



Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralafenamid

Beschluss vom: 5. Januar 2017 gültig bis: unbefristet
In Kraft getreten am: 5. Januar 2017
BAnz AT 01.02.2017 B1

Zugelassenes Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 21. Juni 2016):

Odefsey wird zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen (ab 12 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 35 kg) mit HIV-1-Infektion (Infektion mit dem Humanen Immundefizienzvirus 1) und einer Viruslast von ≤ 100.000 HIV-1-RNA-Kopien/ml angewendet, bei denen HIV-1 keine Mutationen aufweist, die bekanntermaßen mit Resistenzen gegen die Klasse der nichtnukleosidischen Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NNRTI), Tenofovir oder Emtricitabin assoziiert sind (siehe Abschnitte 4.2, 4.4 und 5.1 der Fachinformation).¹

1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie
--

a) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Erwachsene

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Efavirenz oder Rilpivirin oder Dolutegravir jeweils in Kombination mit zwei Nukleosid-/Nukleotidanaloga (Tenofovirdisoproxil plus Emtricitabin oder Abacavir plus Lamivudin)

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt

b) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Jugendliche ab 12 Jahren

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Efavirenz oder Rilpivirin oder Dolutegravir jeweils in Kombination mit Abacavir plus Lamivudin

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber Efavirenz in Kombination mit Abacavir plus Lamivudin:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt

c) antiretroviral vorbehandelte (therapieerfahrene) Erwachsene

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Individuelle antiretrovirale Therapie in Abhängigkeit der Vortherapie(n) und unter Berücksichtigung des Grundes für den Therapiewechsel, insbesondere

¹ Fachinformation zu Emtricitabin, Rilpivirin und Tenofoviralafenamid (Odefsey®), Stand: September 2016

Therapieversagen aufgrund eines virologischen Versagens und etwaig einhergehender Resistenzbildung oder aufgrund von Nebenwirkungen

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt

d) antiretroviral vorbehandelte (therapieerfahrene) Jugendliche ab 12 Jahren

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Individuelle antiretrovirale Therapie in Abhängigkeit der Vortherapie(n) und unter Berücksichtigung des Grundes für den Therapiewechsel, insbesondere Therapieversagen aufgrund eines virologischen Versagens und etwaig einhergehender Resistenzbildung oder aufgrund von Nebenwirkungen

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt

Studienergebnisse nach Endpunkten:

a) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Erwachsene

Es liegen keine Daten vor

b) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Jugendliche ab 12 Jahren

Es liegen keine Daten vor

c) antiretroviral vorbehandelte (therapieerfahrene) Erwachsene

Es liegen keine Daten vor

d) antiretroviral vorbehandelte (therapieerfahrene) Jugendliche ab 12 Jahren

Es liegen keine Daten vor

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

a) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Erwachsene

b) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Jugendliche ab 12 Jahren

ca. 6 500 bis 9 000

c) Antiretroviral vorbehandelte (therapieerfahrene) Erwachsene

d) Antiretroviral vorbehandelte Jugendliche ab 12 Jahren

ca. 50 300

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 Odefsey® (Wirkstoffkombination: Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralafenamid) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 2. Dezember 2016): http://www.ema.europa.eu/docs/de_DE/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/004156/WC500209989.pdf

Die Einleitung und Überwachung der Behandlung mit der Wirkstoffkombination Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralafenamid sollte nur durch in der Therapie von Patienten mit HIV-Infektion erfahrenem Arzt erfolgen.

4. Therapiekosten

Jahrestherapiekosten:

- a) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Erwachsene

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten pro Patient
Zu bewertendes Arzneimittel	
Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralafenamid	13 808,23 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie (Komponenten der antiretroviralen Therapie)	
Efavirenz, Abacavir, Lamivudin	9 198,65 €
Efavirenz, Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil	11 799,84 €
Rilpivirin, Abacavir, Lamivudin	11 108,74 €
Rilpivirin, Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil	13 709,93 €
Dolutegravir/Abacavir/Lamivudin	14 839,72 €
Dolutegravir, Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil	17 829,40 €

Jahrestherapiekosten:

- b) nicht antiretroviral vorbehandelte (therapienaive) Jugendliche ab 12 Jahren

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten pro Patient
Zu bewertendes Arzneimittel	
Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralafenamid	13 808,23 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie (Komponenten der ART)	
Efavirenz, Abacavir, Lamivudin	9 198,65 €
Rilpivirin, Abacavir, Lamivudin	11 108,74 €
Dolutegravir/Abacavir/Lamivudin	14 839,72 €

Jahrestherapiekosten:c) antiretroviral vorbehandelte (therapieerfahrene) Erwachsene

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten pro Patient
Zu bewertendes Arzneimittel	
Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralfenamid	13 808,23 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie ²	
Individuelle antiretrovirale Therapie	9 198,65 € – 21 711,21 €

Jahrestherapiekosten:d) antiretroviral vorbehandelte Jugendliche ab 12 Jahren

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten pro Patient
Zu bewertendes Arzneimittel	
Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralfenamid	13 808,23 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie ³	
Individuelle antiretrovirale Therapie	9 198,65 € – 18 044,26 €

²Aufgrund der verschiedenen Kombinationsmöglichkeiten in der individuellen Therapie werden nicht alle möglichen Varianten an Kombinationstherapien dargestellt und berücksichtigt, sondern beispielhaft die Kostenspanne einer kostengünstigen (Efavirenz, Abacavir, Lamivudin) und einer kostenintensiven Therapie (Maraviroc, Emtricitabin/Tenofoviralfenamid).

³Aufgrund der verschiedenen Kombinationsmöglichkeiten in der individuellen Therapie werden nicht alle möglichen Varianten an Kombinationstherapien dargestellt und berücksichtigt, sondern beispielhaft die Kostenspanne einer kostengünstigen (Efavirenz, Abacavir, Lamivudin) und einer kostenintensiven Therapie (Dolutegravir, Emtricitabin/Tenofoviralfenamid).