

## **Fostamatinib**

Beschluss vom: 17. Dezember 2020  
In Kraft getreten am: 17. Dezember 2020  
BAnz AT 27.01.2021 B4

gültig bis: unbefristet

### **Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 9. Januar 2020):**

Tavlesse wird angewendet zur Behandlung der chronischen Immunthrombozytopenie (ITP) bei erwachsenen Patienten, die gegenüber anderen Behandlungsarten therapieresistent sind.

### **Anwendungsgebiet des Beschlusses (Beschluss vom 17. Dezember 2020):**

siehe Anwendungsgebiet laut Zulassung.

## **1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie**

Erwachsene Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie, die refraktär gegenüber anderen Behandlungen sind

### **Zweckmäßige Vergleichstherapie für Fostamatinib:**

Eltrombopag oder Romiplostim

### **Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Fostamatinib gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:**

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

## Studienergebnisse nach Endpunkten:

Erwachsene Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie, die refraktär gegenüber anderen Behandlungen sind

Es liegen keine relevanten Daten im Vergleich zur zweckmäßigen Vergleichstherapie vor.

## Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

Endpunktkategorie	Effektrichtung/ Verzerrungspotential	Zusammenfassung
Mortalität	∅	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.
Morbidität	∅	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.
Gesundheitsbezogene Lebensqualität	∅	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.
Nebenwirkungen	∅	Keine für die Nutzenbewertung relevanten Daten vorgelegt.

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 Patienten bzw. Abgrenzung der für die Behandlung infrage kommenden Patientengruppen

Erwachsene Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie, die refraktär gegenüber anderen Behandlungen sind

ca. 4 200 bis 9 700 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 Tavlesse (Wirkstoff: Fostamatinib) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 10. November 2020):

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/tavlesse-epar-product-information\\_de.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/tavlesse-epar-product-information_de.pdf)

Die Behandlung mit Fostamatinib sollte durch Ärzte, die in der Behandlung hämatologischer Erkrankungen erfahren sind, begonnen und durchgehend überwacht werden.

#### 4. Therapiekosten

##### Jahrestherapiekosten:

Erwachsene Patienten mit chronischer Immunthrombozytopenie, die refraktär gegenüber anderen Behandlungen sind

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/Patient
Zu bewertendes Arzneimittel:	
Fostamatinib	51.293,82 € - 76.611,19 €
Zweckmäßige Vergleichstherapie:	
Eltrombopag	8.035,74 € - 47.743,69 €
Romiplostim	22.401,96 € - 141.454,11 €

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 1. Dezember 2020)

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen: entfällt