

Risankizumab

Beschluss vom: 22. November 2019 gültig bis: unbefristet

In Kraft getreten am: 22. November 2019

BAnz AT 17.12.2019 B1

Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 26. April 2019):

Skyrizi[™] wird angewendet zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die für eine systemische Therapie infrage kommen.

1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

a) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die im Rahmen einer erstmaligen systemischen Therapie nicht für eine konventionelle Therapie in Frage kommen.</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Adalimumab oder Guselkumab oder Ixekizumab oder Secukinumab

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

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die auf eine</u> systemische Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben.

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Adalimumab oder Brodalumab oder Guselkumab oder Infliximab oder Ixekizumab oder Secukinumab oder Ustekinumab

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Risankizumab gegenüber Ustekinumab:

Beleg für einen beträchtlichen Zusatznutzen.

Studienergebnisse nach Endpunkten:1

a) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die im Rahmen einer erstmaligen systemischen Therapie nicht für eine konventionelle Therapie in Frage kommen.</u>

Es wurden keine geeigneten Daten gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie vorgelegt.

- b) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die auf eine systemische Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben.</u>
- 2 RCT UltIMMa-1 und UltIMMa-2: Risankizumab vs. Ustekinumab

Mortalität

| Endpunkt | Risankizumab | | | Ustekinumab | Risankizumab vs. Ustekinumab |
|----------------|--------------|---------------------------------|--------------------------------|-------------|---------------------------------------|
| | Z | Patienten mit Ereignis n (%) | N Patienten mit Ereignis n (%) | | RR [95 %-KI] ^a ; p-Wert |
| Gesamtüberlebe | n | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 0 (0) | 34 | 0 (0) | n.b. |
| UltIMMa-2 | 90 0 (0) | | 36 0 (0) | | n.b. |
| Gesamt | | · | | | n.b. |

Morbidität

| Endpunkt | Risankizumab | | | Ustekinumab | Risankizumab vs. Ustekinumab | | |
|---------------------|-----------------------------------|---------------------------------|--------------------------------|-------------|---------------------------------------|--|--|
| | Ζ | Patienten mit Ereignis n (%) | N Patienten mit Ereignis n (%) | | RR [95 %-KI] ^a ; p-Wert | | |
| Hautsymptomati | Hautsymptomatik | | | | | | |
| Remission (PASI | Remission (PASI 100) ^b | | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 64 (64,0) | 34 | 5 (14,7) | 4,47 [1,97; 10,14]; < 0,001 | | |
| UltIMMa-2 | 90 | 56 (62,2) | 36 11 (30,6) | | 2,07 [1,24; 3,47]; 0,006 | | |
| Gesamt ^c | | | | | 2,80 [1,80; 4,36]; < 0,001 | | |

¹ Daten aus der Dossierbewertung des IQWiG (A19-41) sofern nicht anders indiziert.

| Endpunkt | | Risankizumab | Ustekinumab | | Risankizumab vs. Ustekinumab |
|-----------------------------|--------|---------------------------------|--------------|---------------------------------|--|
| | N | Patienten mit Ereignis n (%) | Ν | Patienten mit Ereignis n (%) | RR [95 %-KI] ^a ; p-Wert |
| PASI 90 ^b | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 86 (86,0) | 34 | 13 (38,2) | 2,27 [1,47; 3,50]; < 0,001 |
| UltIMMa-2 | 90 | 74 (82,2) | 36 | 17 (47,2) | 1,74 [1,21; 2,48]; 0,003 |
| Gesamt ^c | | | | | 1,97 [1,49; 2,60]; < 0,001 |
| PASI 75 ^b | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 92 (92,0) | 34 | 25 (73,5) | 1,25 [1,01; 1,54]; 0,036 ^d |
| UltIMMa-2 | 90 | 85 (94,4) | 36 | 28 (77,8) | 1,21 [0,96; 1,53]; 0,110 |
| Gesamt ^c | | | | | 1,24 [1,08; 1,43]; 0,002 |
| patientenbericht | ete Sy | mptomfreiheit | | | |
| PSS-Juckreiz 0 ^b | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 69 (69,0) | 34 | 13 (38,2) | 1,76 [1,13; 2,75]; 0,013 |
| UltIMMa-2 | 90 | 67 (74,4) | 36 | 14 (38,9) | 1,90 [1,25; 2,90]; 0,003 |
| Gesamt | | | | | 1,85 [1,36; 2,51]; < 0,001 |
| PSS-Schmerz 0 ^b | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 82 (82,0) | 34 | 17 (50,0) | 1,59 [1,13; 2,25]; 0,008 |
| UltIMMa-2 | 90 | 75 (83,3) | 36 | 21 (58,3) | 1,41 [1,06; 1,88]; 0,018 |
| Gesamt | | | | | 1,49 [1,20; 1,86]; < 0,001 |
| PSS-Rötung 0 ^b | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 68 (68,0) | 34 | 12 (35,3) | 1,97 [1,23; 3,16]; 0,005 |
| UltIMMa-2 | 90 | 68 (75,6) | 36 15 (41,7) | | 1,82 [1,22; 2,71]; 0,003 |
| Gesamt | | | | | 1,85 [1,37; 2,52]; < 0,001 |

| Endpunkt | Risankizumab | | Risankizumab Ustekinumab | | Risankizumab vs. Ustekinumab | |
|--|--------------|---------------------------------|--------------------------|---|--|--|
| | Z | Patienten mit Ereignis n (%) | N | Patienten mit Ereignis n (%) | RR [95 %-KI] ^a ; p-Wert | |
| PSS-Brennen 0 ^b | | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 85 (85,0) | 34 | 23 (67,6) | 1,26 [0,98; 1,61]; 0,070 ^d | |
| UltIMMa-2 | 90 | 77 (85,6) | 36 | 21 (58,3) | 1,47 [1,10; 1,96]; 0,009 | |
| Gesamt | | | | | 1,34 [1,11; 1,63]; 0,002 | |
| weitere patientenberichtete Symptomatik (insb. Schuppung, Rissbildung, Blutungen) keine Daten erhoben ^e | | | | | n erhoben ^e | |
| Erscheinungsfre (PPASI 0) | iheit d | er Hände und Füße | | keine verwertbaren Daten ^f | | |
| Erscheinungsfre | iheit d | er Fingernägel (NAP | SI-Fing | ger 0) ^{b,g} (ergänzend d | argestellt) | |
| UltIMMa-1 | 68 | 34 (50,0) | 25 | 10 (40,0) | 1,22 [0,72; 2,06]; 0,454 | |
| UltIMMa-2 | 50 | 31 (62,0) | 22 | 9 (40,9) | 1,52 [0,89; 2,60]; 0,124 | |
| Gesamt ^c | | | | | 1,38 [0,95; 2,01]; 0,090 | |
| Erscheinungsfr | eiheit (| der Kopfhaut (PSSI | 0) b,h | | | |
| UltIMMa-1 | 91 | 77 (84,6) | 29 | 15 (51,7) 1,60 [1,11; 0,011 | | |
| UltIMMa-2 | 80 | 66 (82,5) | 28 | 17 (60,7) | 1,37 [1,00; 1,87]; 0,052 | |
| Gesamt ^c | | | | | 1,48 [1,17; 1,88]; 0,001 | |

| Endpunkt | ıkt Risankizumab | | | Ustekinui | mab | Risankizumab vs. Ustekinumab | | |
|---------------------|--|--|--|-----------|--|--|--|--|
| | N ⁱ | Werte Studien- beginn MW (SD) | Änderung zu Woche 52 MW (SE) ^j | Ni | Werte Studien- beginn MW (SD) | Änderung zu Woche 52 MW (SE) ^j | MD [95 %-KI]; p-Wert ^j | |
| Gesundheitszusta | Gesundheitszustand (EQ-5D VAS ^k) | | | | | | | |
| UltIMMa-1 | 99 | 65,95 (23,07) | 12,12 (1,63) | 33 | 70,67 (18,16) | 6,14 (2,45) | 5,98 [0,84; 11,13]; 0,023 | |
| UltIMMa-2 | 90 | 66,46 (21,72) | 15,80 (1,58) | 34 | 70,50 (21,81) | 13,82 (2,48) | 1,97 [-3,37; 7,32]; 0,466 | |
| Gesamt ^I | | | | | | | 4,30 [0,56; 8,04]; 0,025 Hedges' g: 0,32 [0,04; 0,60] | |

Gesundheitsbezogene Lebensqualität

| Endpunkt | Risankizumab | | | Ustekinumab | Risankizumab vs. Ustekinumab | |
|------------------------------|--------------|---------------------------------|--------------------------------|-------------|---------------------------------------|--|
| | Ν | Patienten mit Ereignis n (%) | N Patienten mit Ereignis n (%) | | RR [95 %-KI] ^a ; p-Wert | |
| DLQI (0 oder 1) ^b | | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 75 (75,0) | 34 | 19 (55,9) | 1,30 [0,96; 1,75]; 0,089 | |
| UltIMMa-2 | 90 | 69 (76,7) | 36 17 (47,2) | | 1,63 [1,14; 2,34]; 0,008 | |
| Gesamt ^c | | | | | 1,47 [1,16; 1,86]; 0,001 | |

Nebenwirkungen

| Endpunkt | | Risankizumab | zumab Ustekinumab | | Risankizumab vs. Ustekinumab | |
|-----------------------------|-----|---------------------------------|--------------------------------|-----------|---------------------------------------|--|
| | N | Patienten mit Ereignis n (%) | N Patienten mit Ereignis n (%) | | RR [95 %-KI] ^a ; p-Wert | |
| UEs (ergänzend dargestellt) | | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 71 (71,0) | 34 | 28 (82,4) | - | |
| UltIMMa-2 | 90 | 63 (70,0) | 36 28 (77,8) | | - | |
| SUEs | | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 8 (8,0) | 34 3 (8,8) | | 0,91 [0,25; 3,22]; 0,880 | |
| UltIMMa-2 | 90 | 6 (6,7) | 36 3 (8,3) | | 0,80 [0,21; 3,03]; 0,742 | |
| Gesamt ^c | | | | | 0,85 [0,34; 2,14]; | |

| Endpunkt | | Risankizumab | | Ustekinumab | Risankizumab vs. Ustekinumab | |
|---------------------|--------|---------------------------------|--------------|---------------------------------|--|--|
| | N | Patienten mit Ereignis n (%) | N | Patienten mit Ereignis n (%) | RR [95 %-KI] ^a ; p-Wert | |
| | | | | | 0,738 | |
| Abbruch wegen UEs | | | | | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 1 (1,0) | 34 | 1 (2,9) | 0,34 [0,02; 5,29]; 0,441 | |
| UltIMMa-2 | 90 | 0 (0,0) | 36 | 1 (2,8) | 0,14 [0,01; 3,25]; 0,218 | |
| Gesamt ^c | | | | | 0,18 [0,02; 1,95]; 0,159 | |
| Infektionen und | parasi | täre Erkrankungen (S | SOC, U | E) | | |
| UltIMMa-1 | 100 | 47 (47,0) | 34 | 16 (47,1) | 1,00 [0,66; 1,51]; > 0,999 ^m | |
| UltIMMa-2 | 90 | 43 (47,8) | 36 17 (47,2) | | 1,01 [0,67; 1,52]; 0,978 ^m | |
| Gesamt | | | | | 1,01 [0,75; 1,34]; 0,971 ⁿ | |

- a) RR und KI aus generalisiertem linearem Modell mit Behandlung und Stratifizierungsvariablen als Kovariablen mit einem Log-Link für die Berechnung des RR. Für die Metaanalyse wurde noch zusätzlich die Variable Studie als fester Effekt ins Modell eingeschlossen.
- b) Fehlende Werte mittels NRI ersetzt.
- c) Berechnet aus IPD-Metaanalyse mit festem Effekt.
- d) Das Modell hat nicht konvergiert, daher wurde das Modell ohne Stratifizierungsvariablen berechnet.
- e) Für weitere Endpunkte zur patientenberichteten Symptomatik (insbesondere Schuppung, Rissbildung und Blutungen) liegen im Dossier des pU keine Daten vor (siehe Abschnitt 2.6.4.3.2).
- f) Ausgewertet wurden nur die Patienten, die zu Beginn der Studie eine palmoplantare Beteiligung hatten (PPASI > 0). Das entsprach nur etwa einem Drittel der ITT-Population.
- g) Ausgewertet wurden nur die Patienten, die zu Beginn der Studie eine Beteiligung der Fingernägel hatten (NAPSI-Finger > 0). Das entsprach nur etwa 64 % der ITT-Population.
- h) Ausgewertet wurden nur die Patienten, die zu Beginn der Studie eine Beteiligung der Kopfhaut hatten (PSSI > 0). Das entsprach > 80 % der ITT-Population (UltIMMa-1: 91,0 % im Risankizumab-Arm und 85,3 % im Ustekinumab-Arm; UltIMMa-2: 88,9 % im Risankizumab-Arm und 77,8 % im Ustekinumab-Arm).
- i) Anzahl der Patienten, die in der Auswertung zur Berechnung der Effektschätzung berücksichtigt wurden, die Werte bei Studienbeginn können auf anderen Patientenzahlen basieren.
- j) Effektschätzung basierend auf einem ANCOVA-Modell mit Behandlung, Stratifizierungsvariablen und dem Ausgangswert als Kovariablen, für die Metaanalyse ist zusätzlich noch die Variable Studie als fester Effekt ins Modell eingeschlossen. Fehlende Werte wurden mittels LOCF ersetzt.
- k) positive Änderung von Studienbeginn zu Studienende bedeutet eine Verbesserung; positiver Gruppenunterschied bedeutet Vorteil für Risankizumab.
- I) Berechnet aus Metaanalyse.
- m) Berechnung des IQWiG; asymptotisches 95 %-KI; p-Wert aus unbedingtem exaktem Test (CSZ-Methode).
- n) Berechnung des IQWiG; Metaanalyse mit festem Effekt nach Mantel und Haenszel.

ANCOVA: Kovarianzanalyse; DLQI: Dermatology Life Quality Index; EQ-5D: European Quality of Life – 5 Dimensions; KI: Konfidenzintervall; LOCF: Last Observation carried forward; IPD: individuelle Patientendaten; ITT: Intention to treat; MD: Mittelwertdifferenz; MW: Mittelwert; N: Anzahl ausgewerteter Patienten; n: Anzahl Patienten mit (mindestens 1) Ereignis; NAPSI: Nail Psoriasis Severity Index; n.b.: nicht berechenbar; NRI: Non-Responder Imputation; PASI: Psoriasis Area and Severity Index; PPASI: Palmoplantar Psoriasis Area and Severity Index; PSS: Psoriasis Symptom Scale; PSSI: Psoriasis Scalp Severity Index; RCT: randomisierte kontrollierte Studie; RR: relatives Risiko; SD: Standardabweichung; SE: Standardfehler; SUE: schwerwiegendes unerwünschtes Ereignis; UE: unerwünschtes Ereignis; VAS: visuelle Analogskala; vs.: versus

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

a) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die im Rahmen einer erstmaligen systemischen Therapie nicht für eine konventionelle Therapie in Frage kommen.</u>

ca. 3.500 - 24.400 Patienten

b) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die auf eine</u> systemische Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben.

ca. 32.400 - 97.100 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 Skyrizi® (Wirkstoff: Risankizumab) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 20. September 2019):

>https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/skyrizi-epar-product-information_de.pdf<

Bei Patienten, die nach 16 Wochen der Behandlung kein Ansprechen zeigen, ist ein Absetzen der Behandlung in Erwägung zu ziehen.

4. Therapiekosten

Jahrestherapiekosten:

a) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die im Rahmen einer erstmaligen systemischen Therapie nicht für eine konventionelle Therapie in Frage kommen.</u>

| Bezeichnung der Therapie | Jahrestherapiekosten/Patient |
|--------------------------------------|------------------------------|
| Zu bewertendes Arzneimittel: | |
| Risankizumab | 25.149,02 € |
| Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen | 74,45 € |
| Gesamt | 25.223,47 € |
| Zweckmäßige Vergleichstherapie: | |
| Adalimumab | 11.467,34 € |
| Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen | 180,85 € |
| Gesamt | 11.648,19 € |
| Guselkumab | 21.016,19 € |
| Ixekizumab | 18.086,90 € |
| Secukinumab | 21.104,24 € |

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 1. November 2019)

b) <u>Erwachsene Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die auf eine systemische Therapie unzureichend angesprochen oder diese nicht vertragen haben.</u>

| Bezeichnung der Therapie | Jahrestherapiekosten/Patient |
|--------------------------------------|------------------------------|
| Zu bewertendes Arzneimittel: | |
| Risankizumab | 25.149,02 € |
| Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen | 74,45 € |
| Gesamt | 25.223,47 € |
| Zweckmäßige Vergleichstherapie: | |
| Adalimumab | 11.467,34 € |
| Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen | 180,85 € |
| Gesamt | 11.648,19 € |
| Brodalumab | 17.991,31 € |
| Guselkumab | 21.016,19 € |
| Infliximab | 17.445,53 € |
| Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen | 180,85 € |
| Gesamt | 17.626,38 € |
| Ixekizumab | 18.086,90 € |

| Bezeichnung der Therapie | Jahrestherapiekosten/Patient |
|--------------------------------------|------------------------------|
| Secukinumab | 21.104,24 € |
| Ustekinumab | 21.198,06 € |
| Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen | 74,45 € |
| Gesamt | 21.272,51 € |

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 1. November 2019)

Sonstige GKV-Leistungen:

| Bezeichnung der Therapie | Art der Leistung | Kosten pro Einheit | Anzahl pro Patient pro Jahr | Kosten pro Patient pro Jahr | | | | |
|--------------------------------|---|-----------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|--|--|--|--|
| Zu bewertendes Arzneimittel | | | | | | | | |
| entfällt | entfällt | | | | | | | |
| Zweckmäßige Vergleichstherapie | | | | | | | | |
| Infliximab | Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern | 71 € | 6,5 | 461,50 € | | | | |