

Apixaban (neues Anwendungsgebiet: Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen

Embolien)

Beschluss vom: 20. Juni 2013 gültig bis: unbefristet

In Kraft getreten am: 20. Juni 2013

BAnz AT 01.08.2013 B4

Zugelassenes Anwendungsgebiet (neues Anwendungsgebiet vom 19. November 2012):

Zur Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern (NVAF) und einem oder mehreren Risikofaktoren, wie Schlaganfall oder TIA (transitorischer ischämischer Attacke) in der Anamnese, Alter ≥75 Jahren, Hypertonie, Diabetes mellitus, symptomatische Herzinsuffizienz (NYHA Klasse ≥II).

1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

Zweckmäßige Vergleichstherapie: Vitamin-K-Antagonisten

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens gegenüber Vitamin-K-Antagonisten

Hinweis für einen geringen Zusatznutzen.

Tabelle 1: Ergebnisse der Gesamtpopulation der ARISTOTLE-Studie (VKA-Population)¹

	Effektschätzer [95 %-KI] Apixaban vs. Warfarin	Ergebnisanteil Apixaban vs. Warfarin Absolute Risikoreduktion (ARR)	p-Wert
Mortalität			
Gesamtmortalität	HR 0,89 [0,80; 1,00]	6,6 % vs. 7,4 % (ARR = 0,8 %)	p = 0,047
Morbidität			_
Schlaganfall (ischämisch, hämorrhagisch oder unbekannter Ursache)	HR 0,79 [0,65; 0,95]	2,2 % vs. 2,8 % (ARR = 0,6 %)	p = 0,012
Schlaganfall (ischämisch, oder unbekannter Ursache)	HR 0,92 [0,74; 1,13]	1,8 % vs. 1,9 %	p = 0,422
Schlaganfall (ischämisch)	HR 1,02 [0,81; 1,29]	1,5 % vs. 1,5 %	p = 0,871
Schlaganfall (hämorrhagisch)	HR 0,51 [0,35; 0,75]	0,4 % vs. 0,9 % (ARR = 0,5 %)	p < 0,001
Schlaganfall (unbekannter Ursache)	HR 0,65 [0,33; 1,28]	0,2 % vs. 0,2 %	p = 0,212
Schlaganfall (zur Behinderung führend)	HR 0,84 [0,58; 1,20]	0,6 % vs. 0,7 %	p = 0,338

Systemische Embolien	HR 0,87 [0,44; 1,75]	0,2 % vs. 0,2 %	p = 0,702	
Myokardinfarkt	HR 0,88 [0,66; 1,17]	1,0 % vs. 1,1 %	p = 0,372	
TIA	RR 1,29 [0,91; 1,84] 0,8 % vs. 0,6 % p = 0			
Gesundheitsbezogene Lebensqualität				
gesundheitsbezogene Lebensqualität	Endpunkt nicht erhoben			
Nebenwirkungen				
größere Blutungen, klinisch relevante nicht größere Blutungen	HR 0,68 [0,61; 0,753]	6,8 % vs. 9,7 % (ARR = 2,9 %)	p < 0,001	
(kombinierter Endpunkt: Nebenwirkungen)				
Region: Europa ²	HR 0,74 [0,62; 0,88]	5,9 % vs. 7,8 % (ARR = 1,9 %)	k.A	
größere Blutungen	HR 0,69 [0,60; 0,80]	3,6 % vs. 5,1 % (ARR = 1,5 %)	p < 0,001	
Intrakranielle größere Blutungen	HR 0,42 [0,30; 0,58]	0,6 % vs. 1,4 % (ARR = 0,8 %)	p < 0,001	
größere Blutungen anderer Lokalisation (extrakraniell, inkl. gastrointestinal)	HR 0,79 [0,68; 0,93]	3,0 % vs. 3,8 % (ARR = 0,8 %)	p = 0,004	
klinisch relevante nicht größere Blutungen	HR 0,70 [0,60; 0,804]	3,5 % vs. 4,9 % (ARR = 1,4 %)	p < 0,001	
Gesamtrate UE ³	HR 0,959 [0,928; 0,991]	78,4 % vs. 79,2 % (ARR = 0,8 %)	k.A.	
Gesamtrate SUE ³	HR 0,968 [0,919; 1,02]	31,1 % vs. 31,6 %	k.A.	
Therapieabbrüche wegen UE ³	HR 0,910 [0,799; 1,036]	4,8 % vs. 5,2 %	k.A.	
Therapieabbrüche wegen SUE ³	HR 0,806 [0,684; 0,949]	2,9 % vs. 3,5 % (ARR = 0,6 %)	k.A.	
Schlaganfall, SE, größere Blutungen oder Mortalität	HR 0,85 [0,78; 0,92]	11,1 % vs. 12,9 % (ARR = 1,8 %)	p < 0,001	
(kombinierter Endpunkt: Mortalität, Morbidität und Nebenwirkungen)	de-10/N/0 (Tel-40 100)			

¹Daten aus der Nutzenbewertung des IQWiG (Tab.10 und 26)
²bewertungsrelevante Subgruppenergebnisse
³Ergebnisse aus der schriftlichen Stellungnahme von Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA und Pfizer Deutschland GmbH

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

Anzahl: ca. 926 000 bis 1 093 000 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 Eliquis® (Wirkstoff: Apixaban) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 19. April 2013): http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR - Product_Information/human/002148/WC500107728.pdf

Patienten, die ungeeignet für eine VKA-Therapie sind, sind von der Zulassung nicht umfasst. http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-Assessment_Report_- __Variation/human/002148/WC500136575.pdf

Es ist kein Antidot für Apixaban verfügbar.

4. Therapiekosten

Behandlungsdauer:

Bezeichnung der Therapie	Behandlungs- modus	Anzahl Behandlungen pro Patient pro Jahr	Behandlungs- dauer je Behandlung (Tage)	Behandlungs- tage pro Patient pro Jahr
zu bewertendes Arz	neimittel			
Apixaban	kontinuierlich, 2 x täglich	kontinuierlich	365	365
Zweckmäßige Vergleichstherapie; Vitamin-K-Antagonist				
Phenprocoumon	kontinuierlich, 1 x täglich	kontinuierlich	365	365
Warfarin	kontinuierlich, 1 x täglich	kontinuierlich	365	365

Verbrauch:

Bezeichnung der Therapie	Wirkstärke	Menge pro Packung (Tabletten)	Jahresdurchschnittsverbrauch (Tabletten)	
zu bewertendes Arz	zu bewertendes Arzneimittel			
Apixaban	2 x 5 mg	100	730	
Zweckmäßige Vergleichstherapie; Vitamin-K-Antagonist				
Phenprocoumon	0,75 mg – 4,5 mg ⁴	100	91,25 – 547,5	
Warfarin	2,5 mg – 10 mg ⁴	100	182,5 – 730	

⁴Mögliche Tagesdosen in der Erhaltungstherapie laut Fachinformation

Kosten:

Kosten der Arzneimittel:

Bezeichnung der	Kosten	Kosten nach Abzug gesetzlich	
Therapie	(Apothekenabgabepreis ⁵)	vorgeschriebener Rabatte	
zu bewertendes Arzneimittel			
Apixaban	177,05 €	175,00 €	
		[2,05 € ⁶]	
Zweckmäßige Vergleichstherapie; Vitamin-K-Antagonist			
Phenprocoumon	17,84 €7	15,23 €	
		[2,05 €6; 0,56 €8]	
Warfarin	17,84 € ⁷	15,79 €	
		[2,05 €6]	

Stand Lauer-Taxe: 1. Mai 2013

 ⁵ jeweils größte Packung
 ⁶ Rabatt nach § 130 SGB V
 ⁷ Festbetrag
 ⁸ Rabatt nach § 130a SGB V

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen:

	zusätzlich notwendige GKV-Leistungen				
Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung	Kosten	Anzahl der zusätzlich notwendigen GKV-Leistungen je Episode, Zyklus etc.	Anzahl der zusätzlich notwendigen GKV- Leistungen pro Patient pro Jahr	Kosten / Jahr
zweckmäßige Vergleichs- therapie (Vitamin- K-Antagonisten)	Bestimmung der Thrombo- plastinzeit - aus Plasma (GOPa 32113)	0,60 €	regelmäßig mindestens alle 3 - 4 Wochen	13 - 17	7,80 €- 10,20 €

Jahrestherapiekosten:

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten pro Patient		
zu bewertendes Arzneimittel			
Apixaban	1 277,50 €		
zweckmäßige Vergleichstherapie			
Vitamin-K-Antagonisten	36,70 € - 125,45 € (Warfarin)		
(Warfarin, Phenprocoumon)	21,70 € - 93,58 € (Phenprocoumon)		