289] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit
	Starker Konsens

11.2.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Bei einem Rezidiv oder Progress nach mehr als 2 Jahren nach einer Chemoimmuntherapie sollte bei entsprechender Therapieindikation erneut eine Chemoimmuntherapie eingesetzt werden. <i>CAVE: Kumulative Antrazyklin-Toxizität beachten. Erhöhte Rate an Sekundärneoplasien unter Fludarabin</i>
	Starker Konsens

11.3.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Bei einem Rezidiv oder Progress nach mehr als 2 Jahren nach einer Chemoimmuntherapie kann bei entsprechender Therapieindikation die gleiche Chemoimmuntherapie wieder eingesetzt werden. <i>CAVE: Kumulative Antrazyklin-Toxizität beachten. Erhöhte Rate an Sekundärneoplasien unter Fludarabin</i>
	Starker Konsens

11.4.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Bei einem Rezidiv oder Progress nach weniger als 2 Jahren nach Beginn einer Chemoimmuntherapie sollte, sofern verfügbar, die Behandlung im Rahmen klinischer Studien angeboten werden.
	Starker Konsens

11.5.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Bei einem Rezidiv oder Progress nach weniger als 2 Jahren nach Beginn einer Chemoimmuntherapie sollten bei geeigneten Patienten andere Therapieverfahren (z. B. eine Hochdosistherapie mit nachfolgender autologer Stammzelltransplantation) eingesetzt werden.
	Starker Konsens

Hintergrund

Grundsätzlich ist bei Patienten, die bereits mit einer Chemoimmuntherapie mit Rituximab, gefolgt von einer Rituximab-Erhaltungstherapie, behandelt wurden, eine erneute Chemoimmuntherapie sinnvoll. In einer aktuellen Publikation erreichten Patienten, die innerhalb der PRIMA-Studie (R-CHOP, R-CVP, Rituximab, Cyclophosphamid, Vincristin, Prednison) oder R-FM (Rituximab, Fludarabin, Mitoxantron), gefolgt von einer Rituximab-Erhaltungstherapie behandelt wurden und einen Progress hatten, durch eine erneute Chemoimmuntherapie wieder eine hohe Responserate (67 %) und ein langes Gesamtüberleben (6,4 Jahre), wenn sie im Rezidiv keine hochmaligne Transformation aufwiesen [271]. Für Patienten, die initial mit Obinutuzumab und Chemotherapie behandelt werden, liegen derzeit noch keine vergleichbaren Daten im Rezidiv vor. Zum Vorgehen bei Rituximab-refraktären Patienten siehe Empfehlung 11.6..

Wenn Patienten länger als zwei Jahre seit der letzten Chemoimmuntherapie keine Progression hatten [...], ist eine erneute Chemoimmuntherapie Therapie der Wahl. Voraussetzung ist allerdings, dass sich klinisch und wenn möglich bioptisch kein Hinweis auf eine hochmaligne Transformation findet [...]. Wenn die Erstlinientherapie Rituximab und Bendamustin, R-CVP oder R-MCP (Rituximab, Mitoxantron, Chlorambucil, Prednison) war, kann diese auch wiederholt werden.

Eine Chemoimmuntherapie mit R-Bendamustin führt bei Patienten mit follikulärem Lymphom, die mit Chemotherapie ohne Rituximab vorbehandelt waren, zu einer Responserate von 96 % mit 71 % kompletten Remissionen und einem medianen PFS von 24 Monaten [290]. Aber auch in einer aktuelleren Studie, in denen alle Patienten bereits eine Vortherapie mit Rituximab und Chemotherapie erhielten, waren die Remissionsraten ähnlich hoch [291] (95 % mit 80 % kompletten Remissionen). Retrospektive Daten von 88 Patienten mit indolentem NHL und CLL [292] legen nahe, dass man nach initial gutem Ansprechen eine Therapie mit R-Bendamustin wiederholen kann. Hier zeigte sich ein Gesamtansprechen von 76 % (mit einer niedrigeren CR Rate von 7 %) ohne unerwartete Toxizität.

Eine Chemoimmuntherapie mit Rituximab und Fludarabin-haltigen Schemata hat ebenfalls hohe Ansprechraten bei Patienten, die bislang mit Chemotherapie ohne Rituximab vorbehandelt wurden. Zum Beispiel konnte mit der Kombination Rituximab, Fludarabin und Mitoxantron Ansprechraten von 84 % (68 % komplette Remissionen) und eine 3-Jahres EFS von 47 % erzielt werden [293]. Mit der Kombination von Rituximab, Fludarabin, Cyclophosphamid und Mitoxantron konnte eine Response Rate von 94 % und ein progressionsfreies Überleben von 16 Monaten erzielt werden [294]. Zu Erfahrungen von fludarabinhaltigen Kombinationen bei Patienten, die bereits eine Chemoimmuntherapie erhalten haben, gibt es keine umfassenden Publikationen. Ebenso gibt es nur wenig Erfahrung mit einer Wiederbehandlung mit einem fludarabinhaltigen Schema. In einer Fallserie von 563 Patienten war Fludarabin ein unabhängiger Risikofaktor in einer multivariaten Analyse für die Entwicklung von Sekundärneoplasien bei Lymphompatienten [295]. Aus diesem Grunde sollte eine erneute Therapie mit fludarabinhaltigen Kombinationen nur in Ausnahmefällen erfolgen. Auch muss bei einer erneuten Therapie mit R-CHOP die kumulative Antrazyklintoxizität beachtet werden.

Bei Patienten, die nach weniger als zwei Jahren nach einer Chemoimmuntherapie rezidivieren, sollten alternative Ansätze wie Transplantationsstrategien bei Jüngeren, nach Remissionsinduktion z. B. durch R-DHAP (Rituximab, Dexamethason, Ara-C/Cytarabin, Cisplatin) oder R-ICE (Rituximab, Ifosfamid, Carboplatin, Etoposid) oder Idelalisib im zweiten Rezidiv, sowie experimentelle Ansätze in Studien geprüft werden. Sollte dies nicht möglich sein, sollte zumindest ein alternatives Chemotherapieregime (z. B. CVP/CHOP statt Bendamustin) verwendet werden.

11.6.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad B	Bei einem Rezidiv während oder innerhalb von 6 Monaten nach einer Rituximabtherapie sollte bei Indikation zur erneuten Chemoimmuntherapie Obinutuzumab als Antikörper in Betracht gezogen werden. <i>CAVE: Zulassung von Obinutuzumab im Rezidiv nur mit Bendamustin.</i>
GRADE ⊕⊕⊕⊕ high ⊕⊕⊕⊕ high ⊕⊕⊕⊖ moderate ⊕⊕⊕⊖ moderate	Sehn 2016 [289] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit
	Konsens

Hintergrund

Bei Patienten mit einer Resistenz gegen Rituximab (Therapieversagen während oder bis 6 Monate nach Abschluss einer Rituximab-Therapie) wurde die Kombination aus Obinutuzumab und Bendamustin (90mg/m²) zugelassen und hat sich in einer randomisierten Studie [289] gegen Bendamustin 120mg/m² als Monotherapie durchgesetzt (PFS: HR 0,49, 95 % CI 0,35-0,68; OS: (Gesamtkohorte, >80 % FL-Patienten) HR 0,67, 95 % CI 0,47-0,96; AEs grade 3-5: 72,5 % (B+G) vs 65,5 % (B)). Allerdings wurden in diese Studie nur Patienten eingeschlossen, die entweder keine Vorbehandlung mit Bendamustin hatten oder mindestens 2 Jahre nach Bendamustin nicht behandlungsbedürftig waren. Für Patienten, die innerhalb von zwei Jahren nach R-Bendamustin rezidivieren, gibt es keine zugelassene Alternative mit Chemoimmuntherapie, möglicherweise ist eine Therapie mit Obinutuzumab und einem anderen Chemotherapieregime sinnvoll. Zu Patienten mit Refraktärität auf Obinutuzumab gibt es derzeit keine Erfahrung. Hier liegt eine Rezidivtherapie mit Rituximab oder das Weglassen des monoklonalen Antikörpers im Ermessen des behandelnden Arztes.

11.7.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Eine Monotherapie mit Rituximab kann besonders bei älteren oder komorbiden Patienten, bei denen eine Chemotherapie nicht durchführbar ist, in der Rezidivtherapie eingesetzt werden.
	Starker Konsens

Hintergrund

Eine Monotherapie mit Rituximab ist eine gut verträgliche und zugelassene Behandlungsoption. In drei Studien, in denen eine Rituximab-Monotherapie bei Patienten geprüft wurde, die bereits mit Rituximab vortherapiert waren, zeigte sich eine gute Krankheitskontrolle. In einer ersten Studie [296] hatten 58 vorbehandelte Patienten mit 4 Gaben Rituximab (375mg/m²) im wöchentlichen Abstand eine Responderate von 41 % (davon 11 % komplette Remissionen); die Zeit zur Progression betrug 17,8 Monate. In der GAUSS-Studie betrug die Responderate nach 4 Gaben 33 %, das progressionsfreie Überleben lag bei 25 Monaten [297]. In einer dritten Studie [298] mit 8 Rituximab-Gaben im wöchentlichen Abstand betrug die Responderate bei Rituximab 64 % (davon 39 % komplette Remissionen) und die Zeit bis zur Progression 13,8 Monate. Der Stellenwert einer Verlängerung der Rituximabtherapie ist unklar. In einer randomisierten Studie [217] hatten Patienten mit einer 5-jährigen Therapie im Gegensatz zu Patienten mit einer Kurzzeittherapie (8 Gaben Rituximab 375 mg/m²) ein deutlich verlängertes ereignisfreies Überleben (5,3 versus 3,4 Jahre), allerdings auch eine höhere Rate an Komplikationen und keine Verbesserung des Gesamtüberlebens.

Gemäß dem Zulassungsstatus kommt eine Monotherapie mit 4 Zyklen Rituximab mit 375 mg/m² in vierwöchentlichen Abständen bei älteren und komorbiden Patienten in Frage, bei denen eine Chemotherapie nicht durchführbar ist. Eine Chemoimmuntherapie bietet allerdings die Chance eines deutlich längeren progressionsfreien Überlebens, sodass – wenn möglich – eher die Kombination eingesetzt werden sollte.

11.8.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad 0	Eine Radioimmuntherapie (Yttrium-90-Ibritumomab-Tiutexan) kann bei einer Knochenmarkinfiltration <20 % im Rezidiv eingesetzt werden, wenn Patienten nicht für eine Immunchemotherapie oder Chemotherapie geeignet sind.
GRADE Nicht berichtet ⊕⊕⊕⊕ low Nicht berichtet ⊕⊕⊕⊕ low	Witzig 2002 [299, 300] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit
	Starker Konsens

Hintergrund

Eine Radioimmuntherapie mit Yttrium-90-Ibritumomab-Tiuxetan ist aufgrund der einmaligen Infusion und der geringen nicht-hämatologischen Nebenwirkungen eine Alternative zu einer Chemoimmuntherapie über mehrere Zyklen besonders beim älteren oder komorbiden Patienten. In einer randomisierten Studie lag die Ansprechrate bei 80 % und die CR/CRu Rate von 34 % damit deutlich höher als bei der Rituximab-Monotherapie im Vergleichsarm [301]. Das PFS betrug 14,1 Monate. Eine wichtige Voraussetzung ist allerdings eine Knochenmarksinfiltration unter 20 %. Selbst bei Patienten, die auf Rituximab refraktär sind (Progress unter oder innerhalb von 6 Monaten nach Rituximab) wird eine Ansprechrate von 74 % (15 % komplette Remission, time to progression 6,7 Monate) erreicht [299].

Referenzen

- [217] Taverna C, Martinelli G, Hitz F, Mingrone W, Pabst T, Cevreska L, et al. Rituximab maintenance for a maximum of 5 years after single-agent rituximab induction in follicular lymphoma: results of the randomized controlled phase III trial SAKK 35/03. *J Clin Oncol* 2016;34:495-500.
- [271] Sarkozy C, Trneny M, Xerri L, Wickham N, Feugier P, Leppa S, et al. Risk factors and outcomes for patients with follicular lymphoma who had histologic transformation after response to first-line immunochemotherapy in the PRIMA trial. *J Clin Oncol* 2016;34:2575-2582.
- [287] van Oers MH, Klasa R, Marcus RE, Wolf M, Kimby E, Gascoyne RD, et al. Rituximab maintenance improves clinical outcome of relapsed/resistant follicular non-Hodgkin lymphoma in patients both with and without rituximab during induction: results of a prospective randomized phase 3 intergroup trial. *Blood* 2006;108:3295-3301.
- [288] Radford J, Davies A, Cartron G, Morschhauser F, Salles G, Marcus R, et al. Obinutuzumab (GA101) plus CHOP or FC in relapsed/refractory follicular lymphoma: results of the GAUDI study (B021000). *Blood* 2013;122:1137-1143.
- [289] Sehn LH, Chua N, Mayer J, Dueck G, Trněný M, Bouabdallah K, et al. Obinutuzumab plus bendamustine versus bendamustine monotherapy in patients with rituximab-refractory indolent non-Hodgkin lymphoma (GADOLIN): a randomised, controlled, open-label, multicentre, phase 3 trial. *Lancet Oncol* 2016;17:1081-1093.
- [290] Jurinovic V, Metzner B, Pfreundschuh M, Schmitz N, Wandt H, Keller U, et al. Autologous stem cell transplantation for patients with early progression of follicular lymphoma: a follow-up study of 2 randomized trials from the German Low Grade Lymphoma Study Group. *Biol Blood Marrow Transplant* 2018;24:1172-1179.
- [291] Rummel MJ, Al-Batran SE, Kim SZ, Welslau M, Hecker R, Kofahl-Krause D, et al. Bendamustine plus rituximab is effective and has a favorable toxicity profile in the treatment of mantle cell and low-grade non-Hodgkin's lymphoma. *J Clin Oncol* 2005;23:3383-3389.
- [292] Matsumoto K, Takayama N, Aisa Y, Ueno H, Hagihara M, Watanabe K, et al. A phase II study of bendamustine plus rituximab in Japanese patients with relapsed or refractory indolent B-cell non-Hodgkin lymphoma and mantle cell lymphoma previously treated with rituximab: BRB study. *Int J Hematol* 2015;101:554-562.
- [293] Weide R, Feiten S, Friesenhahn V, Heymanns J, Kleboth K, Thomalla J, et al. Retreatment with bendamustine-containing regimens in patients with relapsed/refractory chronic lymphocytic leukemia and indolent B-cell lymphomas achieves high response rates and some long lasting remissions. *Leuk Lymphoma* 2013;54:1640-1646.
- [294] Morschhauser F, Mounier N, Sebban C, Brice P, Solal-Celigny P, Tilly H, et al. Efficacy and safety of the combination of rituximab, fludarabine, and mitoxantrone for rituximab-naive, recurrent/refractory follicular non-Hodgkin lymphoma with high tumorburden: a multicenter phase 2 trial by the Groupe d'Etude des Lymphomes de l'adulte (GELA) and Groupe Ouest Est des Leucémies et Autres Maladies du Sang (GOELAMS). *Cancer* 2010;116:4299-4308.
- [295] Forstpointner R, Dreyling M, Repp R, Hermann S, Hänel A, Metzner B, et al. The addition of rituximab to a combination of fludarabine, cyclophosphamide, mitoxantrone (FCM) significantly increases the response rate and prolongs survival as compared with FCM alone in patients with relapsed and refractory follicular and mantle cell lymphomas: results of a prospective randomized study of the German Low-Grade Lymphoma Study Group. *Blood* 2004;104:3064-3071.
- [296] Davis TA, Grillo-López AJ, White CA, McLaughlin P, Czuczman MS, Link BK, et al. Rituximab anti-CD20 monoclonal antibody therapy in non-Hodgkin's lymphoma: safety and efficacy of retreatment. *J Clin Oncol* 2000;18:3135-3143.
- [297] Sehn LH, Goy A, Offner FC, Martinelli G, Dolores Caballero M, Gadeberg O, et al. Randomized phase II trial comparing obinutuzumab (GA101) with rituximab in patients with relapsed CD20+ indolent B-cell non-Hodgkin lymphoma: final analysis of the GAUSS study. *J Clin Oncol* 2015;33:3467-3474.
- [298] Tobinai K, Igarashi T, Itoh K, Kurosawa M, Nagai H, Hiraoka A, et al. Rituximab monotherapy with eight weekly infusions for relapsed or refractory patients with indolent B cell non-Hodgkin lymphoma mostly pretreated with rituximab: a multicenter phase II study. *Cancer Sci* 2011;102:1698-1705.

[299] Witzig TE, Flinn IW, Gordon LI, Emmanouilides C, Czuczman MS, Saleh MN, et al. Treatment with ibrutinomab tiuxetan radioimmunotherapy in patients with rituximab-refractory follicular non-Hodgkin's lymphoma. J Clin Oncol 2002;20:3262-3269.

[300] Witzig TE, Gordon LI, Cabanillas F, Czuczman MS, Emmanouilides C, Joyce R, et al. Randomized controlled trial of Yttrium-90-labeled ibrutinomab tiuxetan radioimmunotherapy versus rituximab immunotherapy for patients with relapsed or refractory low-grade, follicular or transformed B-cell non-Hodgkin's Lymphoma. J Clin Oncol 2002;20:2453-2463.

[301] Witzig TE, Gordon LI, Cabanillas F, Czuczman MS, Emmanouilides C, Joyce R, et al. Randomized controlled trial of Yttrium-90-labeled ibrutinomab tiuxetan radioimmunotherapy versus rituximab immunotherapy for patients with relapsed or refractory low-grade, follicular or transformed B-cell non-Hodgkin's Lymphoma. J Clin Oncol 2002;20:2453-2463.

11.2. Neue Substanzen

11.2.1. Neue Substanzen mit Zulassung beim folliculären Lymphom

11.2.1.1. Idelalisib

11.9.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad 0	Patienten ab dem zweiten Rezidiv oder Progress nach Chemo- und/oder Immuntherapie können eine Monotherapie mit Idelalisib erhalten, wenn die letzte Chemo- und/oder Immuntherapie ungenügend angesprochen hat (Progress innerhalb von 6 Monaten).
GRADE ⊕⊕⊖⊖ low ⊕⊕⊖⊖ low Nicht berichtet ⊕⊖⊖⊖ very low	Salles 2016 [302], Eyre 2018 [303], Gopal 2014 [281] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit
	Starker Konsens

Hintergrund

Der PI3K-delta-Inhibitor Idelalisib ist in Europa als Monotherapie zugelassen, „für erwachsene Patienten mit folliculärem Lymphom, das refraktär nach zwei vorausgegangenen Therapielinien“ ist. In der zulassungsrelevanten Phase-II Studie [281] wurden Patienten eingeschlossen, die sowohl unter oder innerhalb von 6 Monaten nach Ende einer Chemotherapie als auch unter oder innerhalb von 6 Monaten nach Ende einer Rituximab-Therapie nicht angesprochen hatten oder progredient waren; die Patienten hatten im Median 4 Vortherapien erhalten. Die Ansprechrate in dieser Studie betrug 57 % (gemischte Entitäten), die Rate kompletter Remission lag jedoch nur bei 6 %, das progressionsfreie Überleben lag bei 11 Monaten.

Hinsichtlich des Nebenwirkungsprofils zeigte sich in der dargestellten Studie ein differentes Nebenwirkungsprofil, häufig waren Durchfälle, Übelkeit und Fatigue sowie Hustenreiz. Die häufigsten Grad 3/4 Toxizitäten waren ein Abfall der Neutrophilen, Durchfälle und eine immunvermittelte Hepatotoxizität. Diese Ergebnisse wurden in weiteren Analysen im Wesentlichen bestätigt [303, 304]. In den Folgejahren gab es eine Reihe von zusätzlichen wichtigen Warnhinweisen. Idelalisib führte zu vermehrten Infektionen, weshalb die Therapie unter einer PJP-Prophylaxe und einem CMV-Monitoring erfolgen soll. Relevante Nebenwirkungen sind daneben auch die späte Colitis (typisch nach 6-8 Monaten), die frühzeitig erkannt und durch Therapieunterbrechung sowie gegebenenfalls lokale und systemische Glukosteroidgaben behandelt werden sollte, sowie die Pneumonitis und Hepatitis, für die ebenfalls spezifische Empfehlungen gelten (siehe Fachinformation Idelalisib).

11.2.2. Neue Substanzen ohne Zulassung, jedoch breiter Studienlage

11.2.2.1. Lenalidomid

11.10.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad 0	Eine Behandlung mit Rituximab und Lenalidomid kann vor allem bei Patienten erfolgen, die nach Chemoimmuntherapie refraktär oder nur kurz in Remission sind, und bei denen eine Therapie mit Idelalisib oder eine intensive Salvage-Therapie nicht möglich ist und bei denen kein experimenteller Ansatz in Studien zur Verfügung steht. <i>Cave: Off-label use Lenalidomid</i>
GRADE ⊕⊕⊖⊖ low Nicht berichtet Nicht berichtet ⊕⊕⊕⊖ moderate	Leonard 2015 [305] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit
	Starker Konsens

Hintergrund

Der Immunmodulator Lenalidomid ist in Europa bei Patienten mit Multiplem Myelom, MDS und dem Rezidiv eines Mantelzelllymphoms zugelassen und ist auch beim folliculären Lymphom in zahlreichen Phase-II und Phase-III-Studien getestet worden. In einer Serie mit ausgedehnt vorbehandelten Patienten (3 Vortherapien, 50 % refraktär) lag die Ansprechrate bei Patienten mit folliculärem Lymphom bei 27 % [306]. Die Dauer des Ansprechens war länger als 16 Monate [306]. In der Kombination mit Rituximab können die Therapieergebnisse verbessert werden. In einer randomisierten Phase-III-Studie wurde die Ansprechrate von 53 % (20 % komplette Remissionen) auf 76 % (39 % komplette Remissionen) gesteigert. Die mediane Zeit bis zur Progression verdoppelte sich fast von 1,1 Jahre auf 2 Jahre [305]. In der AUGMENT-Studie wurde randomisiert Lenalidomid plus Rituximab versus Rituximab plus Placebo beim rezidivierten folliculären Lymphom verglichen und hinsichtlich des primären Endpunktes PFS ein klarer Vorteil zugunsten von Lenalidomid/Rituximab beobachtet (HR 0,46; 95 % CI 0,34-0,62; p<0,001) [307]. Aus einer laufenden Phase-III Studie (MAGNIFY) wurden kürzlich weitere Effizienzdaten von 91 Patienten mit folliculärem Lymphom vorgelegt, die mit einer Lenalidomid und Rituximab Induktion und Erhaltung behandelt wurden. Hier zeigte sich ein Gesamtansprechen von 67 % mit 31 % kompletten Remissionen und ein 1-Jahres PFS von 66 %. Da gerade in der Gruppe der doppelt-refraktären Patienten das 1-Jahres PFS ebenfalls bei 66 % liegt, stellt Lenalidomid und Rituximab eine nicht zugelassene Therapieoption für Patienten dar, bei denen eine Idelalisibtherapie nicht durchführbar ist (z. B. relevante Darm- oder Lungenvorerkrankungen). Es gibt keine relevanten Studiendaten zum Einsatz von Lenalidomid nach Einsatz eines PI3K-Inhibitors [308].

11.2.2.2. Copanlisib, Duvelisib, Ibrutinib, Venetoclax und PD-1 / PD-L1 Antikörper

11.11.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Copanlisib, Duvelisib, Ibrutinib, Venetoclax und PD-1 / PD-L1 interagierende Antikörper sollten nicht außerhalb von klinischen Studien angewendet werden.
Ibrutinib ⊕⊕⊖⊖ low ⊕⊕⊖⊖ low Nicht berichtet ⊕⊕⊖⊖ low	Bartlett 2018 [309], Gopal 2018 [310] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit

PD-1 / PD-L1 interagierende Antikörper	Lesokhin 2016 [311]
Nicht berichtet ⊕⊖⊖⊖ very low	Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben
Nicht berichtet Nicht berichtet	Lebensqualität Sicherheit
	Starker Konsens

Hintergrund

Copanlisib und Duvelisib

Neben Idelalisib wurden eine Reihe von anderen PI3K-Inhibitoren an Patienten mit folliculärem Lymphom getestet. Zu zwei Substanzen gibt es Daten aus größeren Phase-II-Studien: Copanlisib, ein intravenös applizierter Inhibitor der alpha und delta Untereinheit von PI3K und Duvelisib, welches die gamma und delta Untereinheit hemmt. Copanlisib zeigte in einer Studie mit 142 Patienten mit indolenten Lymphomen und 2 oder mehr Vortherapien eine Responserate von 59 % (einschließlich 12 % komplette Remissionen). Die Dauer der Response betrug 22,6 Monate. Im Unterschied zu Idelalisib sind die wesentlichen Nebenwirkungen Hyperglykämien (Grad 3-4: 40,1 %) und arterielle Hypertension (Grad 3-4: 22,5 %). Copanlisib wurde im Jahr 2017 von der FDA zur Behandlung von rezidierten und refraktären folliculären Lymphomen zugelassen, eine europäische Zulassung steht aus.

Duvelisib wurde an 129 doppelt-refraktären Patienten mit indolenten Lymphomen getestet und zeigte eine Response Rate von 46 % (komplette Remission 1 %). Die Dauer der Response betrug 9,9 Monate. Das Nebenwirkungsprofil ähnelt dem von Idelalisib (Diarrhoen ab Grad 3 in 15 % der Fälle). Bislang gibt es keine Zulassung für Duvelisib, ist jedoch in den USA beantragt (Stand 07/2018) [312, 313].

Ibrutinib

Der Bruton Tyrosinkinase-Inhibitor Ibrutinib ist für die Behandlung der CLL, des rezidierten Mantelzell-Lymphoms sowie des rezidierten Morbus Waldenström in Europa zugelassen. Beim folliculären Lymphom zeigte sich bei 110 Patienten mit im Median 3 Vortherapien und rezidiertem folliculärem Lymphom eine moderate Ansprechrate (OR 20,9 %, CR 10,9 %), das progressionsfreie Überleben lag bei 4,6 Monaten, die Dauer des Ansprechens betrug allerdings 19 Monate, 63 % der Patienten lebten noch nach 2 Jahren.

Möglicherweise ist die Kombination mit Rituximab effektiver. In einer Phase-II Studie wurden zwei verschiedene Kombinationen von Rituximab mit Ibrutinib in der Erstlinientherapie von Patienten mit folliculären Lymphomen getestet. Die Response-Raten betragen 75-85 % und das 1-Jahres PFS von 77-87 % je Arm. Daten über die Kombination von Rituximab und Ibrutinib in der Rezidivsituation sind bislang nicht bekannt.

Wesentliche Nebenwirkungen von Ibrutinib sind ein erhöhtes Blutungsrisiko, Infektneigung, Induktion von Vorhofflimmern und gastrointestinale Beschwerden [309, 310, 314].

Venetoclax

Venetoclax ist ein gegen das antiapoptotische Protein BCL2 wirksames Medikament aus der Klasse der BH3-Mimetika. Es ist in Deutschland zur Behandlung der rezidierten chronischen lymphatischen Leukämie mit 17p-Deletion oder TP53 Mutation zugelassen.

Aufgrund der regelhaft vorkommenden t(14;18) mit subsequenter bcl-2 Überexpression ist die Rationale zum Einsatz beim folliculären Lymphom gegeben. Bei 29 Patienten mit rezidierten folliculären Lymphomen war in einer Phase-I Studie die Responserate 38 % und das mediane progressionsfreie Überleben 11 Monate. Auch hier wurden verschiedene Kombinationstherapien getestet. In einer Studie mit Venetoclax, Rituximab und Bendamustin zeigte sich kein unerwartetes Toxizitätsprofil; es wurden Ansprechraten von 75 % (35 % komplette Remissionen) und eine Dauer der Response von 11 Monaten beobachtet. In der dreiarmligen CONTRALTO Studie (randomisierte Phase-II) wurden Patienten mit rezidiertem folliculärem Lymphom entweder mit einer Standardtherapie mit Rituximab und Bendamustin, mit Rituximab und Venetoclax oder mit der Kombination aus allen drei Komponenten behandelt. Die Kombination aus Rituximab und Venetoclax zeigte eine Ansprechrate von 30 % und hatte damit keine höheren Responseraten als in der Monotherapie. Weiterhin zeigten sich im progressionsfreien Überleben keine signifikanten Unterschiede im PFS zwischen Rituximab und Bendamustin oder der Dreierkombination.

Die Nebenwirkungen von Venetoclax bestehen insbesondere im Risiko einer frühen Tumorlyse sowie in der Folge von Zytopenien [315-317].

Checkpoint-Inhibitoren

Im Gegensatz zu anderen Lymphomentitäten ist ein Stellenwert für sogenannte Checkpoint-Inhibitoren beim folliculären Lymphom bisher nicht angezeigt. Analysen der Lymphomzellen und des Mikromilieus ergeben kein einheitliches Bild und auch die wenigen verfügbaren klinischen Daten ergeben nur ein vorläufiges Bild. Ein Ansprechen auf Nivolumab war bei 4/10 Patienten zu verzeichnen, wobei einige Remissionen langandauernd waren [311]. In Kombination mit Rituximab wurde Pembrolizumab bei Patienten mit folliculärem Lymphom eingesetzt, in einer früheren Analyse der Daten wurde eine Ansprechrate von 80 % beobachtet [311, 318].

Referenzen

- [281] Gopal AK, Kahl BS, de Vos S, Wagner-Johnston ND, Schuster SJ, Jurczak WJ, et al. PI3K δ inhibition by idelalisib in patients with relapsed indolent lymphoma. *N Engl J Med* 2014;370:1008-1018.
- [302] Salles G, Schuster SJ, de Vos S, Wagner-Johnston ND, Viardot A, Blum KA, et al. Efficacy and safety of idelalisib in patients with relapsed, rituximab- and alkylating agent-refractory follicular lymphoma: a subgroup analysis of a phase 2 study. *Haematologica* 2017;102:e156-e159.
- [303] Eyre TA, Osborne WL, Gallop-Evans E, Ardeschna KM, Kassam S, Sadullah S, et al. Results of a multicentre UK-wide compassionate use programme evaluating the efficacy of idelalisib monotherapy in relapsed, refractory follicular lymphoma. *Br J Haematol* 2018;181:555-559.
- [304] Salles G, Schuster SJ, de Vos S, Wagner-Johnston ND, Viardot A, Blum KA, et al. Efficacy and safety of idelalisib in patients with relapsed, rituximab- and alkylating agent-refractory follicular lymphoma: a subgroup analysis of a phase 2 study. *Haematologica* 2017;102:e156-e159.
- [305] Leonard JP, Jung SH, Johnson J, Pitcher BN, Bartlett NL, Blum KA, et al. Randomized trial of lenalidomide alone versus lenalidomide plus rituximab in patients with recurrent follicular lymphoma: CALGB 50401 (Alliance). *J Clin Oncol* 2015;33:3635-3640.
- [306] Witzig TE, Wiernik PH, Moore T, Reeder C, Cole C, Justice G, et al. Lenalidomide oral monotherapy produces durable responses in relapsed or refractory indolent non-Hodgkin's lymphoma. *J Clin Oncol* 2009;27:5404-5409.
- [307] Leonard JP, Trněný M, Izutsu K, Fowler NH, Hong X, Zhu J, et al. A phase III study of lenalidomide plus rituximab versus placebo plus rituximab in relapsed or refractory indolent lymphoma. *J Clin Oncol* 2019;37:1188-1199.
- [308] Andorsky DJ, Yacoub A, Melear JM, Coleman M, Kolibaba KS, Brooks HD, et al. Phase IIIb randomized study of lenalidomide plus rituximab (R2) followed by maintenance in relapsed/refractory NHL: Analysis of patients with double-refractory or early relapsed follicular lymphoma (FL). *J Clin Oncol* 2017;35:suppl:7502.

- [309] Bartlett NL, Costello BA, LaPlant BR, Ansell SM, Kuruwilla JG, Reeder CB, et al. Single-agent ibrutinib in relapsed or refractory follicular lymphoma: a phase 2 consortium trial. *Blood* 2018;131:182-190.
- [310] Gopal AK, Schuster SJ, Fowler NH, Trotman J, Hess G, Hou JZ, et al. Ibrutinib as treatment for patients with relapsed/refractory follicular lymphoma: results from the open-label, multicenter, phase II DAWN study. *J Clin Oncol* 2018;36:2405-2412.
- [311] Lesokhin AM, Ansell SM, Armand P, Scott EC, Halwani A, Gutierrez M, et al. Nivolumab in patients with relapsed or refractory hematologic malignancy: preliminary results of a phase IIb study. *J Clin Oncol* 2016;34:2698-2704.
- [312] Dreyling M, Morschhauser F, Bouabdallah K, Bron D, Cunningham D, Assouline SE, et al. Phase II study of copanlisib, a PI3K inhibitor, in relapsed or refractory, indolent or aggressive lymphoma. *Ann Oncol* 2017;28:2169-2178.
- [313] Zinzani P, Wagner-Johnston N, Miller C, Ardeschna K, Tertreault S, Assouline S, et al. DYNAMO: a phase 2 study demonstrating the clinical activity of duvelisib in patients with double-refractory indolent non-Hodgkin lymphoma. *Hematological Oncology* 2017;35:69-70.
- [314] Fowler N, Nastoupil L, de Vos S, Knapp M, Flinn IW, Chen RW, et al. Ibrutinib combined with rituximab in treatment-naive patients with follicular lymphoma: arm 1 + arm 2 results from a multicenter, open-label phase 2 study. *Blood* 2016;128:1804.
- [315] Davids MS, Roberts AW, Seymour JF, Pagel JM, Kahl BS, Wierda WG, et al. Phase I first-in-human study of venetoclax in patients with relapsed or refractory non-Hodgkin lymphoma. *J Clin Oncol* 2017;35:826-833.
- [316] Swinnen LJ, Flowers CR, Wang D, Reid E, Fowler N, Cordero J, et al. Venetoclax (VEN), bendamustine (B) and rituximab (R) in patients (PTS) with relapsed or refractory (R/R) non-Hodgkin lymphoma (NHL): final results of a phase I study. *Hematological Oncology* 2017;35:90.
- [317] Zinzani PL, Topp MS, Yuen SLS, Rusconi C, Fleury I, Pro B, et al. Phase 2 study of venetoclax plus rituximab or randomized ven plus bendamustine + rituximab (BR) versus BR in patients with relapsed/refractory follicular lymphoma: interim data. *Blood* 2016;128:617.
- [318] Nastoupil LJ, Westin J, Fowler NH, Fanale M, Samaniego F, Oki Y, et al. High response rates with pembrolizumab in combination with rituximab in patients with relapsed follicular lymphoma: interim results of an on open-label, phase II study. *Hematological Oncology* 2017;35:120-121.

11.3. Erhaltungstherapie

11.3.1. Rituximab

11.12.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad B	Anti-CD20-Antikörper therapienaive Patienten sollten nach Ansprechen auf eine Rezidivtherapie (mit oder ohne Rituximab) eine Erhaltungstherapie mit Rituximab erhalten.
GRADE	Vidal 2011 [319], Vidal 2017 [222]
⊕⊕⊕⊕ high	Gesamtüberleben
⊕⊕⊕⊖ moderate	Progressionsfreies Überleben
⊕⊖⊖⊖ very low	Lebensqualität
⊕⊕⊕⊖ moderate	Sicherheit
	Starker Konsens

Hintergrund

Eine Erhaltungstherapie mit Rituximab verlängert bei Patienten mit rezidiviertem folliculärem Lymphom, die im Rahmen ihrer initialen Therapie keinen anti-CD20-Antikörper bekommen haben, das progressionsfreie Überleben. Ferner gibt es Hinweise auf ein verlängertes Gesamtüberleben mit Rituximab-Erhaltung in dieser Situation.

Im Rahmen einer zweiarmigen, internationalen Phase-III-Studie, in der bei 465 Patienten mit rezidiviertem folliculärem Lymphom CHOP mit R-CHOP randomisiert verglichen wurde, erfolgte bei Erreichen einer partiellen oder einer kompletten Remission eine zweite Randomisierung zwischen Beobachtung und Rituximab 375 mg/m² alle drei Monate bis zu zwei Jahren [287]. Es zeigte sich ein signifikanter Vorteil im PFS nach der

zweiten Randomisierung zu Gunsten der Rituximab-Erhaltungstherapie (Median 51,5 gegen 14,9 Monate, HR 0,40; $p < 0,001$). Der Vorteil war sowohl nach CHOP als auch nach R-CHOP nachweisbar. In einer weiteren Analyse dieser Studie mit längerer Nachbeobachtungszeit von im Median sechs Jahren wurde das verbesserte PFS mit Rituximab bestätigt (Median 3,7 Jahre gegen 1,3 Jahre ohne Rituximab, HR 0,55; $p < 0,001$) und es wurde ein Trend zu besserem Gesamtüberleben gezeigt [320]. Die Rituximab-Erhaltung war allerdings mit einer signifikant höheren Rate an Grad 3 und 4 Infektionen assoziiert (9,7 % vs 2,4 %; $p = 0,01$).

In einer weiteren randomisierten Studie erhielten 151 Patienten mit erstdiagnostiziertem oder rezidiertem/refraktärem follikulärem Lymphom, die nach vier wöchentlichen Rituximab-Gaben keinen Krankheitsprogress gezeigt hatten, randomisiert entweder Rituximab nach 3, 5, 7 und 9 Monaten oder keine weitere Therapie [321]. Nach einer medianen Beobachtungszeit von 35 Monaten hatten Patienten im Rituximab-Erhaltungsarm ein signifikant besseres ereignisfreies Überleben: 12 Monate ohne weitere Behandlung gegen 23 Monate mit Rituximab; $p = 0,02$.

Eine systematischen Übersichtsarbeit mit Meta-Analyse von 9 Studien wertete 2586 Patienten mit follikulärem Lymphom aus, die eine Rituximab-Erhaltungstherapie bekommen hatten [319]. Hier zeigte sich ein verbessertes Gesamtüberleben in der Gruppe der Patienten mit rezidiertem follikulärem Lymphom (HR 0,72, 95 % CI 0,57-0,91). Auch bestätigte sich die erhöhte Rate an Grad 3 oder 4 Toxizitäten, insbesondere Infektionen (RR 1,67, 95 % CI 1,40-2,00). Eine neuere Meta-Analyse individueller Patientendaten verschiedener Studien kam hinsichtlich des OS zu einem ähnlichen Ergebnis in der Gruppe der Patienten mit Rituximab-Erhaltung nach zweiter Therapielinie (HR 0,70, 95 % CI 0,54-0,91) [222]. Der Effekt war dabei unabhängig davon, ob die Patienten in der Induktionstherapie des Rezidivs Rituximab erhalten hatten oder nicht.

11.13.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Mit einem anti-CD20-Antikörper vorbehandelte Patienten, deren rezidiertes follikuläres Lymphom auf eine Therapie mit Rituximab (als Monotherapie oder in Kombination mit Chemotherapie) angesprochen hat, soll eine Erhaltungstherapie mit Rituximab angeboten werden.
	Starker Konsens

Hintergrund

Weniger klar ist die Rolle einer Rituximab-Erhaltung bei Patienten, die in vorherigen Therapielinien bereits einen anti-CD20-Antikörper erhalten haben, da es hierzu keine randomisierten Studien gibt. In Übertragung der Ergebnisse des Benefits einer Rituximab-Erhaltungstherapie nach Erstlinientherapie erscheint es ratsam, Patienten mit einer Rituximab-Erhaltungstherapie zu behandeln. Nicht sinnvoll erscheint eine Rituximab-Erhaltungstherapie bei Patienten, deren Lymphom während der Rituximab-Erhaltungstherapie nach initialer Therapie oder innerhalb von 6 Monaten nach Ende einer Rituximab-Behandlung rezidiert ist.

11.3.2. Obinutuzumab

11.14.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad B	Patienten mit Rituximab-refraktärem folliculärem Lymphom sollten mit einer Obinutuzumab-Erhaltungstherapie behandelt werden, sofern das Lymphom im aktuellen Rezidiv auf eine Obinutuzumab-haltige Induktionstherapie angesprochen hat. <i>Cave: Zulassung von Obinutuzumab-Erhaltungstherapie im Rezidiv nur nach Therapie mit Bendamustin. Zulassung der Obinutuzumab-Erhaltungstherapie nur nach einer Bendamustin-Obinutuzumab Rezidiv-Induktionstherapie.</i>
GRADE ⊕⊕⊕⊕ low ⊕⊕⊕⊕ very low Nicht berichtet ⊕⊕⊕⊕ very low	Sehn 2016 [289] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit
	Konsens

Hintergrund

In einer randomisierten Phase III-Studie erhielten Patienten mit rezidiviertem indolentem Lymphom, deren Erkrankung nicht oder nicht ausreichend auf Rituximab angesprochen hatte (kein Ansprechen oder Progress während einer Rituximab-haltigen Therapie oder Progress binnen sechs Monaten nach letzter Rituximab-Dosis als Teil einer Induktions- oder Erhaltungstherapie), Bendamustin als Monotherapie oder Bendamustin in Kombination mit Obinutuzumab [289]. Bei Patienten, deren Lymphom auf Bendamustin/Obinutuzumab angesprochen hatte, folgte eine Obinutuzumab-Erhaltungstherapie (1000 mg alle zwei Monate für bis zu zwei Jahre). 321 (ca. 80 %) der eingeschlossenen Patienten hatten ein folliculäres Lymphom. In der Gesamtgruppe zeigte sich nach einer medianen Nachbeobachtungszeit von 31,8 Monaten ein signifikant längeres PFS in der Bendamustin/Obinutuzumab-Gruppe (HR 0,57, 95 % CI 0,44-0,73; $p < 0,001$) sowie ein signifikant verlängertes OS (HR 0,67, 95 % CI 0,47-0,96; $p = 0,027$). Nebenwirkungen waren dabei häufiger in der Kombinationsgruppe (Grad 3-5 bei 72,5 % der Bendamustin/Obinutuzumab behandelten Patienten und 65,5 % der Bendamustin-behandelten Patienten).

Referenzen

- [222] Vidal L, Gafter-Gvili A, Salles G, Bousseta S, Oberman B, Rubin C, et al. Rituximab maintenance improves overall survival of patients with follicular lymphoma-individual patient data meta-analysis. *Eur J Cancer* 2017;76:216-225.
- [287] van Oers MHJ, Klasa R, Marcus RE, Wolf M, Kimby E, Gascoyne RD, et al. Rituximab maintenance improves clinical outcome of relapsed/resistant follicular non-Hodgkin lymphoma in patients both with and without rituximab during induction: results of a prospective randomized phase 3 intergroup trial. *Blood* 2006;108:3295-3301.
- [289] Sehn LH, Chua N, Mayer J, Dueck G, Trněný M, Bouabdallah K, et al. Obinutuzumab plus bendamustine versus bendamustine monotherapy in patients with rituximab-refractory indolent non-Hodgkin lymphoma (GADOLIN): a randomised, controlled, open-label, multicentre, phase 3 trial. *Lancet Oncology* 2016;17:1081-1093.
- [319] Vidal L, Gafter-Gvili A, Salles G, Dreyling MH, Ghielmini M, Schmitz SFH, et al. Rituximab maintenance for the treatment of patients with follicular lymphoma: an updated systematic review and meta-analysis of randomized trials. *J Natl Cancer Inst* 2011;103:1799-1806.
- [320] van Oers MH, van Glabbeke M, Giurgea L, Klasa R, Marcus RE, Wolf M, et al. Rituximab maintenance treatment of relapsed/resistant follicular non-Hodgkin's lymphoma: long-term outcome of the EORTC 20981 phase III randomized intergroup study. *J Clin Oncol* 2010;28:2853-2858.

[321] Ghielmini M, Schmitz SFH, Cogliatti SB, Pichert G, Hummerjohann J, Waltzer U, et al. Prolonged treatment with rituximab in patients with follicular lymphoma significantly increases event-free survival and response duration compared with the standard weekly x 4 schedule. *Blood* 2004;103:4416-4423.

11.4. Strahlentherapie

11.15.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Bei Rezidiven in den Stadien I und II kann eine Involved Site Radiotherapie erwogen werden.
	Starker Konsens

Hintergrund

Die Indikation zu einer Strahlentherapie im Rezidiv hängt im Wesentlichen vom Rezidivstadium und vom bisherigen Krankheitsverlauf ab. Kommt es nach kurativ intendierter Behandlung eines Patienten im limitierten Stadium zu einem Rezidiv außerhalb des Bestrahlungsgebietes und ohne dass sich hierdurch ein fortgeschrittenes Stadium ergibt, so kann eine erneute Strahlentherapie in Erwägung gezogen werden. War hierbei die initiale Therapie eine alleinige Lokaltherapie, so sollte eine Kombination aus lokaler Bestrahlung in Kombination mit Rituximab in Analogie zur Primärsituation erfolgen (off-label Behandlung). Die Bedeutung des rezidivfreien Intervalls für die Beurteilung einer kurativen Therapieindikation ist aus der Literatur nicht abzuleiten. Bei lokalisierten Rezidiven in fortgeschrittenen Stadien kann eine lokale Strahlentherapie mit 2 x 2 Gy eine weitere systemische Behandlung hinauszögern [187, 253, 322-325].

11.5. Autologe Transplantation

Das Ziel der Hochdosistherapie mit nachfolgender autologer Stammzelltransplantation zur Konsolidierung nach erfolgter Rezidivtherapie ist die Verbesserung der Remissionstiefe und damit der Krankheitskontrolle und ultimativ die Verlängerung des Gesamtüberlebens.

11.16.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Die autologe Stammzelltransplantation sollte ausgewählten Patienten mit frühem Progress der Erkrankung (innerhalb von zwei Jahren nach Immunchemotherapie) als Therapieoption angeboten werden.
	Starker Konsens

11.17.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Die autologe Stammzelltransplantation kann ausgewählten Patienten mit rezidivierender Erkrankung als Therapieoption angeboten werden, wenn sich das Rezidiv nach mehr als 2 Jahren nach der Vortherapie entwickelt.
	Starker Konsens

Hintergrund

Zum Stellenwert der konsolidierenden ASZT beim rezidivierten folliculären Lymphom gibt es nur eine einzige randomisierte Studie [326]. Diese Studie wurde in der prä-Rituximab-Ära durchgeführt. Trotz der kleinen Fallzahl zeigte sich eine signifikante Verbesserung des progressionsfreien Überlebens (55 % bzw. 58 % versus 26 % nach 2 Jahren) und des Gesamtüberlebens (77 % bzw. 71 % versus 46 % nach 4 Jahren) in den beiden ASZT-Armen (d.h. mit bzw. ohne in-vitro Purgung), verglichen mit einer konventionellen Therapie.

Seit der Einführung anti-CD20-Antikörper-basierter Kombinationstherapien wurde der Stellenwert der ASZT im Rezidiv bislang ausschließlich retrospektiv untersucht [290, 327-331]. Die Aussagekraft dieser Analysen ist begrenzt, insbesondere weil ein relevanter „selection bias“ nicht ausgeschlossen werden kann. Somit wird der Stellenwert der ASZT im Rezidiv weiterhin kontrovers diskutiert.

Zusammenfassend und gestützt von einer Konsensusempfehlung der European Society for Blood and Marrow Transplantation [332] können folgende Aussagen getroffen werden:

- Je besser das Ansprechen auf die Rezidivtherapie, umso besser die Therapieergebnisse nach ASZT.
- Patienten mit Chemotherapie-resistenter Erkrankung profitieren nicht von einer ASZT.
- Es werden bessere Therapieergebnisse erzielt, wenn die ASZT im ersten Progress/Rezidiv durchgeführt wird, statt in späteren Rezidiven.
- Verglichen mit Patienten mit längerer Remissionsdauer nach Erstlinientherapie, profitieren besonders Patienten mit einem frühen Rezidiv oder Progress von einer ASZT.
- Als Richtwert kann ein Progress innerhalb von 24 Monaten (POD24) nach einer Erstlinientherapie mit R-CHOP verwendet werden [290, 330, 333].
- Mit aktuellen Therapieprotokollen beträgt die therapieassoziierte Mortalität (d.h. innerhalb der ersten 100 Tage nach ASZT) weniger als 1 % [334].
- Langzeitbeobachtungen zeigen, dass es 10 Jahre nach ASZT nur noch sehr selten zu Rezidivereignissen kommt [335-338].

Patientenselektion

Nur ein Teil der Patienten mit rezidivierender/refraktärer Erkrankung qualifiziert sich für dosisintensivierte Therapien. Es gibt keine strikten Entscheidungskriterien und die Indikation zur ASZT wird unter Berücksichtigung des Alters, des Allgemeinzustandes, der Begleiterkrankungen, der Organfunktionen und des Therapiewunsches des Patienten individuell gestellt.

Stammzellpräparat

Heutzutage werden überwiegend periphere Blutstammzellprodukte verwendet. Prinzipiell besteht bei autologen Stammzellpräparaten das Risiko einer Lymphomzellkontamination. Die Wirksamkeit von in-vitro oder in-vivo Purgungsverfahren konnte bislang nicht belegt werden [326, 334].

Hochdosisregime

Obwohl es keine in prospektiven Studien randomisiert geprüften Hochdosisregimes zur ASZT beim folliculären Lymphom gibt, werden in den meisten Kliniken das BEAM-Protokoll (BCNU/Carmustin, Etoposid, Ara-C/Cytarabin, Melphalan) oder die fraktionierte Ganzkörperbestrahlung (12 Gy) in Kombination mit Cyclophosphamid eingesetzt [326, 332, 334, 339, 340]. In einer großen Registerstudie der EBMT konnte bislang kein Vorteil für die Hinzunahme von anti-CD20-Antikörpern (Rituximab oder Yttrium-Ibritumomab-Tiuxetan) zum BEAM-Protokoll festgestellt werden [341].

11.18.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad 0	Bei Patienten mit chemosensitivem Rezidiv kann nach konsolidierender autologer Stammzelltransplantation eine Erhaltungstherapie mit 4 Gaben Rituximab gegeben werden.

	<i>Cave: Off-label use Rituximab</i>
GRADE	Pettengell 2013 [319]
⊕⊕⊕⊖ moderate	Gesamtüberleben
⊕⊕⊕⊖ moderate	Progressionsfreies Überleben
Nicht berichtet	Lebensqualität
⊕⊕⊖⊖ low	Sicherheit
	Konsens

Hintergrund

In einer randomisierten Studie aus der Prä-Rituximab-Ära mit 280 Patienten mit chemosensitivem Rezidiv eines folliculären Lymphoms führte eine Erhaltungstherapie mit Rituximab (375 mg/m² im Abstand von 2 Monaten, insgesamt 4 Gaben) nach BEAM-basierter ASZT zu einer Halbierung des Rezidivrisikos in den ersten 2 Jahren, ohne erhöhte Rezidivrate in den Folgejahren. 10 Jahre nach ASZT betrug das Rezidivrisiko 38 % mit Erhaltungstherapie (95 % CI 30-46 %) gegenüber 60 % ohne Erhaltungstherapie (95 % CI 51-67 %; p=0,001) [338]. Weitere Studien zur Erhaltungstherapie nach ASZT existieren bislang nicht.

Referenzen

[187] Illidge T, Specht L, Yahalom J, Aleman B, Berthelsen AK, Constine L, et al. Modern radiation therapy for nodal non-

Hodgkin lymphoma-target definition and dose guidelines from the International Lymphoma Radiation Oncology Group. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2014;89:49-58.

[253] König L, Hörner-Rieber J, Bernhardt D, Hommertgen A, Rieken S, Debus J, et al. Response rates and recurrence patterns after low-dose radiotherapy with 4 Gy in patients with low-grade lymphomas. *Strahlenther Onkol* 2018;194:454-461.

[290] Jurinovic V, Metzner B, Pfreundschuh M, Schmitz N, Wandt H, Keller U, et al. Autologous stem cell transplantation for patients with early progression of follicular lymphoma: a follow-up study of 2 randomized trials from the German Low Grade Lymphoma Study Group. *Biol Blood Marrow Transplant* 2018;24:1172-1179.

[319] Vidal L, Gafter-Gvili A, Salles G, Dreyling MH, Ghielmini M, Schmitz SFH, et al. Rituximab maintenance for the treatment of patients with follicular lymphoma: an updated systematic review and meta-analysis of randomized trials. *J Natl Cancer Inst* 2011;103:1799-1806.

[322] Yahalom J. Radiotherapy of follicular lymphoma: updated role and new rules. *Curr Treat Options Oncol* 2014;15:262-268.

[323] Yahalom J, Illidge T, Specht L, Hoppe RT, Li YX, Tsang R, et al. Modern radiation therapy for extranodal lymphomas: field and dose guidelines from the International Lymphoma Radiation Oncology Group. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2015;92:11-31.

[324] Haas RLM, Poortmans P, de Jong D, Aleman BMP, Dewit LGH, Verheij M, et al. High response rates and lasting remissions after low-dose involved field radiotherapy in indolent lymphomas. *J Clin Oncol* 2003;21:2474-2480.

[325] Schmidberger J, Hey-Koch S. Strahlentherapie bei Non-Hodgkin-Lymphomen. *Der Onkologe* 2015;21:913-924.

[326] Schouten HC, Qian W, Kvaloy S, Porcellini A, Hagberg H, Johnsen HE, et al. High-dose therapy improves progression-free survival and survival in relapsed follicular non-Hodgkin's lymphoma: results from the randomized European CUP trial. *J Clin Oncol* 2003;21:3918-3927.

[327] Sebban C, Brice P, Delarue R, Haioun C, Souleau B, Mounier N, et al. Impact of rituximab and/or high-dose therapy with autotransplant at time of relapse in patients with follicular lymphoma: a GELA study. *J Clin Oncol* 2008;26:3614-3620.

[328] le Gouill S, De Guibert S, Planche L, Brice P, Dupuis J, Cartron G, et al. Impact of the use of autologous stem cell transplantation at first relapse both in naive and previously rituximab exposed follicular lymphoma patients treated in the GELA/GOELAMS FL2000 study. *Haematologica* 2011;96:1128-1135.

- [329] Evens AM, Vanderplas A, LaCasce AS, Crosby AL, Nademanee AP, Kaminski MS, et al. Stem cell transplantation for follicular lymphoma relapsed/refractory after prior rituximab: a comprehensive analysis from the NCCN lymphoma outcomes project. *Cancer* 2013;119:3662-3671.
- [330] Casulo C, Friedberg JW, Ahn KW, Flowers C, DiGilio A, Smith SM, et al. Autologous transplantation in follicular lymphoma with early therapy failure: a national LymphoCare study and center for International Blood and Marrow Transplant Research Analysis. *Biol Blood Marrow Transplant* 2018;24:1163-1171.
- [331] Jiménez-Ubieto A, Grande C, Caballero D, Yáñez L, Novelli S, Hernández MT, et al. Progression-free survival at 2 years post-autologous transplant: a surrogate end point for overall survival in follicular lymphoma. *Cancer Med* 2017;6:2766-2774.
- [332] Montoto S, Corradini P, Dreyling M, Ghielmini M, Kimby E, López-Guillermo A, et al. Indications for hematopoietic stem cell transplantation in patients with follicular lymphoma: a consensus project of the EBMT-Lymphoma Working Party. *Haematologica* 2013;98:1014-1021.
- [333] Casulo C, Friedberg JW, Ahn KW, Flowers C, DiGilio A, Smith SM, et al. Autologous transplantation in follicular lymphoma with early therapy failure: a national LymphoCare study and center for International Blood and Marrow Transplant Research Analysis. *Biol Blood Marrow Transplant* 2018;24:1163-1171.
- [334] Pettengell R, Schmitz N, Gisselbrecht C, Smith G, Patton WN, Metzner B, et al. Rituximab purging and/or maintenance in patients undergoing autologous transplantation for relapsed follicular lymphoma: a prospective randomized trial from the lymphoma working party of the European group for blood and marrow transplantation. *J Clin Oncol* 2013;31:1624-1630.
- [335] Rohatiner AZS, Nadler L, Davies AJ, Apostolidis J, Neuberger D, Matthews J, et al. Myeloablative therapy with autologous bone marrow transplantation for follicular lymphoma at the time of second or subsequent remission: long-term follow-up. *J Clin Oncol* 2007;25:2554-2559.
- [336] Kornacker M, Stumm J, Pott C, Dietrich S, Süßmilch S, Hensel M, et al. Characteristics of relapse after autologous stem-cell transplantation for follicular lymphoma: a long-term follow-up. *Ann Oncol* 2009;20:722-728.
- [337] Metzner B, Pott C, Müller TH, Gebauer W, Casper J, Kraemer D, et al. Long-term clinical and molecular remissions in patients with follicular lymphoma following high-dose therapy and autologous stem cell transplantation. *Ann Oncol* 2013;24:1609-1615.
- [338] Pettengell R, Uddin R, Boumendil A, Robinson SP, Smith G, Hawkins T, et al. Durable benefit of rituximab maintenance post-autograft in patients with relapsed follicular lymphoma: 12-year follow-up of the EBMT Lymphoma Working Party LYM1 trial. *Hematological Oncology* 2017;35:32-33.
- [339] Montoto S, Canals C, Rohatiner AZS, Taghipour G, Sureda A, Schmitz N, et al. Long-term follow-up of high-dose treatment with autologous haematopoietic progenitor cell support in 693 patients with follicular lymphoma: an EBMT registry study. *Leukemia* 2007;21:2324-2331.
- [340] El-Najjar I, Boumendil A, Luan JJ, Bouabdallah R, Thomson K, Mohty M, et al. The impact of total body irradiation on the outcome of patients with follicular lymphoma treated with autologous stem-cell transplantation in the modern era: a retrospective study of the EBMT Lymphoma Working Party. *Ann Oncol* 2014;25:2224-2229.
- [341] Bento L, Boumendil A, Finel H, Le Gouill S, Amorim S, Monjanel H, et al. Radioimmunotherapy-augmented BEAM chemotherapy vs BEAM alone as the high-dose regimen for autologous stem cell transplantation (ASCT) in relapsed follicular lymphoma (FL): a retrospective study of the EBMT Lymphoma Working Party Bone Marrow Transplant 2017;52:1120-1125.

11.6. Allogene Transplantation

11.6.1. Grundlegendes zur allogenen Transplantation beim folliculären Lymphom

Die Wirksamkeit der allogenen Transplantation beim folliculären Lymphom basiert auf einem wirksamen Graft-versus-Lymphom-Effekt, der durch die Anti-Host-Aktivitäten der Spender-T-Zellen (Graft-versus-Lymphom-Effekt, GvL) vermittelt wird. Die Wirksamkeit des GvL-Prinzips zeigt sich durch:

- Verringerung der Rezidivrate über die Zeit bzw. Ausbleiben später Rezidive nach alloSZT, auch bei Verwendung Intensitäts-reduzierter Konditionierung (reduced-intensity conditioning, RIC). In nahezu allen retrospektiven Serien zur RIC alloSZT beim

follikulären Lymphom mit längerer Nachbeobachtungszeit liegt das 5-Jahres-Rezidivrisiko unter 20 % [342-344] mit dem Hauptanteil an Rezidivereignissen innerhalb des ersten Jahres nach alloSZT und nur sehr wenigen jenseits der 3-Jahreslandmarke [342, 344-348]. In repräsentativen prospektiven Studien mit kürzerer Nachbeobachtung wird das 3-Jahresrezidivrisiko ebenfalls konstant unter 20 % angegeben [349-352]. Eine große Registeranalyse zur Wirksamkeit der alloSZT bei FL-Rezidiv nach autologer SZT konnte zeigen, dass die Remissionsdauern nach alloSZT die nach der vorausgegangenen autoSZT im Mittel um ein Vielfaches übersteigen [345]. Das folliculäre Lymphom dürfte damit die Lymphomentität mit der höchsten GvL-Sensitivität sein [343].

- Die chronische Graft-versus-host-Erkrankung (GvHD) als Ausdruck einer effektiven Anti-Rezipienten-Immunantwort ist mit einem verminderten Rezidivrisiko assoziiert [342, 343, 347, 353]. Demgegenüber sind die Rezidivraten bei Verwendung T-Zell-depletierter (immunologisch inerer) Transplantate erhöht [353, 354].
- Die Gabe von Donorlymphozyten (DLI) nach alloSZT ist beim folliculären Lymphom hoch wirksam [354, 355].

Das geringe Rezidivrisiko, das nur sehr seltene Vorkommen von Spätrezidiven und die fehlende Nachweisbarkeit von minimaler Resterkrankung nach alloSZT von Patienten mit folliculärem Lymphom sprechen dafür, dass es bei einem größeren Teil dieser Patienten tatsächlich zu einer kompletten Eradikation des folliculären Lymphoms gekommen sein könnte und somit kurative Effekte erzielt wurden.

Im Vergleich zu älteren Studien zur myeloablativen alloSZT hat sich die Verträglichkeit der alloSZT im Allgemeinen und beim folliculären Lymphom im Besonderen durch Verwendung von Konditionierungsstrategien mit RIC alloSZT deutlich verbessert. Auch bei Verwendung von modernen Transplantationsstrategien unter Verwendung von RIC ist jedoch von einer nicht rezidivbedingten kumulativen Mortalität (non-relapse mortality, NRM) zwischen 15 % und 35 % nach 2 Jahren nach Transplantation auszugehen [343-345, 347, 351, 353, 354]. Haupttodesursache ist die akute bzw. chronische GvHD.

Darüber hinaus führt die chronische GvHD im Kontext anderer Faktoren bei etwa einem Viertel der überlebenden transplantierten Patienten zu einer signifikanten Beeinträchtigung der Lebensqualität [356].

11.6.2. Indikation zur allogenen Stammzelltransplantation beim folliculären Lymphom

11.19.	Evidenzbasierte Empfehlung
Empfehlungsgrad B	Eine allogene Stammzelltransplantation sollte insbesondere bei jüngeren Patienten im guten Allgemeinzustand bei Rezidiv nach autologer Stammzelltransplantation und / oder Chemotherapie-refraktärem Krankheitsverlauf eines folliculären Lymphoms in Betracht gezogen werden.
GRADE ⊕⊕⊕⊖ low ⊕⊕⊕⊖ low ⊕⊕⊕⊖ very low ⊕⊕⊕⊖ low	Robinson 2013 [342], Robinson 2016 [345], Laport 2016 [350] Gesamtüberleben Progressionsfreies Überleben Lebensqualität Sicherheit
	Starker Konsens

Hintergrund

Generell ist die alloSZT immer dann eine Therapieoption, wenn sie potenziell mit einer besseren Prognose assoziiert ist als alternative Behandlungsmaßnahmen, d.h. wenn die

Reduktion des krankheitsspezifischen Risikos durch die Transplantation das mit ihr verbundene behandlungsbedingte Mortalitäts- und Morbiditätsrisiko zumindest aufwiegt [357]. Dies bedeutet, dass die Indikationsstellung zur alloSZT außer durch die Biologie der Grunderkrankung immer auch durch transplantationsspezifische Faktoren wie Alter und Komorbidität des Patienten sowie die Spenderkompatibilität determiniert wird.

**Krankheitsspezifische Kriterien
Determinanten des individuellen Krankheitsrisikos beim follikulären Lymphom**

In Abwesenheit validierter und standardisierter biologischer prognostischer Marker ist beim follikulären Lymphom die wesentliche prognostische Determinante das klinische Ansprechen bzw. die Remissionsdauer unter einer Standard-Erstlinientherapie (Chemoimmuntherapie mit anti-CD20-Antikörper-Erhaltung). Liegt diese unter 24 Monaten oder liegt eine primäre Refraktärität vor, ist von einer ungünstigen Prognose auszugehen (progression of disease within 24 months; POD24) [228, 348, 358]. Dies impliziert, dass der alloSZT kein Stellenwert in der Erstlinientherapie des follikulären Lymphoms zukommt. In der Zweitlinientherapie wird bei chemosensitiven Hochrisikopatienten (POD24) zunächst der autoSZT der Vorzug zu geben sein. Somit bliebe die alloSZT einerseits Patienten vorbehalten, die sich in der Rezidivsituation als Chemoimmuntherapie-refraktär erweisen und somit von einer autoSZT nicht längerfristig profitieren dürften [339, 348, 359], oder POD24-Patienten, bei denen eine Stammzellmobilisierung nicht möglich ist [348]. Andererseits stellt die alloSZT eine Option dar für Patienten, bei denen es zum Rezidiv nach einer autoSZT gekommen ist, insbesondere, wenn die Remissionsdauer nach autoSZT nur kurz war (<12 Monate) [332, 336, 359]. Schließlich ist die alloSZT zu erwägen bei solchen Patienten, bei denen es mit oder ohne vorausgegangene autoSZT nach multiplen Therapielinien zu einer zunehmenden Erschöpfung der hämatopoetischen Reserve gekommen ist, sodass chemotherapeutische Verfahren nicht mehr anwendbar sind oder der Übergang in ein therapeeassoziiertes Myelodysplastisches Syndrom droht.

**Patientenspezifische Kriterien
Determinanten des individuellen Transplantationsrisikos**

Remissionsstatus bei Transplantation, Alter und Allgemeinzustand beeinflussen die Transplantations-assoziierte Mortalität der alloSZT beim follikulären Lymphom signifikant [344, 345, 347, 351]. Allerdings werden auch beim refraktären follikulären Lymphom 5-Jahres-Überlebensraten von 40 % oder mehr beobachtet [344, 347], sodass eine refraktäre Erkrankungssituation keine strikte Kontraindikation gegen eine alloSZT darstellt [359]. Ebenfalls bei der Indikationsstellung zu berücksichtigen sind Begleiterkrankungen des Patienten [360] sowie die Spenderkompatibilität [361, 362], auch wenn hierfür keine follikuläre Lymphom-spezifischen Daten aus jüngerer Zeit vorliegen.

11.6.3. Methodik der allogenen Stammzelltransplantation beim follikulären Lymphom

11.20.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Bei Patienten mit chemosensitivem follikulärem Lymphom, die eine allogene Stammzelltransplantation erhalten, kann eine intensitätsreduzierte Konditionierung angewendet werden.
	Starker Konsens

11.21.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Bei Patienten mit chemorefraktärem follikulärem Lymphom, die eine allogene Stammzelltransplantation erhalten, kann eine intensitätsreduzierte

	Konditionierung unter Einbeziehung einer Ganzkörperbestrahlung angewendet werden.
	Starker Konsens

Hintergrund

Konditionierungsintensität (myeloablativ vs reduzierte Intensität)

Obwohl das folliculäre Lymphom eine hochdosissensitive Erkrankung ist, ist die Verwendung myeloablativer Konditionierungsregimes (MAC) aufgrund von Patientenalter, Komorbidität und ggf. einer vorausgegangenen autoSZT oft problematisch. Auf der anderen Seite ist beim folliculären Lymphom ein wirksamer GvL-Effekt zu erwarten, der die Bedeutung der Konditionierungsintensität relativieren sollte. Durch die bisher größte internationale Registerstudie konnte diese Hypothese unlängst bestätigt werden, indem gezeigt wurde, dass RIC im Vergleich zu MAC mit signifikant geringerer NRM assoziiert war, welche sich in einen signifikanten Gesamtüberlebensvorteil übersetzte [344]. Im Gegensatz zu einer älteren Studie [346] wurde kein signifikanter Nachteil von RIC hinsichtlich der Rezidivinzidenz gesehen [344]. Dementsprechend sind alle jüngeren prospektiven Studien zur alloSZT beim folliculären Lymphom mit reduzierter Konditionierung durchgeführt worden [349-351, 363], sodass RIC zumindest bei sensitiver Erkrankung als Standard angesehen werden kann [348].

Konditionierungsregime

Studien zum Vergleich verschiedener RIC-Strategien beim folliculären Lymphom existieren bisher kaum. Als in Phase-II-Studien und Kohortenanalysen geeignet haben sich Kombinationen von Fludarabin mit Alkylanzien bzw. reduzierter Ganzkörperbestrahlung (TBI) erwiesen und sollten daher bevorzugt werden. In einer retrospektiven Registeranalyse zum Vergleich von Fludarabin + Busulfan versus Rituximab + Fludarabin + Cyclophosphamid konnten keine signifikanten Unterschiede hinsichtlich sämtlicher untersuchter patientenrelevanter Endpunkte gezeigt werden [349]. Präliminäre Daten deuten auf eine mögliche Überlegenheit TBI-basierter Konditionierung hin, weshalb Autoren die Verwendung von TBI-Regimes zumindest bei refraktärer Krankheitssituation vorschlagen [347].

Spenderauswahl

11.22.	Konsensbasierte Empfehlung
EK	Als Spender sollten HLA-idente Familienspender bevorzugt werden und, im Falle von deren Nichtverfügbarkeit, HLA-idente (10/10) unverwandte Spender.
	Starker Konsens

Hintergrund

Während sich in älteren Analysen signifikante Nachteile hinsichtlich NRM und Gesamtüberleben zuungunsten gematchter unverwandter Spender im Vergleich zu HLA-identen Familienspender ergaben [364], ließ sich dieser negative Effekt in aktuellen Analysen nicht mehr nachweisen [344, 345]. Der wesentliche Grund hierfür dürfte in der Optimierung der HLA-Typisierungsmethodik und somit der Spenderauswahl liegen. Dennoch stellen HLA-idente Familienspender auch beim folliculären Lymphom weiterhin die erste Präferenz dar [365], gefolgt von HLA-identen (10/10) unverwandten Spendern [362]. Aktuelle Untersuchungen deuten darauf hin, dass auch bei Patienten mit malignem Lymphom haploidente Spender bei Verwendung einer selektiven in-vivo T-Zell-Depletion mit Post-Transplantations-Cyclophosphamid der HLA-identen Familien- bzw. Fremdspendertransplantation vergleichbare Ergebnisse liefern [366-368]. Dennoch

erscheint die bisher verfügbare Evidenz nicht ausreichend, um die Haplo-Transplantation als äquivalente Alternative zur HLA-identen Fremdspendertransplantation anzusehen. Demgegenüber ist eine Gewichtung von Haplo-Transplantation und HLA-kompatibler (9/10) Fremdspendertransplantation anhand der aktuellen Datenlage nicht möglich, sodass bei Nichtverfügbarkeit beim folliculären Lymphom beide Optionen in Frage kommen, sofern das Erkrankungsrisiko dies rechtfertigt.

Referenzen

- [228] Casulo C, Byrtek M, Dawson KL, Zhou X, Farber CM, Flowers CR, et al. Early relapse of follicular lymphoma after rituximab plus cyclophosphamide, doxorubicin, vincristine, and prednisone defines patients at high risk for death: an analysis from the national LymphoCare study. *J Clin Oncol* 2015;33:2516-2522.
- [332] Montoto S, Corradini P, Dreyling M, Ghielmini M, Kimby E, López-Guillermo A, et al. Indications for hematopoietic stem cell transplantation in patients with follicular lymphoma: a consensus project of the EBMT-Lymphoma Working Party. *Haematologica* 2013;98:1014-1021.
- [336] Kornacker M, Stumm J, Pott C, Dietrich S, Süßmilch S, Hensel M, et al. Characteristics of relapse after autologous stem-cell transplantation for follicular lymphoma: a long-term follow-up. *Ann Oncol* 2009;20:722-728.
- [339] Montoto S, Canals C, Rohatiner AZS, Taghipour G, Sureda A, Schmitz N, et al. Long-term follow-up of high-dose treatment with autologous haematopoietic progenitor cell support in 693 patients with follicular lymphoma: an EBMT registry study. *Leukemia* 2007;21:2324-2331.
- [342] Robinson SP, Canals C, Luang JJ, Tilly H, Crawley C, Cahn JY, et al. The outcome of reduced intensity allogeneic stem cell transplantation and autologous stem cell transplantation when performed as a first transplant strategy in relapsed follicular lymphoma: an analysis from the Lymphoma Working Party of the EBMT Bone Marrow Transplant 2013;48:1409-1414.
- [343] Urbano-Ispizua A, Pavletic SZ, Flowers ME, Klein JP, Zhang MJ, Carreras J, et al. The impact of graft-versus-host disease on the relapse rate in patients with lymphoma depends on the histological subtype and the intensity of the conditioning regimen. *Biol Blood Marrow Transplant* 2015;21:1746-1753.
- [344] Sureda A, Zhang MJ, Dreger P, Carreras J, Fenske T, Finel H, et al. Allogeneic hematopoietic stem cell transplantation for relapsed follicular lymphoma: a combined analysis on behalf of the Lymphoma Working Party of the EBMT and the Lymphoma Committee of the CIBMTR. *Cancer* 2018;124:1733-1742.
- [345] Robinson SP, Boumendil A, Finel H, Schouten H, Ehninger G, Maertens J, et al. Reduced intensity allogeneic stem cell transplantation for follicular lymphoma relapsing after an autologous transplant achieves durable long term disease control. An analysis from the Lymphoma Working Party of the EBMT. *Ann Oncol* 2016;27:1088-1094.
- [346] Hari P, Carreras J, Zhang MJ, Gale RP, Bolwell BJ, Bredeson CN, et al. Allogeneic transplants in follicular lymphoma: higher risk of disease progression after reduced-intensity compared to myeloablative conditioning. *Biol Blood Marrow Transplant* 2008;14:236-245.
- [347] Heinzlmann F, Bethge W, Beelen DW, Engelhard M, Kröger N, Dreger P, et al. Allogeneic hematopoietic cell transplantation as curative therapy for non-transformed follicular lymphomas. *Bone Marrow Transplant* 2016;51:654-662.
- [348] Hamadani M, Horowitz MM. Allogeneic transplantation for follicular lymphoma: does one size fit all? *J Oncol Pract* 2017;13:798-806.
- [349] Epperla N, Ahn KW, Armand P, Jaglowski S, Ahmed S, Kenkre VP, et al. Fludarabine and busulfan versus fludarabine, cyclophosphamide, and rituximab as reduced-intensity conditioning for allogeneic transplantation in follicular lymphoma. *Biol Blood Marrow Transplant* 2018;24:78-85.
- [350] Laport GG, Wu J, Logan B, Bachanova V, Hosing C, Fenske T, et al. Reduced-intensity conditioning with fludarabine, cyclophosphamide, and high-dose rituximab for allogeneic hematopoietic cell transplantation for follicular lymphoma: a phase two multicenter trial from the Blood and Marrow Transplant Clinical Trials Network. *Biol Blood Marrow Transplant* 2016;22:1440-1448.
- [351] Corradini P, Doderio A, Farina L, Fanin R, Patriarca F, Miceli R, et al. Allogeneic stem cell transplantation following reduced-intensity conditioning can induce durable clinical and molecular remissions in relapsed lymphomas: pre-transplant disease status and histotype heavily influence outcome. *Leukemia* 2007;21:2316-2323.

- [352] Rezvani AR, Storer B, Maris M, Sorrow ML, Agura E, Maziarz RT, et al. Nonmyeloablative allogeneic hematopoietic cell transplantation in relapsed, refractory and transformed indolent non-Hodgkin's lymphoma. *J Clin Oncol* 2008;26:211-217.
- [353] Delgado J, Canals C, Attal M, Thomson K, Campos A, Martino R, et al. The role of in vivo T-cell depletion on reduced-intensity conditioning allogeneic stem cell transplantation from HLA-identical siblings in patients with follicular lymphoma. *Leukemia* 2011;25:551-555.
- [354] Thomson KJ, Morris EC, Milligan D, Parker AN, Hunter AE, Cook G, et al. T-cell-depleted reduced-intensity transplantation followed by donor leukocyte infusions to promote graft-versus-lymphoma activity results in excellent long-term survival in patients with multiply relapsed follicular lymphoma. *J Clin Oncol* 2010;28:3695-3700.
- [355] Mandigers CM, Raemaekers JMM, Schattenberg AVMB, Roovers EA, Bogman MJJT, van der Maazen RWM, et al. Allogeneic bone marrow transplantation with T-cell-depleted marrow grafts for patients with poor-risk relapsed low-grade non-Hodgkin's lymphoma. *J Haematol* 1998;100:198-206.
- [356] Pidala J, Anasetti C, Jim J. Quality of life after allogeneic hematopoietic cell transplantation. *Blood* 2009;114:7-19.
- [357] Cornelissen JJ, Gratwohl A, Schlenk RF, Sierra J, Bornhäuser M, Juliusson G, et al. The European LeukemiaNet AML Working Party consensus statement on allogeneic HSCT for patients with AML in remission: an integrated-risk adapted approach. *Nat Rev Clin Oncol* 2012;9:579-590.
- [358] Kahl BS. Follicular lymphoma: are we ready for a risk-adapted approach? *Hematology Am Soc Hematol Educ Program* 2017;2017:358-364.
- [359] Sureda A, Bader P, Cesaro S, Dreger P, Duarte RF, Dufour C, et al. Indications for allo- and auto-SCT for haematological diseases, solid tumours and immune disorders: current practice in Europe, 2015. *Bone Marrow Transplant* 2015;50:1037-1056.
- [361] McClune BL, Ahn KW, Wang HL, Antin JH, Artz AS, Cahn JY, et al. Allotransplantation for patients age ≥ 40 years with non-Hodgkin lymphoma: encouraging progression-free survival. *Biol Blood Marrow Transplant* 2014;20:960-968.
- [362] Müller CR, Mytilineos J, Ottinger H, Arnold R, Bader P, Beelen D, et al. Deutscher Konsensus 2013 zur immungenetischen Spenderauswahl für die allogene Stammzelltransplantation. Available from: <http://www.dag-kbt.de>.
- [363] Tomblyn MR, Ewell M, Bredeson C, Kahl BS, Goodman SA, Horowitz MM, et al. Autologous versus reduced-intensity allogeneic hematopoietic cell transplantation for patients with chemosensitive follicular non-Hodgkin lymphoma beyond first complete response or first partial response. *Biol Blood Marrow Transplant* 2011;17:1051-1057.
- [364] Burchert A, Müller MC, Kostrewa P, Erben P, Bostel T, Liebler S, et al. Sustained molecular response with interferon alfa maintenance after induction therapy with imatinib plus interferon alfa in patients with chronic myeloid leukemia. *J Clin Oncol* 2010;28:1429-1435.
- [365] Howard CA, Fernandez-Vina MA, Appelbaum FR, Confer DL, Devine SM, Horowitz MM, et al. Recommendations for donor human leukocyte antigen assessment and matching for allogeneic stem cell transplantation: consensus opinion of the Blood and Marrow Transplant Clinical Trials Network (BMT CTN). *Biol Blood Marrow Transplant* 2015;21:4-7.
- [366] Kanate AS, Mussetti A, Kharfan-Dabaja MA, Ahn KW, DiGilio A, Beitinjaneh A, et al. Reduced-intensity transplantation for lymphomas using haploidentical related donors vs HLA-matched unrelated donors. *Blood* 2016;127:938-947.
- [367] Dietrich S, Finel H, Martinez C, Tischer J, Blaise D, Chevallier P, et al. Post-transplant cyclophosphamide-based haplo-identical transplantation as alternative to matched sibling or unrelated donor transplantation for non-Hodgkin lymphoma: a registry study by the European society for blood and marrow transplantation. *Leukemia* 2016;30:2086-2089.
- [368] Ghosh N, Karmali R, Rocha V, Ahn KW, DiGilio A, Hari PN, et al. Reduced-intensity transplantation for lymphomas using haploidentical related donors versus HLA-matched sibling donors: a center for international blood and marrow transplant research analysis. *J Clin Oncol* 2016;34:3141-3149.

National Institute for Health and Care Excellence (NICE), 2016 [7].

Non-Hodgkin's lymphoma: diagnosis and management

Zielsetzung

This guideline covers diagnosing and managing non-Hodgkin's lymphoma in people aged 16 years and over. It aims to improve care for people with non-Hodgkin's lymphoma by promoting the best tests for diagnosis and staging and the most effective treatments for 6 of the subtypes. Tests and treatments covered include excision biopsy, radiotherapy, immunochemotherapy and stem cell transplantation.

Grundlage der Leitlinie

- Repräsentatives Gremium;
- Interessenkonflikte und finanzielle Unabhängigkeit dargelegt;
- Systematische Suche, Auswahl und Bewertung der Evidenz;
- Formale Konsensusprozesse und externes Begutachtungsverfahren dargelegt;
- Empfehlungen der Leitlinie sind eindeutig und die Verbindung zu der zugrundeliegenden Evidenz ist explizit dargestellt;
- Regelmäßige Überprüfung der Aktualität gesichert.

Recherche/Suchzeitraum:

The following databases were included in the literature search:

- The Cochrane Library
- Medline and Premedline 1946 onwards
- Excerpta Medica (Embase) 1974 onwards
- Web of Science [specifically Science Citation Index Expanded (SCI-Expanded) 1900 onwards and Social Sciences Citation Index (SSCI) 1900 onwards]

Subject specific databases used for certain topics:

- Cumulative Index to Nursing and Allied Health Literature (CINAHL) 1937 onwards
- PsycINFO 1806 onwards
- Allied and Complementary Medicine (AMED) 1985 onwards

In accordance with the 'NICE guidelines manual' (NICE 2012) searches were updated and re-run 8 weeks before the guideline was submitted to NICE for stakeholder consultation [...]. Any evidence published after this date was not included. For the purposes of updating this guideline, 1st September 2015 should be considered the starting point for searching for new evidence.

LoE

Tabelle 1: Overall quality of outcome evidence in GRADE

Quality element	Description
High	Further research is very unlikely to change our confidence in the estimate of effect.
Moderate	Further research is likely to have an important impact on our confidence in the estimate of effect and may change the estimate.

Low	Further research is very likely to have an important impact on our confidence in the estimate of effect and is likely to change the estimate.
Very low	Any estimate of effect is very uncertain.

GoR

The wording used in the recommendations in this guideline denotes the certainty with which the recommendations were made. Some recommendations were made with more certainty than others. Recommendations were based on the trade-off between the benefits and harms of an intervention, whilst taking into account the quality of the underpinning evidence.

For all recommendations, it is expected that a discussion will take place with the patients about the risks and benefits of the interventions, and their values and preferences [...].

Terms used within this guideline are:

- 'Offer' – for the vast majority of patients, and intervention will do more good than harm (based on high quality evidence)
- 'Do not offer' – the intervention will not be of benefit for most patients (based on high quality evidence)
- 'Consider' – the benefit is less certain, and an intervention will do more good than harm for most patients (based on poor quality evidence or no evidence). The choice of intervention, and whether or not to have the intervention at all, is more likely to depend on the patient's values and preferences than for an 'offer' recommendation, and so the healthcare professional should spend more time considering and discussing the options with the patient.

Empfehlungen

4 Management

4.1 Follicular lymphoma

4.1.2 Consolidation therapy in follicular lymphoma

Clinical question: Is autologous transplantation, allogeneic transplantation or no transplantation the most effective treatment for people with follicular lymphoma at various time points?

Offer consolidation with autologous stem cell transplantation for people with follicular lymphoma in second or subsequent remission (complete or partial) who have not already had a transplant and who are fit enough for transplantation.

Consider consolidation with allogeneic stem cell transplantation for people with follicular lymphoma in second or subsequent remission (complete or partial):

- who are fit enough for transplantation and
- for whom a suitable donor can be found and
- when autologous stem cell transplantation has not resulted in remission or is inappropriate (for example, because stem cell harvesting is not possible).

Quality of the evidence

The quality of the evidence ranged from low to very low using GRADE. Quality was downgraded for the following main reasons: non-randomised study design, inclusion of some patients with stage IIIB disease and imprecision. There was a lack of randomised trial evidence comparing allogeneic transplantation with other treatments.

Trade-off between clinical benefits and harms

The evidence indicates that consolidation with allogeneic stem cell transplantation improves progression free and overall survival when compared to conventional chemotherapy, but with increased treatment toxicity. The GC judged that the recommendations could improve both quality of life and survival which would offset any acute and late transplantation related toxicity. The GC noted that autologous or allogeneic transplantation is never appropriate as first line treatment (i.e. first remission) and this is why their recommendations specify second or subsequent remission.

The GC noted that consolidation with autologous transplantation would not be appropriate for some patients – for example when stem cell harvesting was not possible, but these patients might still benefit from allogeneic transplantation.

Clinical evidence

4.1.2.1.2. First transplantation after relapse

Autologous transplantation versus chemotherapy

In their review, Schaaf et al. (2012) reported on one trial in which 70 relapsed people were treated with HDCT + ASCT versus chemotherapy with no prior rituximab (Schouten et al. 2003). Schouten et al. (2003) provided low quality evidence of a survival advantage of HDCT + ASCT compared to chemotherapy in terms of progression-free survival (HR=0.3; 95% CI 0.15-0.61), and overall survival (HR=0.4; 95% CI 0.18-0.89) but no other outcomes were reported.

Autologous transplantation versus immune-chemotherapy

There is limited evidence on long-term QOL outcome with one study providing evidence that people with FL reported have lower QOL when compared to the general population. The impact of treatment on QOL outcomes when measured by different instruments (cancer-specific versus general QOL measures) is inconsistent.

Very low quality evidence came from a cross-sectional study (Andresen et al. 2012) from Germany which compared the quality of life (QOL) of 124 long-term survivors after HDCT + ASCT compared to R-CHOP using the EORTC QLQ-C30 and EQ-5D. The study reported QOL differences between the two groups (HDCT + ASCT versus R-CHOP) with significant differences seen in the social functioning scale and pain ($p=0.04$ and 0.01) and index score of the EQ-5D ($p=0.049$) in favour of HDCT + ASCT. However, for both groups, QOL scores were lower than the general population with a significant decrease in QOL for the HDCT group in four of five subcategories of the EORTC QLQ-C30 functional state (physical, role, cognitive and social functioning) and six of the nine subcategories of the symptomatic state (fatigue, dyspnea, insomnia, constipation, diarrhea and financial difficulties) ($p<0.05$).

Autologous transplantation following rituximab treatment

One observational study compared rituximab status prior to autologous transplantation in 194 relapsed FL patients (Phipps et al. 2015). Rituximab status was categorised as rituximab-sensitive (RS) ($n=35$), rituximab-refractory (RR) ($n=65$) and no rituximab (noR) ($n=94$). This study provided very low quality evidence that 3 year PFS was better for RS patients compared to RR and no R patients (85% vs. 35% vs. 49%, $p=0.004$) and OS (97% vs. 63% vs. 73.4%, $p=0.03$). On multivariate analysis, only RS was associated with improved OS and PS (HR 0.24, $p=0.01$ and HR 0.35, $p=0.006$) respectively.

Autologous transplantation versus allogenic transplantation (mixed conditioning regimens)

The evidence comparing autologous and allogeneic transplantation, from studies where patients received a variety of different conditioning regimens is inconsistent.

Three studies provided very low quality evidence about the use of ASCT versus alloHSCT with mixed conditioning regimens. Evens et al. (2013) reported on a review of the National Comprehensive Cancer Network NHL Outcomes database in the USA. No significant difference in 3 year EFS was reported in the ASCT group (n=135) vs. alloHSCT (n=49) of 57% vs. 52%, p=0.14. Eighty-nine percent of people received prior rituximab-based therapy. However, statistically significant differences were reported in 3 year OS (87% vs. 61%, p<0.0001) and 100 day and 3 year non-relapse mortality (1% vs. 6% and 3% vs. 24%, p<0.001) in favour of auto-transplantation. In the ASCT group, 69% of deaths were due to progressive disease compared to 38% in the alloHSCT; with deaths due to second malignancy 15% vs. 10% respectively.

Grauer et al. (2009) reviewed 117 people from a single cancer centre in the USA receiving ASCT (n=81) vs. alloHSCT (n=36) with rituximab therapy not reported. 5 year OS was reported as 53% vs. 49% for those with relapsed refractory disease; with higher non-relapsed mortality (NRM) in alloHSCT (25% vs. 11%) with OS for all people favouring alloHSCT (67% vs. 57%). 5 year PFS was higher in alloHSCT (46% vs. 38%).

A retrospective cohort study of 35 people at a single USA centre transplant programme assessed outcomes following ASCT or alloHSCT of which 7% and 33% respectively received prior rituximab (Reddy et al. 2012). No significant difference was reported in 5 year PFS (73.3% vs. 43%) or rate of relapse (26.6% vs. 22.5%), but significant differences in 5 year OS (91.7 vs. 53.9%, p=0.01) in favour of auto-transplantation. Non-relapse mortality was 42% in the alloHSCT group and 0% in the ASCT group. No adverse events were reported.

BEAM-conditioning transplantation

There is limited evidence on the use of the BEAM-conditioning (BCNU, etoposide, ara-C and melphalan) regimen in auto and allogeneic transplantation.

One study (Noriega et al. 2014) was graded as very low quality in which a retrospective analysis of outcomes for 171 people (of which 65% received prior rituximab) receiving BEAM-auto hematopoietic stem cell transplantation or BEAM-alemtuzumab allogeneic hematopoietic stem cell transplantation was undertaken in 2 UK centres. The median follow up was 6.5 (0.4-18.2 years). A separate analysis of 59 and 38 people with non-transformed FL was reported. A 10 year cumulative relapse rate was reported at 61.6% vs. 30.5% in ASCT vs. alloHSCT, p=0.018, with all other reported outcomes including 71 people with transformed FL.

Myeloablative allogeneic transplantation vs. autologous transplantation

There was inconsistent evidence when myeloablative allogeneic transplantation is compared to autologous transplantation.

Two studies provided very low quality evidence about ASCT versus alloHSCT where myeloablative conditioning regimens were used. Deshpande (2004) reported a US-based retrospective analysis of people receiving ASCT (n=186) or alloHSCT (n=18) with a conditioning regimen of cyclophosphamide and TBI in 54% and 72% of people respectively with no reporting of rituximab therapy. In a median follow up of 7.8 years (range 1.7-1.92 years) the 5 year EFS was reported as 41% vs. 71%, p=0.034 in favour of myeloablative allo-transplantation, and 5 year OS as 61% vs. 76%, p=0.18, again in favour of allo-transplantation.

Van Besien et al. (2003) reported on a retrospective analysis of 904 people registered with the International Bone Marrow Transplant Registry and Autologous Blood and Marrow Transplant Registry, followed up for a median of 36 months for allogeneic transplantation (n=176), 49 months for purged autologous transplantation (n=131) and 41 months for unpurged allogeneic transplantation (n=597) with no prior rituximab therapy reported. Five year overall survival was 51%, 62% and 55% for purged auto-transplantation, unpurged auto-transplantation and allogeneic transplantation respectively. With regard to causes of non-relapse mortality, death was recorded in 50 (28%), 18 (13.7%) and 45 (7.5%) of people for purged auto-transplantation, unpurged auto-transplantation and allogeneic transplantation respectively; with new malignancies reported as cause of death in 5 and 9 people receiving purged and unpurged autologous transplantation and 10 cases attributed to GVHD.

Allogeneic transplantation vs. autologous transplantation (unknown conditioning regimen)

De Fontbrune (2009) reported a retrospective cohort study of 143 people which provided very low quality evidence on outcomes comparing ASCT or alloHSCT. Median follow up was 4.4 years and 4 years respectively in each group. Five year EFS and OS were reported as 46% vs. 58% and 73% vs. 58% (ASCT versus alloHSCT); and after propensity score matching, 52.4% vs. 66% and 77% vs. 67% which were not statistically significant.

Klyuchnikov et al. 2015 reported 5 year outcomes following reduced intensity conditioning allogeneic transplantation or ASCT in 518 patients. This study provided very low quality evidence on the probability of NRM, relapse/progression, PFS and OS was 5% vs. 26% (p<0.001); 54% vs. 20% (p<0.001), 41% vs. 58% (p<0.001) and 74% vs. 66% (p=0.05) in favour of alloHSCT. On multivariate analysis, ASCT was associated with reduced NRM (RR 0.21, p<0.0001) and time varying effects seen in other outcomes.

Non-myeloablative allogeneic transplantation vs. autologous transplantation

There is inconsistent and very low quality evidence about the use of non-myeloablative allo-transplantation on outcomes when compared to auto-transplantation. The role of adding rituximab to conditioning regimens prior to transplantation was assessed in one retrospective observational study from the USA (Khoury et al. 2005) which compared autologous versus non-myeloablative allogeneic transplantation after high-dose rituximab containing conditioning regimens for chemo sensitive FL. This study included 68 people who were followed up for a median of 34 months. Three year DFS and OS were reported as 84% vs. 85% (auto versus allo) and 84% vs. 88% (p=0.8); with risk of progression reported as 5% and 3% respectively. In those that had previously failed auto-SCT (n=8), a 4 year DFS of 87% was reported.

A retrospective cohort study of 40 people at a single cancer centre in the USA who underwent BEAM conditioning ASCT (n=20) and alloHSCT with conditioning regimen of cyclophosphamide, fludarabine and TBI provided very low quality evidence on outcomes reported at median time of 34 months follow up (Lunning 2012). No report of prior rituximab use was given. Three year EFS and OS were reported as 60% vs. 79% and 62% vs. 85% (not statistically significant) respectively. In people whose previous remission duration was <12 months (11/20 and 20/20); 3 year EFS was reported as 36% vs. 79%, p<0.03).

Reduced-intensity conditioning allogeneic transplantation vs. autologous transplantation

A retrospective review of 875 people in the European Bone Marrow Transplant Registry (Robinson et al. 2013) provided low quality evidence on outcomes of people who

underwent ASCT (n=726) versus alloHSCT in order to compare outcomes of reduced intensity alloHSCT with median follow up of 59 months (range 3-108 months). 53% and 61% received prior rituximab in each respective group. The NRM was significantly worse for people undergoing reduced-intensity alloHSCT, with 100 days, 1 year and 5 year NRM reported as 2% vs. 6%, 3% vs. 17% and 5% vs. 22%, $p<0.001$). For PFS, there was a survival benefit at 1 year PFS favouring ASCT (77% vs. 68%) but in 3 and 5 years this PFS benefit favoured alloHSCT 57% vs. 62% and 48% vs. 57%, all these differences were statistically significant ($p<0.001$). Non-significant differences were reported for OS with 1, 3 and 5 year rates reported as 90% vs. 80%, 78% vs. 68% and 72% vs. 67% ($p=0.84$), respectively in favour of ASCT. The number of non-relapse deaths were 37 (5%) in the ASCT group and 32 (21%) in the alloHSCT group.

Further very low quality evidence was provided by an observational study of long-term outcomes of RIC alloHSCT compared to ASCT in Grade I/II FL patients (Klyuchnikov et al. 2015). The 5 year adjusted probabilities of NRM, relapse/progression, PFS and OS of ASCT vs. alloHSCT groups were 5% vs. 26% ($p<0.001$); 54% vs. 20% ($p<0.0001$); 41% vs. 58% ($p<0.001$) and 74% vs. 66% ($p=0.05$) respectively. On multivariate analysis, ASCT was associated with reduced NRM (RR=0.21, $p<0.0001$) and time varying effects were seen on other outcomes.

Autologous transplantation (no comparator)

Very low quality evidence from a single centre, non-comparative study of Jagadesh et al. (2014) reported that in 127 patients in whom 93% had prior exposure to rituximab, 10 year PFS and OS were 33.2% and 52.4% respectively, with age at transplant and number of prior therapies (>3 vs. 1-3) [as] significant prognostic factors in both univariate and multivariate analysis (Higher age HR1.76, 95% CI 1.23-2.52, $p=0.002$) and >3 prior therapies (HR 2.58, 95% CI 1.21-5.12, $p=0.006$). Oh et al. (2014) reported outcomes of 180 patients following relapse of chemotherapy. Very low quality evidence from this study indicated that, in univariate analysis, 5 year OS was significantly higher in patients receiving ASCT at 1st/2nd Line compared to no ASCT and ASCT beyond second relapse (92.4% v 66.5% v 62.5%, $p<0.001$). Allogeneic transplantation did not affect OS ($p=0.62$). In a multivariate analysis, ASCT at 1st/2nd relapse was associated with improved OS (HR=4.55, $p=0.002$) independent of Follicular Lymphoma International Prognostic Index (FLIPI) score 0-2 at diagnosis, no transformation and ever use or rituximab with chemotherapy or as maintenance.

An observational study of 640 patients undergoing HDT/ASCT between 1989-2007 from the Grupo Español de Linfomas/Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO) registry provided very low quality evidence on outcomes with a median follow up of 12.2 years from transplantation (Ubito et al, 2014). The median PFS and OS were 9.4 and 21.3 years with patients transplanted at first complete response achieving a significantly better PFS (68%) and OS (74%) then those transplanted at 2nd complete response, $p=0.005$.

In another longer term follow up of outcomes with HDCT+ ASCT, Arcani et al. (2015) report on 117 patients with relapsed/refractory follicular lymphoma. This study provided low quality evidence on the 5 year PFS and OS of patients after a median follow up of 6.7 years, with median time to relapse of 17 months in 46 patients who relapsed after treatment. For the 117 patients, 5 year PFS was 54% (95% CI: 45-63%) and 5 years OS was 83% (95% CI: 74-89%). For patients who were in first relapse, the 5 year OS was 85.3% (95%CI: 74.4-91.9%) and 74% (95%CI:54.5-86.1%) for patients who underwent ASCT after 3 or more lines ($p=0.05$).

Allogeneic transplantation (no comparator)

A US based observational study (Khouri et al. 2008) of 47 patients who received alloHSCT with non-myeloablative conditioning with fludarabine, cyclophosphamide and rituximab provided very low quality evidence on outcomes after a median follow up of 60 months after transplantation. Five year PFS and OS was 85% and 83%. The incidence of grade 2 acute GVHD was 11% and chronic and chronic extensive GVHD was 60% and 36% respectively. Seven patients died (6 due to infection), with no cases due to recurrent lymphoma.

Robinson et al. (2013) provided very low quality evidence of subsequent outcomes for people who relapsed after their ASCT (n=292); with 17 (6%) receiving a second autologous transplantation and 56 (19%) proceeding to an alloHSCT. Only 1 of the 29 patients relapsing in the ASCT received a second transplant (myeloablative alloHSCT). In 56 patients receiving an alloHSCT, the 3 year NRM, disease progression, PFS and OS rates were 30%, 30%, 39% and 50% respectively.

Very low quality evidence came from a retrospective observational study (Okoroji et al. 2010) in a single cancer centre in the USA which reported outcomes for 50 people after receiving non-myeloablative allogeneic stem cell transplantation or conventional treatment (single agent rituximab, combination chemo-antibodies or unknown treatment), with reporting that this followed the introduction of rituximab). The median follow up was 49 (range 23-113) months for people receiving alloHSCT and 37 months (range 17-130) months for those not allo-transplanted. Four year actuarial survival was reported as 73% vs. 71%, p=0.9.

Very low quality evidence came from a retrospective analysis of 146 patients in the Germany Registry Stem Cell Transplantation, Heinzelman et al. (2015) which reported survival outcomes. This included 90/146 patients who received a prior ASCT (data not reported separately), with a median follow-up of 9.1 years (range 3.6-15.7 years). The estimated 1, 2, 5 and 10 year OS was 67%, 60%, 53% and 48% respectively. The EFS was estimated at 63%, 53%, 47% and 40%. Multivariate analysis suggested treatment-sensitive disease, limited chronic GvHD and TBI-based conditioning in treatment refractory patients as independent prognostic factors for OS (data not reported).

4.1.5 Treating advanced-stage relapsed or refractory follicular lymphoma

Rituximab, within its marketing authorisation, in combination with chemotherapy, is recommended as an option for the induction of remission in people with relapsed stage III or IV follicular non-Hodgkin's lymphoma.

Rituximab monotherapy as maintenance therapy, within its marketing authorisation, is recommended as an option for the treatment of people with relapsed stage III or IV follicular non-Hodgkin's lymphoma in remission induced with chemotherapy with or without rituximab.

Rituximab monotherapy, within its marketing authorisation, is recommended as an option for the treatment of people with relapsed or refractory stage III or IV follicular non-Hodgkin's lymphoma, when all alternative treatment options have been exhausted (that is, if there is resistance to or intolerance of chemotherapy).

These recommendations are from Rituximab for the treatment of relapsed or refractory stage III or IV follicular non-Hodgkin's lymphoma (NICE technology appraisal guidance 137). They were formulated by the technology appraisal and not by the guideline developers. They have been incorporated into this guideline in line with NICE procedures for developing clinical guidelines, and the evidence to support these recommendations can be found at www.nice.org.uk/TA137.

Prica A et al., 2017 [8].

Rituximab in Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukaemia: A Practice Guideline

Zielsetzung

[...] to systematically review and update the literature on rituximab in lymphoma and CLL given many recent publications and updates, and provide evidence-based consensus guidelines for its rational use.

Methodik

Grundlage der Leitlinie

- Unklar, ob Patientenvertretungen in die Leitlinienerstellung einbezogen wurden;
- Interessenkonflikte und finanzielle Unabhängigkeit dargelegt;
- Systematische Suche, Auswahl und Bewertung der Evidenz;
- Konsensfindung erwähnt, aber nicht detailliert beschrieben, externes Begutachtungsverfahren dargelegt;
- Empfehlungen der Leitlinie sind identifizierbar, Evidenzbewertung und Graduierung der Empfehlungen fehlen;
- Weder Gültigkeit noch Verfahren zur Überwachung und Aktualisierung beschrieben.

Recherche/Suchzeitraum:

This evidentiary base is composed of three parts: the evidentiary base of Version 2, the results of the updated search executed in March 2012 and the content of a further update executed in October 2013.

For this update, a search for guidelines was undertaken in the Inventory of Cancer Guidelines (SAGE), the National Guideline Clearing House, the CMA Infobase and on the websites of international guidelines developers such as the National Institute for Clinical Excellence (UK) (NICE), the Scottish Intercollegiate Guideline Network (SIGN), the Australian National Health and Medical Research Council and the New Zealand Guidelines Group.

The literature was systematically searched using MEDLINE (Ovid, March 2006 to October 2013), EMBASE (Ovid, March 2006 to October 2013) and the Cochrane Library (22 October 2013). In addition, abstracts from the American Society of Clinical Oncology (ASCO) (2006-2013) were searched.

LoE

Keine Angaben

GoR

The working group developed a set of initial recommendations through consideration of the aggregate evidence quality, the potential for bias in the evidence and the probable benefits and harms of rituximab in patients with lymphoma and CLL.

Eine Graduierung der Empfehlungen konnte nicht identifiziert werden.

Empfehlungen

Indolent/Mantle Cell Lymphoma

Patients with relapsed/refractory disease

For previously treated patients with indolent histology CD20-positive B-cell lymphomas, excluding SLL:

- Patients who have not previously received rituximab and who are appropriate candidates for chemotherapy should receive this chemotherapy in combination with rituximab or as rituximab monotherapy.
- Patients who have previously received rituximab (including combination rituximab-chemotherapy, rituximab monotherapy, or maintenance rituximab) and who have achieved a response of at least one year's duration from the last rituximab administration and who are appropriate candidates for therapy should receive this therapy in combination with rituximab or as rituximab monotherapy.

Hintergrund

The DSG [...] considered the role of rituximab beyond first-line therapy. Five studies [39-43], represented by nine publications, were included. Three studies had a population of patients with follicular lymphoma or MCL [41-43]; the other two studies included patients with NHL [39, 40]. The recommendation [...] for previously treated rituximab-naïve patients is based on the improved survival and time to progression (TTP) observed with the addition of rituximab to fludarabine, cyclophosphamide, and mitoxantrone (FCM) reported by Forstpointner et al. [41] and Dreyling et al. [70], and the improved TTP reported in the study of CHOP ± rituximab by van Oers et al. [42].

The role of rituximab in combination with chemotherapy for patients previously treated with rituximab (alone or in combination) is much less clearly defined. None of the randomised trials included patients who had previously received rituximab. The DSG is unable to offer definitive recommendations where no direct evidence exists, but recognises the need of practitioners and policy-makers for guidance in this situation. The addition of rituximab to chemotherapy in patients beyond first-line treatment is associated with improved TTP and, in one trial, survival. The re-use of therapies that have previously been effective for a given patient is a common strategy when managing patients with indolent lymphomas. Data from trials of rituximab monotherapy suggest that in a selected population of rituximab-sensitive patients, a response rate comparable to that observed in first-line treatment can be observed [65]. Cumulative toxicity from multiple treatments with rituximab is not expected. Based upon these data, and the consensus of the members of the Hematology DSG, the group recommends that patients previously treated with rituximab who remain sensitive to this agent, and who are appropriate candidates, should receive chemotherapy in combination with rituximab. Although no evidence-based definition of rituximab sensitivity exists, the DSG considers relapse 1 year or more after treatment with rituximab to be a reasonable threshold. In addition, the group considered patients who remained stable for 1 year after the last dose of maintenance rituximab to be rituximab-sensitive.

Referenzen

[39] Leonard J, Jung SH, Johnson JL, Bartlett N, Blum KA, Cheson BD, et al. CALGB 50401: a randomized trial of lenalidomide alone versus lenalidomide plus rituximab in patients with recurrent follicular lymphoma. *J Clin Oncol* 2012;30(15_suppl):8000.

[40] Witzig TE, Gordon LI, Cabanillas F, Czuczman M, Emmanouilides C, Joyce R, et al. Randomized controlled trial of yttrium-90-labeled ibritumomab tiuxetan radioimmunotherapy versus rituximab immunotherapy for

patients with relapsed or refractory low-grade, follicular, or transformed B-cell non-Hodgkin's lymphoma. *J Clin Oncol* 2002;20(10):2453-2463.

[41] Forstpointner R, Dreyling M, Repp R, Hermann S, Hanel A, Metzner B, et al. The addition of rituximab to a combination of fludarabine, cyclophosphamide, mitoxantrone (FCM) significantly increases the response rate and prolongs survival as compared with FCM alone in patients with relapsed and refractory follicular and mantle cell lymphomas: results of a prospective randomized study of the German Low-Grade Lymphoma Study Group. *Blood* 2004;104(10):3064-3071.

[42] van Oers MHJ, Klasa R, Marcus RE, Wolf M, Kimby E, Gascoyne RD, et al. Rituximab maintenance improves clinical outcome of relapsed/resistant follicular non-Hodgkin lymphoma in patients both with and without rituximab during induction: results of a prospective randomized phase 3 intergroup trial. *Blood* 2006;108(10):3295-3301.

[43] Morschhauser F, Radford J, Van Hoof A, Vitolo U, Soubeyran P, Tilly H, et al. Phase III trial of consolidation therapy with yttrium-90-ibritumomab tiuxetan compared with no additional therapy after first remission in advanced follicular lymphoma. *J Clin Oncol* 2008;26(32):5156-5164.

[65] Hainsworth JD, Litchy S, Shaffer DW, Lackey VL, Grimaldi M, Greco A.

[70] Dreyling M, Forstpointner R, Gramatzki M, Böck H, Hänel M, Seymour J, et al. Rituximab maintenance improves progression-free and overall survival rates after combined immuno-chemotherapy (R-FCM) in patients with relapsed follicular and mantle cell lymphoma: Final results of a prospective randomized trial of the German Low Grade Lymphoma Study Group (GLSG). *J Clin Oncol* 2006;24(18_suppl):7502.

Rituximab maintenance treatment

For patients with indolent histology CD20-positive B-cell lymphomas, excluding SLL, who respond to treatment with combination chemotherapy and/or rituximab, this treatment should be followed by the use of maintenance rituximab.

Hintergrund

Nine RCTs [42,60,63-67,71,72], represented by 22 publications, were included. Six studies had a population of patients with follicular lymphoma [42,61,63,67,71,72], two studies included patients with MCL [60,64] and two studies included patients with NHL or indolent lymphoma [65,66]. The Hainsworth et al. study [65] compared rituximab maintenance with rituximab re-treatment; all the other studies compared rituximab maintenance with observation. Two of the trials had two randomisations, the second of which tested for rituximab maintenance [42,67]. Therefore, depending on the trials' first phase, some patients in rituximab maintenance group had already been exposed to rituximab (all the patients from the PRIMA study [72], the FILML17638 study [63], the Forstpointner et al. study [64]).

Most studies have shown clinically important improvements in disease control and three trials have shown prolongation of survival [64,66,73]. In patients receiving therapy for relapsed follicular lymphoma, there are clear benefits in disease control and survival attained with the use of magnetic resonance. Six studies reported on PFS [42,63,65-67,72]. The meta-analysis showed a pooled hazard ratio for the six RCTs of 0.53 (95% confidence interval 0.47-0.59). The benefit in disease control is preserved even in patients who have received combination chemotherapy that includes rituximab. Following front-line therapy, magnetic resonance has similarly resulted in prolonged PFS and overall survival. However, this strategy has only been studied following combination chemotherapy without rituximab. The DSG believed strongly that the body of evidence to date supports extending the use of magnetic resonance to the front-line setting following chemotherapy with rituximab. The group consensus was influenced by the sizable magnitude of benefit in disease control in this setting and the preservation of this benefit following rituximab-based chemotherapy noted in the relapsed setting. Data are available on the use of maintenance rituximab (MR) following rituximab monotherapy in both

front-line and relapsed setting. Based on the improvement in PFS in those trials as well as the consistent benefit of this strategy, the DSG also recommends the use of MR in those patients initially receiving rituximab monotherapy.

Given the inclusion of a number of non-follicular indolent histologies in four of the six trials and the comparable activity of rituximab in follicular lymphoma and other non-follicular indolent histologies, the DSG recommends that data from follicular lymphoma be generalised to these histologies (including marginal zone lymphoma [MZL] and lymphoplasmacytic lymphoma) [...].

Referenzen

- [42] van Oers MHJ, Klasa R, Marcus RE, Wolf M, Kimby E, Gascoyne RD, et al. Rituximab maintenance improves clinical outcome of relapsed/resistant follicular non-Hodgkin lymphoma in patients both with and without rituximab during induction: results of a prospective randomized phase 3 intergroup trial. *Blood* 2006;108(10):3295-3301.
- [60] Ghielmini M, Schmitz SFH, Cogliatti S, Bertoni F, Waltzer U, Fey F, et al. Effect of single-agent rituximab given at the standard schedule or as prolonged treatment in patients with mantle cell lymphoma: a study of the Swiss group for clinical cancer research (SAKK). *J Clin Oncol* 2005;23:705-711.
- [61] Ghielmini ME, Hsu Schmitz S, Martinelli G, Peccatori F, Hess U, Fey M, et al. Long-term follow-up of patients with follicular lymphoma (FL) receiving single agent rituximab at two different schedules in study SAKK 35/98. *J Clin Oncol* 2009;27(no. 15_suppl):8512.
- [63] Vitolo U, Ladetto M, Boccomini C, Baldini L, De Angelis F, Tucci A, et al. Rituximab maintenance compared with observation after brief first-line R-FND chemoimmunotherapy with rituximab consolidation in patients age older than 60 years with advanced follicular lymphoma: a phase III randomized study by the Fondazione Italiana Linfomi. *J Clin Oncol* 2013;31(27):3351-3359.
- [64] Forstpointner R, Unterhalt M, Dreyling M, Böck HP, Repp R, Wandt H, et al. Maintenance therapy with rituximab leads to a significant prolongation of response duration after salvage therapy with a combination of rituximab, fludarabine, cyclophosphamide, and mitoxantrone (R-FCM) in patients with recurring and refractory follicular and mantle cell lymphomas: Results of a prospective randomized study of the German Low Grade Lymphoma Study Group (GLSG). *Blood* 2006;108(13):4003-4008.
- [65] Hainsworth JD, Litchy S, Shaffer DW, Van Lackey L, Grimaldi M, Greco FA. Maximizing therapeutic benefit of rituximab: maintenance therapy versus re-treatment at progression in patients with indolent non-Hodgkin's lymphoma – a randomized phase II trial of the Minnie Pearl Cancer Research Network. *J Clin Oncol* 2005;23(6):1088-1095.
- [66] Hochster H, Weller E, Gascoyne RD, Habermann TM, Gordon LI, Ryan T, et al. Maintenance rituximab after cyclophosphamide, vincristine, and prednisone prolongs progression-free survival in advanced indolent lymphoma: results of the randomized phase III ECOG1496 Study. *J Clin Oncol* 2009;27(10):1607-1614.
- [67] Pettengell R, Schmitz N, Gisselbrecht C, Smith G, Patton WN, Metzner B, et al. Rituximab purging and/or maintenance in patients undergoing autologous transplantation for relapsed follicular lymphoma: a prospective randomized trial from the lymphoma working party of the European group for blood and marrow transplantation. *J Clin Oncol* 2013;31(13):1624-1630.
- [71] Ghielmini M, Schmitz SFH, Cogliatti SB, Pichert G, Hummerjohann J, Waltzer U, et al. Prolonged treatment with rituximab in patients with follicular lymphoma significantly increases event-free survival and response duration compared with the standard weekly x 4 schedule. *Blood* 2004;103(12):4416-4423.
- [72] Salles G, Seymour JF, Offner F, López-Guillermo A, Belada D, Xerri L, et al. Rituximab maintenance for 2 years in patients with high tumour burden follicular lymphoma responding to rituximab plus chemotherapy (PRIMA): a phase 3, randomised controlled trial. *Lancet* 2011;377(3759):42-51.
- [73] van Oers MHJ, Van Glabbeke M, Giurgea L, Klasa R, Marcus RE, Wolf M, et al. Rituximab maintenance treatment of relapsed/resistant follicular non-Hodgkin's lymphoma: long-term outcome of the EORTC 20981 phase III randomized intergroup study. *J Clin Oncol* 2010;28(17):2853-2858.

National Comprehensive Cancer Network (NCCN), 2021 [6].

B-Cell Lymphomas

siehe auch: National Comprehensive Cancer Network (NCCN), 2021 [5].

Zielsetzung

The National Comprehensive Cancer Network (NCCN®) Guidelines (NCCN® Guidelines) were developed [...] with the aim to provide recommendations for diagnostic workup, treatment, and surveillance strategies for the most common subtypes of NHL [...].

Methodik

Die Leitlinie erfüllt die methodischen Anforderungen nicht ausreichend. Aufgrund der Darstellung von Behandlungsmethoden differenziert nach Therapielinie (Zweit-, Dritt- und weitere Folgelinie) wird die Leitlinie jedoch ergänzend dargestellt.

Grundlage der Leitlinie

- Repräsentatives Gremium;
- Interessenkonflikte und finanzielle Unabhängigkeit dargelegt; (⇒ NCCN Guidelines Panel Disclosures)
- Systematische Suche erwähnt, aber keine Details beschrieben (z. B. Suchzeitraum), keine Angaben zur systematischen Auswahl und Bewertung der Evidenz;
- Konsensfindung erwähnt, aber nicht detailliert beschrieben, externes Begutachtungsverfahren nicht dargelegt;
- Empfehlungen der Leitlinie sind eindeutig, Literaturverknüpfung mit Evidenzbewertung im Hintergrundtext¹;
- Weder Gültigkeit, noch Verfahren zur Überwachung und Aktualisierung beschrieben.

Recherche/Suchzeitraum:

Prior to the update of this version of the NCCN Guidelines® for B-cell Lymphomas an electronic search of the PubMed database was performed to obtain key literature in FL published since the previous Guidelines update [...].

LoE/GoR

Tabelle 1: NCCN Categories of Evidence and Consensus

Category 1	Based upon high-level evidence, there is uniform NCCN consensus that the intervention is appropriate.
Category 2A	Based upon lower-level evidence, there is uniform NCCN consensus that the intervention is appropriate.
Category 2B	Based upon lower-level evidence, there is NCCN consensus that the intervention is appropriate.
Category 3	Based upon any level of evidence, there is major NCCN disagreement that the intervention is appropriate.

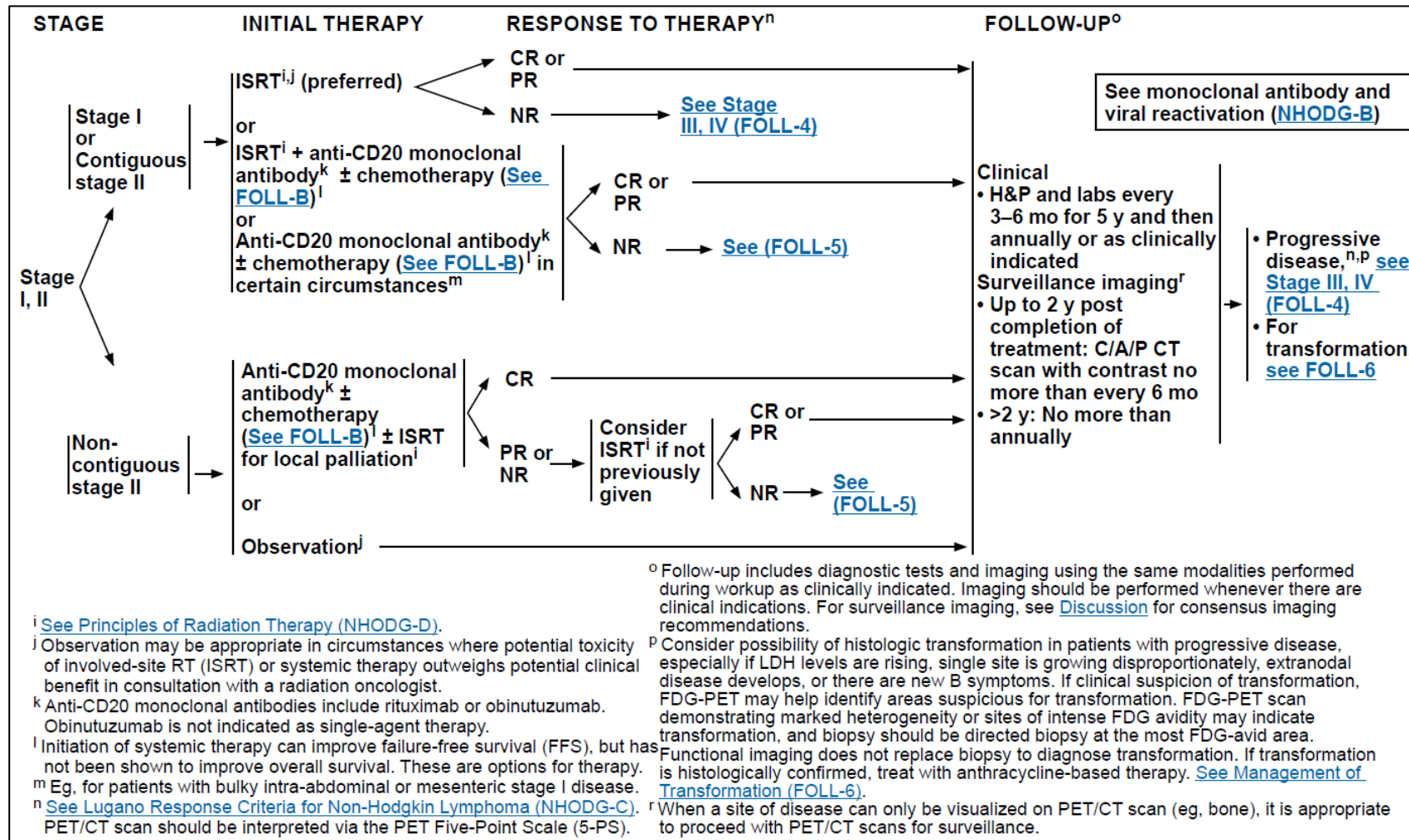
Sonstige methodische Hinweise

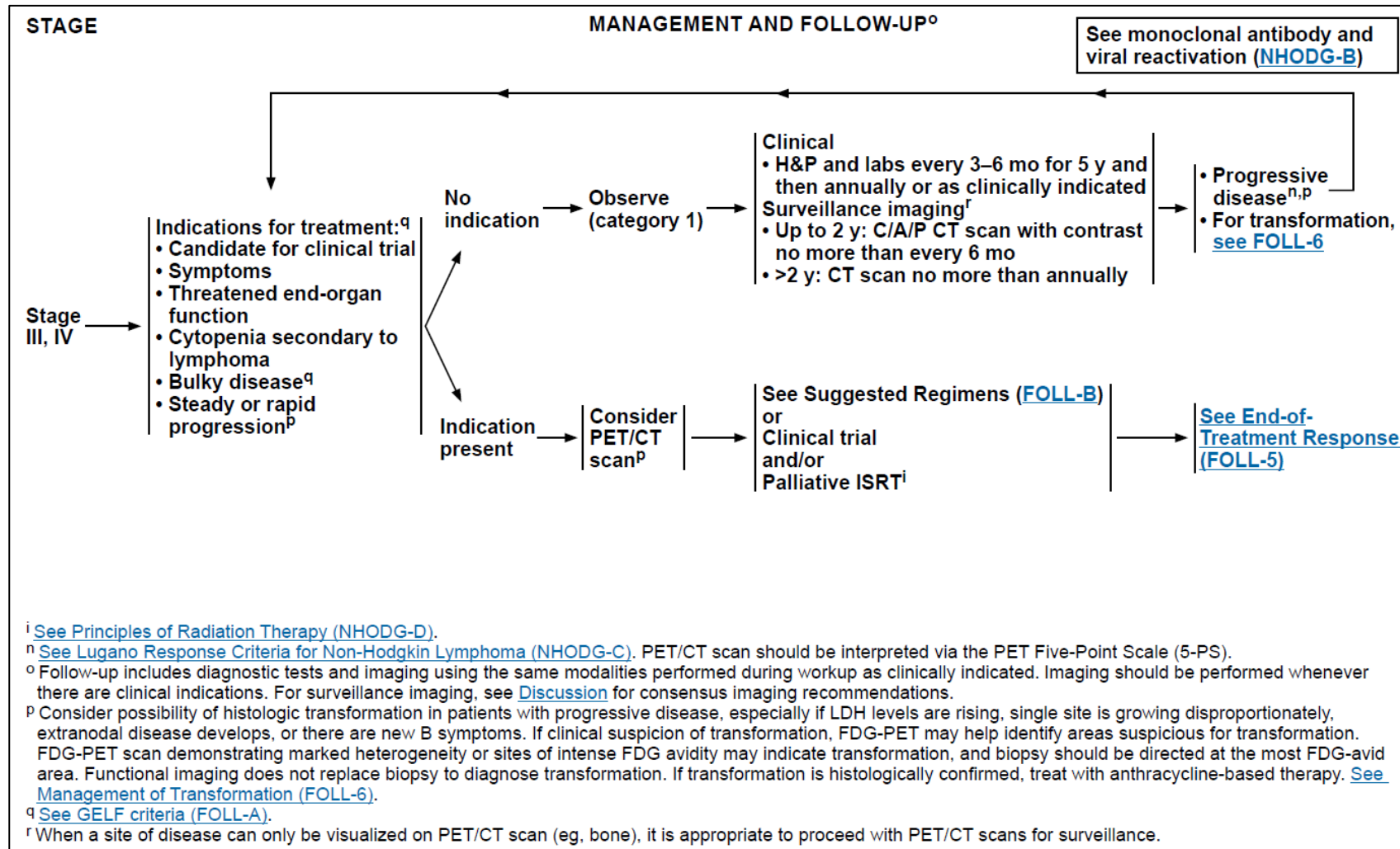
Note: All recommendations are category 2A unless otherwise indicated.

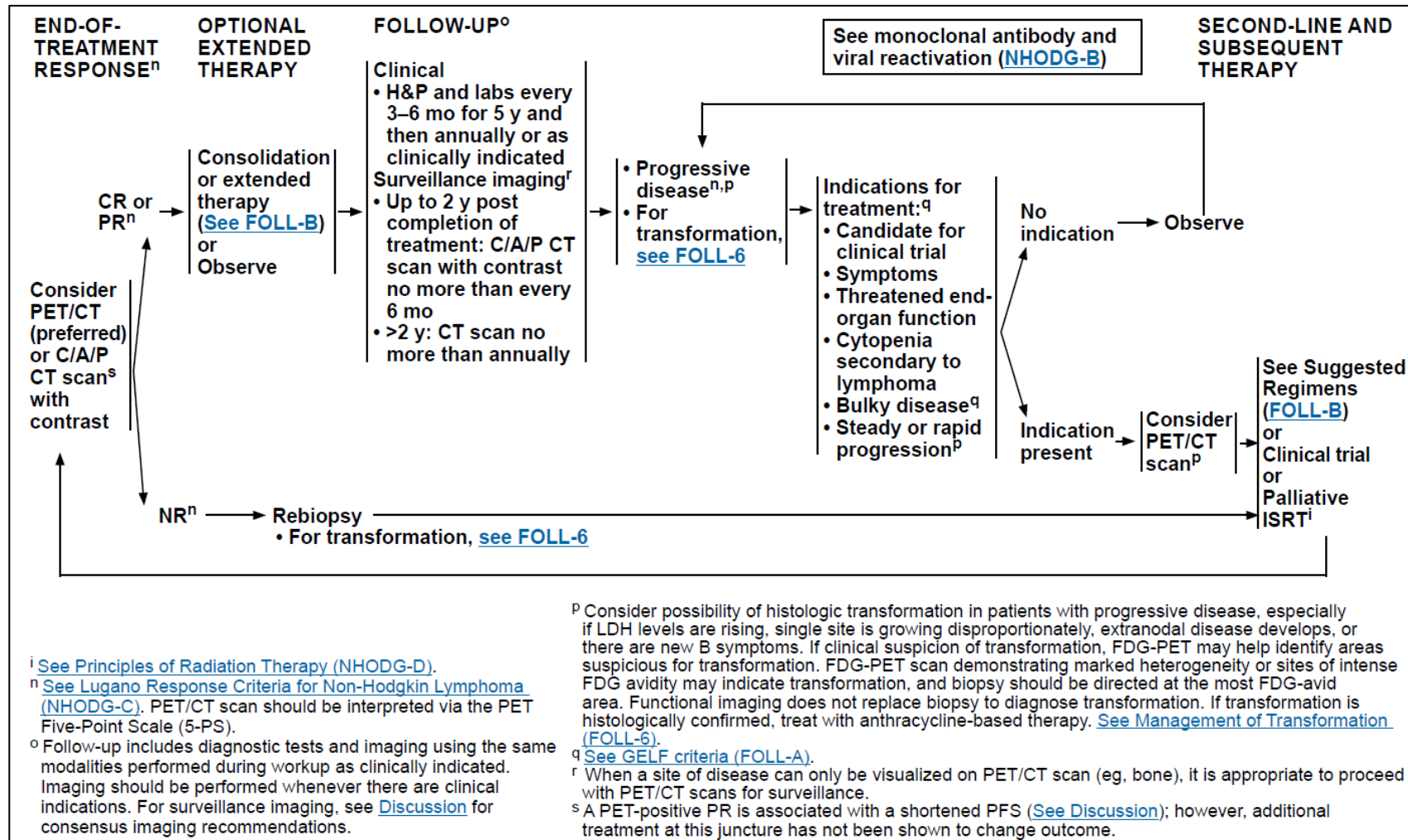
¹ Der Hintergrundtext zu den Empfehlungen wird zurzeit überarbeitet.

Empfehlungen

Follicular Lymphoma (grade 1 – 2)







Suggested treatment regimens ^{a, b, c}

SECOND-LINE AND SUBSEQUENT THERAPY
<p>Preferred regimens^j (in alphabetical order)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Bendamustine^{k, l} + obinutuzumab^m or rituximab (not recommended if treated with prior bendamustine) • CHOP + obinutuzumab^m or rituximab • CVP + obinutuzumab^m or rituximab • Lenalidomide + rituximab <p>Other recommended regimens (in alphabetical order)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ibritumomab tiuxetan^g • Lenalidomide (if not a candidate for anti-CD20 monoclonal antibody therapy) • Lenalidomide + obinutuzumab • Obinutuzumab • Rituximab • See Second-line Therapy for DLBCL (BCEL-C 2 of 5) without regard to transplantability
SECOND-LINE AND SUBSEQUENT THERAPY FOR ELDERLY OR INFIRM (if none of the therapies is expected to be tolerable in the opinion of treating physician)
<p>Preferred regimen</p> <ul style="list-style-type: none"> • Rituximab (375 mg/m² weekly for 4 doses) <p>Other recommended regimens</p> <ul style="list-style-type: none"> • Chlorambucil ± rituximab • Cyclophosphamide ± rituximab • Ibritumomab tiuxetan^g (category 2B)
SECOND-LINE CONSOLIDATION OR EXTENDED DOSING (optional)
<p>Preferred regimens</p> <ul style="list-style-type: none"> • Rituximab maintenance 375 mg/m² one dose every 12 weeks for 2 years (category 1) • Obinutuzumab maintenance for rituximab-refractory disease (1 g every 8 weeks for total of 12 doses) <p>Other recommended regimens</p> <ul style="list-style-type: none"> • High-dose therapy with autologous stem cell rescue • Allogeneic hematopoietic cell transplant for highly selected patients)

THIRD-LINE AND SUBSEQUENT THERAPY

- PI3K inhibitors
 - ▶ Relapsed/refractory after 2 prior therapies
 - ◊ Copanlisibⁿ
 - ◊ Duvelisibⁿ
 - ◊ Idelalisibⁿ
 - ▶ Relapsed/refractory after 3 prior therapies
 - ◊ Umbralisibⁿ
- EZH2 inhibitor
 - ▶ Tazemetostat
 - ◊ EZH2 mutation positive relapsed/refractory disease after 2 prior therapies
 - ◊ EZH2 wild type or unknown relapsed/refractory disease in patients who have no satisfactory alternative treatment options
- Anti CD-19 CAR T-cell Therapy (only after ≥2 lines of systemic therapy)
 - ▶ Axicabtagene ciloleucel^o

THIRD-LINE AND SUBSEQUENT THERAPY FOR ELDERLY OR INFIRM

- Umbralisib (relapsed/refractory after 3 prior therapies)ⁿ

HISTOLOGIC TRANSFORMATION TO DLBCL

- Anti CD-19 CAR T-cell Therapy (only after ≥2 prior chemoimmunotherapy regimens)^{o,p}
 - ▶ Axicabtagene ciloleucel
 - ▶ Lisocabtagene maraleucel
 - ▶ Tisagenlecleucel

^a See references for regimens on [FOLL-B 4 of 5](#) and [FOLL-B 5 of 5](#).

^b The choice of therapy requires consideration of many factors, including age, comorbidities, and future treatment possibilities (eg, HDT with ASCR). Therefore, treatment selection is highly individualized.

^c Rituximab and hyaluronidase human injection for subcutaneous use may be substituted for rituximab after patients have received the first full dose of rituximab by intravenous infusion. This substitution cannot be made for rituximab used in combination with ibritumomab tiuxetan.

^g Selection of patients requires adequate marrow cellularity >15% and <25% involvement of lymphoma in bone marrow, and platelets >100,000. In patients with prior autologous stem cell rescue, referral to a tertiary care center is highly recommended for ibritumomab tiuxetan. If ibritumomab tiuxetan is considered, bilateral cores are recommended and the pathologist should provide the percent of overall cellular elements and the percent of cellular elements involved in the marrow. As of 2010, updates suggest a trend towards an increased risk of MDS with RIT. Cytogenetics/FISH assessment for MDS markers is recommended for patients receiving RIT.

^j Generally, a first-line regimen is not repeated.

^k Prophylaxis for PJP and VZV should be administered; [see NCCN Guidelines for Prevention and Treatment of Cancer-Related Infections](#).

^l In patients intended to receive CAR T-cell therapy, bendamustine should be used with caution unless after leukapheresis prior to CAR T-cell therapy, since it could impact the success of the patient's T-cell collection.

^m The clinical trial evaluating this regimen included obinutuzumab maintenance. The use without maintenance was an extrapolation of the data. Obinutuzumab is preferred in patients with rituximab refractory disease, which includes disease progressing on or within 6 months of prior rituximab therapy.

ⁿ [See Special Considerations for the Use of Small-Molecule Inhibitors \(NHODG-E\)](#).

^o [See Guidance for Treatment of Patients with Chimeric Antigen Receptor \(CAR\) T-Cell Therapy \(NHODG-F\)](#).

^p Patients should have received at least one anthracycline or anthracenedione-based regimen, unless contraindicated.

4 Detaillierte Darstellung der Recherchestrategie

**Cochrane Library - Cochrane Database of Systematic Reviews (Issue 04 of 12, April 2021)
am 13.04.2021**

#	Suchfrage
1	[mh "lymphoma, follicular"]
2	lymphoma*:ti,ab,kw
3	(follicular OR nodular OR "small cleaved cell"):ti,ab,kw
4	[mh "lymphoma, non-hodgkin"]
5	(non-hodgkin OR nonhodgkin OR diffuse OR pleomorphic OR undifferentiated OR mixed-cell):ti,ab,kw
6	#1 OR (#2 AND #3)
7	#4 OR (#2 AND #5)
8	#6 OR #7
9	[mh lymphoma]
10	#8 OR #9
11	#10 with Cochrane Library publication date from Apr 2016 to present

Systematic Reviews in Medline (PubMed) am 13.04.2021

#	Suchfrage
1	lymphoma, follicular[mh]
2	lymphoma*[tiab]
3	follicular[tiab] OR nodular[tiab] OR small cleaved cell[tiab]
4	lymphoma, non-hodgkin[mh]
5	non-hodgkin[tiab] OR nonhodgkin[tiab] OR diffuse[tiab] OR pleomorphic[tiab] OR undifferentiated[tiab] OR mixed-cell[tiab]
6	#1 OR (#2 AND #3)
7	#4 OR (#2 AND #5)
8	#6 OR #7
9	(#8) AND (((Meta-Analysis[ptyp] OR systematic[sb] OR ((systematic review [ti] OR meta-analysis[pt] OR meta-analysis[ti] OR systematic literature review[ti] OR this systematic review[tw] OR pooling project[tw] OR (systematic review[tiab] AND review[pt]) OR meta synthesis[ti] OR meta-analy*[ti] OR integrative review[tw] OR integrative research review[tw] OR rapid review[tw] OR umbrella review[tw] OR consensus development conference[pt] OR practice guideline[pt] OR drug class reviews[ti] OR cochrane database syst rev[ta] OR acp journal club[ta] OR health technol assess[ta] OR evid rep technol assess summ[ta] OR jbi database system rev implement rep[ta]) OR (clinical guideline[tw] AND management[tw]) OR ((evidence based[ti] OR evidence-based medicine[mh] OR best practice*[ti] OR evidence synthesis[tiab]) AND (review[pt] OR diseases category[mh] OR

	behavior and behavior mechanisms[mh] OR therapeutics[mh] OR evaluation study[pt] OR validation study[pt] OR guideline[pt] OR pmcbook)) OR ((systematic[tw] OR systematically[tw] OR critical[tiab] OR (study selection[tw]) OR (predetermined[tw] OR inclusion[tw] AND criteri* [tw]) OR exclusion criteri* [tw] OR main outcome measures[tw] OR standard of care[tw] OR standards of care[tw]) AND (survey[tiab] OR surveys[tiab] OR overview*[tw] OR review[tiab] OR reviews[tiab] OR search*[tw] OR handsearch[tw] OR analysis[ti] OR critique[tiab] OR appraisal[tw] OR (reduction[tw] AND (risk[mh] OR risk[tw]) AND (death OR recurrence))) AND (literature[tiab] OR articles[tiab] OR publications[tiab] OR publication [tiab] OR bibliography[tiab] OR bibliographies[tiab] OR published[tiab] OR pooled data[tw] OR unpublished[tw] OR citation[tw] OR citations[tw] OR database[tiab] OR internet[tiab] OR textbooks[tiab] OR references[tw] OR scales[tw] OR papers[tw] OR datasets[tw] OR trials[tiab] OR meta-analy*[tw] OR (clinical[tiab] AND studies[tiab]) OR treatment outcome[mh] OR treatment outcome[tw] OR pmcbook)) NOT (letter[pt] OR newspaper article[pt])) OR Technical Report[ptyp]) OR ((((((trials[tiab] OR studies[tiab] OR database*[tiab] OR literature[tiab] OR publication*[tiab] OR Medline[tiab] OR Embase[tiab] OR Cochrane[tiab] OR Pubmed[tiab])) AND systematic*[tiab] AND (search*[tiab] OR research*[tiab]))) OR (((((((((((HTA[tiab]) OR technology assessment*[tiab]) OR technology report*[tiab]) OR (systematic*[tiab] AND review*[tiab])) OR (systematic*[tiab] AND overview*[tiab])) OR meta-analy*[tiab]) OR (meta[tiab] AND analyz*[tiab])) OR (meta[tiab] AND analys*[tiab])) OR (meta[tiab] AND analyt*[tiab]))) OR (((review*[tiab] OR overview*[tiab]) AND ((evidence[tiab] AND based[tiab]))))))))
10	((#9) AND ("2016/04/01"[PDAT] : "3000"[PDAT]) NOT "The Cochrane database of systematic reviews"[Journal]) NOT (animals[MeSH:noexp] NOT (Humans[mh] AND animals[MeSH:noexp]))
11	(#10) NOT (retracted publication [pt] OR retraction of publication [pt])

Leitlinien in Medline (PubMed) am 13.04.2021

#	Suchfrage
1	lymphoma, follicular[mh]
2	lymphoma*[tiab]
3	follicular[tiab] OR nodular[tiab] OR small cleaved cell[tiab]
4	lymphoma, non-hodgkin[mh]
5	non-hodgkin[tiab] OR nonhodgkin[tiab] OR diffuse[tiab] OR pleomorphic[tiab] OR undifferentiated[tiab] OR mixed-cell[tiab]
6	#1 OR (#2 AND #3)
7	#4 OR (#2 AND #5)
8	#6 OR #7
9	lymphoma[majr]
10	#8 OR #9

11	(#10) AND (Guideline[ptyp] OR Practice Guideline[ptyp] OR guideline*[Title] OR Consensus Development Conference[ptyp] OR Consensus Development Conference, NIH[ptyp] OR <i>recommendation*[ti]</i>)
12	((#11) AND ("2016/04/01"[PDAT] : "3000"[PDAT])) NOT (animals[MeSH:noexp] NOT (Humans[MeSH] AND animals[MeSH:noexp])) NOT ("The Cochrane database of systematic reviews"[Journal]) NOT ((comment[ptyp]) OR letter[ptyp]))
13	(#12) NOT (retracted publication [pt] OR retraction of publication [pt])

Referenzen

1. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage VI: Off-Label-Use; Geltende Fassung zum Beschluss vom 10. April 2021 [online]. Berlin (GER): G-BA; 2021. [Zugriff: 15.04.2021]. URL: <https://www.g-ba.de/downloads/83-691-653/AM-RL-VI-Off-label-2021-04-10.pdf>.
2. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 15. Dezember 2016 - Obinutuzumab (neues Anwendungsgebiet: follikuläres Lymphom) [online]. Berlin (GER): GBA; 2016. [Zugriff: 15.04.2021]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-249/2015-12-15_Geltende-Fassung_Obinutuzumab_nAWG_D-229.pdf.
3. **Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA).** Richtlinie über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (AM-RL); Anlage XII: (Frühe) Nutzenbewertung nach § 35a SGB V; Geltende Fassung zum Beschluss vom 19. März 2015 / 15. September 2016 / 16. März 2017 - Idelalisib [online]. Berlin (GER): GBA; 2015/2016/2017. [Zugriff: 15.04.2021]. URL: https://www.g-ba.de/downloads/91-1385-263/2017-03-16_Geltende-Fassung_Idelalisib_D-256_D-222_D-135.pdf.
4. **Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe, Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften);** Therapie und Nachsorge für Patienten mit einem follikulären Lymphom; Langversion 4.0 [online]. AWMF-Registernummer: 018-033OL. Berlin (GER): Leitlinienprogramm Onkologie; 2020. [Zugriff: 13.04.2021]. URL: https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/018-033OLI_S3_Follikulaeres_Lymphom_2020-06.pdf.
5. **National Comprehensive Cancer Network (NCCN).** B-cell lymphomas. NCCN evidence blocks. Version 3.2021 [online]. Fort Washington (USA): NCCN; 2021. [Zugriff: 23.04.2021]. URL: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/b-cell_blocks.pdf.
6. **National Comprehensive Cancer Network (NCCN).** B-Cell Lymphomas; Version 3.2021 [online]. Plymouth Meeting (USA): NCCN; 2021. [Zugriff: 13.04.2021]. (NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology). URL: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/b-cell.pdf.
7. **National Institute for Health and Care Excellence (NICE).** Non-Hodgkin's lymphoma: diagnosis and management [online]. London (GBR): NICE; 2016. [Zugriff: 13.04.2021]. (NICE Guideline; Band 2). URL: <https://www.nice.org.uk/guidance/ng52/evidence/full-guideline-pdf-2551524594>.
8. **Prica A, Baldassarre F, Hicks LK, Imrie K, Kouroukis T, Cheung M.** Rituximab in Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukaemia: A Practice Guideline. Clin Oncol (R Coll Radiol) 2017;29(1):e13-e28.

Beteiligung von AkdÄ und Fachgesellschaften nach §35a Abs. 7 SGB V i.V.m. VerfO 5. Kapitel § 7 Abs. 6

2021-B-105-z

Kontaktdaten

DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie

DEGRO Deutsche Gesellschaft für Radioonkologie

Indikation

Treatment of adult patients with follicular lymphoma (FL) that is refractory to at least two prior systemic therapies

Was ist der Behandlungsstandard in o.g. Indikation unter Berücksichtigung der vorliegenden Evidenz? Wie sieht die Versorgungspraxis in Deutschland aus?

Zusammenfassung

Das folliculäre Lymphom ist das häufigste indolente Lymphom. Das mittlere Erkrankungsalter bei Erstdiagnose liegt bei 60-65 Jahren. Die WHO unterscheidet verschiedene Grade. Folliculäre Lymphome Grad 1-3A gehören zu den indolenten, Grad 3B zu den aggressiven Lymphomen. Das klinische Bild ist geprägt von einer langsam progredienten Lymphadenopathie. Der Verlauf ist sehr variabel, Überlebenszeiten reichen von einigen Jahren bei Patienten mit aggressiven Verläufen bis über zwei Jahrzehnte. Die Therapie erfolgt stadienabhängig.

Auch im Rezidiv besteht eine Therapieindikation erst beim Auftreten krankheitsassoziierter Symptome. Die Wahl des Schemas erfolgt nach Maßgabe des behandelnden Arztes in Abhängigkeit von der Primärtherapie, der Dauer der vorherigen Remission, der Verträglichkeit und Komorbiditäten.

Vor Einleitung einer Therapie im Rezidiv ist eine erneute Lymphknotenexstirpation oder -biopsie zur Histologiegewinnung anzustreben, um eine sekundäre Transformation in ein aggressives Lymphom auszuschließen.

Stand des Wissens

Das folliculäre Lymphom gehört zu den indolenten Lymphomen [1]. In der aktuellen WHO-Klassifikation werden die folliculären Lymphome in die Grade 1, 2, 3A und 3B unterteilt. Die Grade 1-3A gehören zu den indolenten, der Grad 3B zu den aggressiven Lymphomen. Das folliculäre Lymphom macht in unseren Breiten 20–35% aller neu diagnostizierten NHL-Patienten aus. Das mittlere Erkrankungsalter liegt zwischen 60 und 65 Jahren mit einer breiten Altersspanne. Bei etwa 90% der Patienten ist eine balancierte Translokation zwischen dem Immunglobulin-Schwerketten-Gen auf Chromosom 14 und dem bcl-2 Gen auf Chromosom 18 nachweisbar. Die t(14;18)(q32;q21) führt zur Überexpression des intakten BCL-2 Proteins und konsekutiv zur Hemmung der Apoptose. Folliculäre Lymphome werden zu über 80% in fortgeschrittenen Stadien (Stadium III/IV) diagnostiziert.

Das klinische Bild ist geprägt von einer langsam progredienten Lymphadenopathie. Sie kann über längere Zeit ohne weitere klinische Symptomatik bestehen. Der klinische Verlauf ist sehr variabel, Überlebenszeiten reichen von einigen Jahren bei Patienten mit aggressiven Verläufen bis über zwei Jahrzehnte. Etwa 10-20% der Patienten haben einen aggressiveren Verlauf mit Progress innerhalb von 24 Monaten nach Diagnosestellung. Die große Mehrzahl der Patienten mit folliculärem Lymphom wird erst im fortgeschrittenen Krankheitsstadium diagnostiziert. Der Follicular Lymphoma International Prognostic Index (FLIPI) ermöglicht die Differenzierung von drei Gruppen mit unterschiedlicher Prognose.

Die Therapie erfolgt stadienabhängig. Im Stadium I und II hat die Bestrahlung der betroffenen Lymphknotenregionen einen kurativen Anspruch. Eine medikamentöse Therapie wird in den fortgeschrittenen Stadien bei klinischer Symptomatik oder drohenden Komplikationen eingeleitet. Mit der Kombination aus Chemotherapie und einem Anti-CD20-Antikörper werden Remissionsraten von $\geq 90\%$ erreicht.

Vor Einleitung einer Therapie im Rezidiv ist eine erneute Lymphknotenexstirpation oder -biopsie zur Histologiegewinnung anzustreben, um eine sekundäre Transformation in ein aggressives Lymphom auszuschließen. Mittels PET kann vorher die Läsion mit der höchsten Anreicherung (SUV – Standard Uptake Value) identifiziert werden. Das Transformationsrisiko liegt bei etwa 3%/Jahr. Auch im Rezidiv besteht eine Therapieindikation in der Regel erst beim Auftreten krankheitsassoziiertes Symptome.

Die Therapie im Rezidiv nach mehrfachen Vorbehandlungen erfolgt nach Maßgabe des behandelnden Arztes in Abhängigkeit von der Primärtherapie, der Dauer der vorherigen Remission, der Verträglichkeit und Komorbiditäten. Die zu berücksichtigenden Therapieoptionen sind in den aktuellen Leitlinien dargestellt [2, 3]:

- Bei einem Rezidiv oder Progress nach mehr als 2 Jahren nach einer Chemoimmuntherapie sollte bei entsprechender Therapieindikation erneut eine Chemoimmuntherapie eingesetzt werden. Dieser Fall ist in der Dritt- und Viertlinie relativ selten, und in der Regel sind die in Deutschland als Standards anzusehenden Regime (CHOP, Bendamustin) bereits eingesetzt worden. Andere Behandlungsoptionen sind z.B. R/G-CVP oder R-GemOx (speziell bei V.a. Transformation).
- Bei einem Rezidiv während oder innerhalb von 6 Monaten nach einer Rituximabtherapie sollte bei Indikation zur erneuten Chemoimmuntherapie Obinutuzumab als Antikörper in Betracht gezogen werden [7].

- Bei einem Rezidiv oder Progress nach weniger als 2 Jahren nach Beginn einer Chemoimmuntherapie sollte bei geeigneten, jüngeren Patienten auch z.B. eine Hochdosistherapie mit nachfolgender autologer Stammzelltransplantation diskutiert werden [4-6].
- Ansonsten sollte bei einem Rezidiv oder Progress nach weniger als 2 Jahren nach Beginn einer Chemoimmuntherapie, sofern verfügbar, die Behandlung im Rahmen klinischer Studien angeboten werden.
- Bei Patienten mit Rezidiv oder Refraktärität nach einer oder mehreren Vortherapien führte die Kombination von Lenalidomid mit Rituximab gegenüber einer Rituximab-Monotherapie zu einer Verlängerung des progressionsfreien Überlebens (Hazard Ratio 0,40; Median 20 Monate). Lenalidomid ist seit November 2019 für diese Indikation in der EU zugelassen. Ein möglicher, positiver Einfluss von Lenalidomid/Rituximab auf die Gesamtüberlebenszeit ist wegen noch unreifer Daten nicht abschließend beurteilbar [10]. Aktuell stellt dieser Therapieansatz wahrscheinlich die bevorzugte Therapieoption unter Berücksichtigung von Wirksamkeit und Toxizität dar.
- Bei Patienten, die auf zwei vorherige Behandlungen nicht angesprochen haben, ist der PI3K-Inhibitor Idelalisib als Monotherapie zugelassen. In einer Phase-II-Studie konnte bei Patienten mit follikulärem Lymphom, die gegen eine vorherige Therapie mit Rituximab und Alkylanzien refraktär waren, mit Idelalisib eine Ansprechrate von 56% erzielt werden [11]. Diese Therapieoption wird aufgrund der verzögerten Toxizität des zugelassenen Präparats Idelalisib eher nachgeordnet eingesetzt.
- Eine Monotherapie mit Rituximab kann besonders bei älteren oder komorbiden Patienten, bei denen eine Chemotherapie nicht durchführbar ist, im Rezidiv eingesetzt werden [8].
- Eine Radioimmuntherapie (Yttrium-90-Ibritumomab-Tiutexan) kann bei einer Knochenmarkinfiltration <20% im Rezidiv eingesetzt werden, wenn Patienten nicht für eine Immunchemotherapie oder Chemotherapie geeignet sind [9].
- Eine allogene Transplantation beim multipel rezidivierten, follikulären Lymphom bleibt fitten Patienten bis zu einem biologischen Alter von ca. 65-70 Jahren vorbehalten.

Die individuelle Wahl des Therapierregimes hat insbesondere das zu erwartende Toxizitätsspektrum und eventuelle Komorbiditäten zu berücksichtigen.

Gibt es Kriterien für unterschiedliche Behandlungsentscheidungen bei der Behandlung von „Behandlung erwachsener Patienten mit follikulärem Lymphom, welches refraktär gegenüber mindestens zwei vorherigen systemischen Therapien ist“ die regelhaft berücksichtigt werden? Wenn ja, welche sind dies und was sind in dem Fall die Therapieoptionen?

Ja

Die unterschiedlichen Behandlungsentscheidungen sind in der Empfehlung einer Therapie nach Maßgabe des behandelnden Arztes abgebildet.

Referenzen

1. Swerdlow SH, Campo E, Pileri SA, et al. The 2016 revision of the World Health Organization classification of lymphoid neoplasms. Blood 2016;127:2375-2390, 2016. DOI: [10.1182/blood-2016-01-643569](https://doi.org/10.1182/blood-2016-01-643569)

2. Buske C et al.: Follikuläres Lymphom, September 2019. <https://www.dgho-onkopedia.de/de/onkopedia/leitlinien/folikulaeres-lymphom>
3. AWMF S3 Leitlinie Diagnostik, Therapie und Nachsorge für Patienten mit einem follikulären Lymphom. Stand Juni 2020. https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/018-033OLI_S3_Folikulaeres_Lymphom_2020-06.pdf
4. Montoto S, Corradini P, Dreyling M et al. Indications for hematopoietic stem cell transplantation in patients with follicular lymphoma: a consensus project of the EBMT-Lymphoma Working Party. *Haematologica* 98: 1014-1021, 2013. DOI: [10.3324/haematol.2013.084723](https://doi.org/10.3324/haematol.2013.084723)
5. Jurinovic V, Metzner B, Pfreundschuh M et al.: Autologous stem cell transplantation for patients with early progression of follicular lymphoma: a follow-up study of 2 randomized trials from the German Low Grade Lymphoma Study Group. *Biol Blood Marrow Transplant* 24:1172-1179, 2018. DOI: [10.1016/j.bbmt.2018.03.022](https://doi.org/10.1016/j.bbmt.2018.03.022)
6. Casulo C, Friedberg JW, Ahn KW et al.: Autologous transplantation in follicular lymphoma with early therapy failure: A National LymphoCare Study and Center for International Blood and Marrow Transplant Research analysis. *Biol Blood Marrow Transplant* 24:1163-1171, 2018. DOI: [10.1016/j.bbmt.2017.12.771](https://doi.org/10.1016/j.bbmt.2017.12.771)
7. Sehn LH, Chua N, Mayer J et al.: Obinutuzumab plus bendamustine versus bendamustine monotherapy in patients with rituximab-refractory indolent non-Hodgkin lymphoma (GADOLIN): a randomised, controlled, open-label, multicentre, phase 3 trial. *Lancet Oncol* 17:1081-1093, 2016. DOI: [10.1016/S1470-2045\(16\)30097-3](https://doi.org/10.1016/S1470-2045(16)30097-3)
8. Kahl BS, Hong F, Williams ME et al.: Rituximab extended schedule or re-treatment trial for low-tumor burden follicular lymphoma: eastern cooperative oncology group protocol e4402. *J Clin Oncol* 32: 3096-3102, 2014. DOI: [10.1200/JCO.2014.56.5853](https://doi.org/10.1200/JCO.2014.56.5853)
9. Morschhauser F, Radford J, Van Hoof A et al.: 90Yttrium-ibritumomab tiuxetan consolidation of first remission in advanced-stage follicular non-Hodgkin lymphoma: updated results after a median follow-up of 7.3 years from the International, Randomized, Phase III First-Line Indolent trial. *J Clin Oncol* 31: 1977-1983, 2013. DOI: [10.1200/JCO.2012.45.6400](https://doi.org/10.1200/JCO.2012.45.6400)
10. Leonard JP, Trneny M, Izutsu K et al.: AUGMENT: A phase III study of lenalidomide plus rituximab in relapsed or refractory indolent lymphoma. *J Clin Oncol* 37:1188-1199, 2019. DOI: [10.1200/JCO.19.00010](https://doi.org/10.1200/JCO.19.00010)
11. Gopal AK, Kahl BS, de Vos S et al.: PI3K δ inhibition by idelalisib in patients with relapsed indolent lymphoma. *N Engl J Med*. 370:1008-1018, 2014. DOI: [10.1056/NEJMoa1314583](https://doi.org/10.1056/NEJMoa1314583)