

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)

Pembrolizumab (neues Anwendungsgebiet: nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom, hohes Rezidivrisiko, neoadjuvante und adjuvante Therapie, Monotherapie oder Kombination mit Platin-basierter Chemotherapie)

Vom 17. Oktober 2024

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat in seiner Sitzung am 17. Oktober 2024 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 19. September 2024 (BAnz AT 08.11.2024 B4) geändert worden ist, wie folgt zu ändern:

In Anlage XII werden den Angaben zur Nutzenbewertung von Pembrolizumab gemäß dem Beschluss vom 17. Oktober 2024 zu dem Anwendungsgebiet: "adjuvante Behandlung des nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms mit hohem Rezidivrisiko nach vollständiger Resektion und Platin-basierter Chemotherapie bei Erwachsenen" nach Nummer 5 folgende Angaben angefügt:

Pembrolizumab

Beschluss vom: 17. Oktober 2024 In Kraft getreten am: 17. Oktober 2024

BAnz AT TT. MM JJJJ Bx

Neues Anwendungsgebiet (laut Zulassung vom 25. März 2024):

Keytruda ist in Kombination mit Platin-basierter Chemotherapie zur neoadjuvanten und anschließend als Monotherapie zur adjuvanten Behandlung des resezierbaren nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms mit hohem Rezidivrisiko bei Erwachsenen angezeigt.

Anwendungsgebiet des Beschlusses (Beschluss vom 17. Oktober 2024):

Siehe neues Anwendungsgebiet laut Zulassung.

1. Zusatznutzen des Arzneimittels im Verhältnis zur zweckmäßigen Vergleichstherapie

a) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-Expression ≥ 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Neoadjuvante Behandlung:

Nivolumab in Kombination mit einer Platin-basierten Therapie

Gefolgt von adjuvanter Behandlung:

Best-Supportive-Care

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Pembrolizumab in Kombination mit einer Platin-basierten Chemotherapie zur neoadjuvanten Behandlung gefolgt von Pembrolizumab als Monotherapie zur adjuvanten Behandlung gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

b) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-Expression < 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie</u>

Zweckmäßige Vergleichstherapie:

Patientenindividuelle Therapie unter Auswahl von

- präoperativer (neoadjuvanter) systemischer Chemotherapie unter Auswahl von
 - Cisplatin in Kombination mit einem Drittgenerationszytostatikum (Vinorelbin oder Gemcitabin oder Docetaxel oder Paclitaxel oder Pemetrexed)

und

- Carboplatin in Kombination mit einem Drittgenerationszytostatikum (Vinorelbin oder Gemcitabin oder Docetaxel oder Paclitaxel oder Pemetrexed) und
- simultaner Strahlenchemotherapie mit Platin-basierter (Cisplatin oder Carboplatin)
 Kombinationschemotherapie.

unter Berücksichtigung des Tumorstadiums, der Tumorhistologie, dem Vorliegen eines Pancoast-Tumors und der Erreichbarkeit einer RO-Resektion, sowie der Voraussetzungen für einen Einsatz von Carboplatin.

Gefolgt von adjuvanter Behandlung:

Best-Supportive-Care

Ausmaß und Wahrscheinlichkeit des Zusatznutzens von Pembrolizumab in Kombination mit einer Platin-basierten Chemotherapie zur neoadjuvanten Behandlung gefolgt von Pembrolizumab als Monotherapie zur adjuvanten Behandlung gegenüber der zweckmäßigen Vergleichstherapie:

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Studienergebnisse nach Endpunkten:1

a) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-Expression ≥ 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie</u>

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

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

个个: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit

 $\downarrow \downarrow$: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit

 $\label{eq:continuous} \Longleftrightarrow : \mbox{kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied}$

 \emptyset : Es liegen keine Daten vor.

n. b.: nicht bewertbar

b) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-Expression < 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie</u>

Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.

Zusammenfassung der Ergebnisse relevanter klinischer Endpunkte

Endpunktkategorie	Effektrichtung/	Zusammenfassung
	Verzerrungspotential	
Mortalität	\leftrightarrow	Kein für die Nutzenbewertung relevanter
		Unterschied.
Morbidität	\leftrightarrow	Kein für die Nutzenbewertung relevanter
		Unterschied.
Gesundheitsbezogene	n. b.	Es liegen keine bewertbaren Daten vor.
Lebensqualität		
Nebenwirkungen	\leftrightarrow	Kein für die Nutzenbewertung relevanter
		Unterschied. Im Detail Nachteile in spezifischen
		UE.
Erläuterungen:		

↑: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit

¹ Daten aus der Dossierbewertung des IQWiG (A24-46) und dem Addendum (A24-93), sofern nicht anders indiziert.

- ↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei niedriger/unklarer Aussagesicherheit
- 个个: positiver statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ↓↓: negativer statistisch signifikanter und relevanter Effekt bei hoher Aussagesicherheit
- ⇔: kein statistisch signifikanter bzw. relevanter Unterschied
- \emptyset : Es liegen keine Daten vor.
- n. b.: nicht bewertbar

Studie KEYNOTE 671: neoadjuvante Phase: Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie* versus Platin-basierte Chemotherapie*; adjuvante Phase: Pembrolizumab (Monotherapie) versus Placebo

[* Cisplatin + Gemcitabin (bei plattenepithelialer Histologie) oder Cisplatin + Pemetrexed (bei nicht-plattenepithelialer Histologie)].

Relevante Teilpopulation: Patientinnen und Patienten mit resezierbarem NSCLC mit hohem Rezidivrisiko und Tumorzell-PD-L1-Expression < 1 %.

Mortalität

Endpunkt		Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + Pembrolizumab (adjuvant)		Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + lacebo (adjuvant)	Intervention versus Kontrolle	
	N	Mediane Überlebenszeit in Monaten [95 %-KI] Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)	N	Mediane Überlebenszeit in Monaten [95 %-KI] Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)	Hazard Ratio [95 %-KI] p-Wert ^b	
Gesamtüberleben						
	138	n.e. [41,4; n.b.] 52 (37,7) ^c	151	47,5 [36,9; 53,7] 61 (40,4) ^c	0,91 [0,63; 1,32] 0,618	

Endpunkt	Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + Pembrolizumab (adjuvant)		Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + Placebo (adjuvant)		Intervention versus Kontrolle
	N	Mediane Zeit bis zum Ereignis in Monaten [95 %-KI]	N	Mediane Zeit bis zum Ereignis in Monaten [95 %-KI]	Hazard Ratio [95 %-KI] p-Wert ^b
		Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)		Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)	
Scheitern des kura	ativen	Ansatzes (Ereignisfreies	Überl	eben, EFS) ^d	
	138	13,1 [8,3; 26,3] 85 (61,6)	151	12,8 [9,4; 17,9] 107 (70,9)	0,81 [0,61; 1,08] 0,150
					RR [95 %-KI] p-Wert
					0,87 [0,74; 1,03] 0,100
Tod	138	– 18 (13,0)	151	– 13 (8,6)	_e
lokaler Progress, der die geplante Operation verhindert	138	_ 0 (0)	151	1 (0,7)	_e
keine R0- Operation	138	– 7 (5,1)	151	_ 16 (10,6)	_e
keine Operation ^f	138	– 17 (12,3)	151	– 12 (7,9)	_e
Krankheits- progression gemäß RECIST 1.1	138	- 6 (4,3)	151	- 6 (4,0)	_e
Rezidiv	138	– 35 (25,4)	151	- 49 (32,5)	_e
nicht resezierbar	138	_ 2 (1,4)	151	_ 10 (6,6)	_e

Symptomatik (EORTC QLQ-C30)				
Es liegen keine geeigneten Daten vor.				
Symptomatik (EORTC QLQ-LC13)				
Es liegen keine geeigneten Daten vor.				
Gesundheitszustand (EQ-5D VAS)				
Es liegen keine geeigneten Daten vor.				

Gesundheitsbezogene Lebensqualität

Endpunkt	Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + Pembrolizumab (adjuvant)		Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + Placebo (adjuvant)		Intervention versus Kontrolle
	N	Mediane Zeit bis zum Ereignis in Monaten [95 %-KI]	N	Mediane Zeit bis zum Ereignis in Monaten [95 %-KI]	Hazard Ratio [95 %-KI] p-Wert ^b
		Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)		Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)	
EORTC QLQ-C30					
Es liegen keine geeigneten Daten vor.					

Nebenwirkungen

Endpunkt		Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + Pembrolizumab (adjuvant)		Platin-basierte Chemotherapie ^a (neoadjuvant) + lacebo (adjuvant)	Intervention versus Kontrolle
	Z	Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)	N Patientinnen und Patienten mit Ereignis n (%)		Relatives Risiko [95 %-KI] ^g p-Wert ^h
Unerwünschte Ere	ignisse	(ergänzend dargestellt	:)		
	138	137 (99,3)	151	148 (98,0)	_
Schwerwiegende unerwünschte Ereignisse (SUE)					
	138	58 (42,0)	151	48 (31,8)	1,32 [0,97; 1,79]

					0,074
Schwere unerw	rünschte Erei	gnisse (CTCAE-Gr	ad ≥ 3)		
	138	89 (64,5)	151	87 (57,6)	1,12 [0,93; 1,35] 0,256
Therapieabbrü	che aufgrund	l von unerwünsch	ten Ereignis	sen	
	138	37 (26,8)	151	26 (17,2)	1,56 [0,998; 2,43] 0,0505
Spezifische une	rwünschte E	reignisse			
immunvermitte	lte SUE (PT-S	ammlung) ⁱ			
	138	9 (6,5)	151	2 (1,3)	4,92 [1,08; 22,39] 0,022
immunvermitte	Ite schwere l	JE (PT-Sammlung)	CTCAE-Grad	d ≥ 3) ⁱ	•
	138	8 (5,8)	151	3 (2,0)	2,92 [0,79; 10,78] 0,096
Ödem peripher	(PT; UE)		· ·		
	138	19 (13,8)	151	7 (4,6)	2,97 [1,29; 6,85] 0,007
Allgemeine Erkı	ankungen ur	nd Beschwerden a	m Verabreic	hungsort (SOC, SU	<u></u>
	138	11 (8,0)	151	2 (1,3)	6,02 [1,36; 26,67] 0,007

- a. Cisplatin + Gemcitabin (bei plattenepithelialer Histologie) oder Cisplatin + Pemetrexed (bei nichtplattenepithelialer Histologie)
- b. Effekt, KI und p-Wert: Cox-Proportional-Hazards-Modell; es ist unklar, ob eine Stratifizierung wie in Modul 4 des pharmazeutischen Unternehmers beschrieben (Stratifizierungsfaktoren: Tumorstadium [II versus III], PD-L1-Status [TPS < 50 % versus TPS ≥ 50 %], Histologie [Plattenepithel versus Nicht-Plattenepithel] und Region [Ostasien versus Nichtostasien], mit präspezifizierter Zusammenfassung [je nach Endpunkt, siehe Modul 4 des pharmazeutischen Unternehmers] von Ausprägungen aufgrund einer geringen Anzahl von Ereignissen) auch hier verwendet wurde; p-Wert: Wald-Test
- c. Darin enthalten ist in beiden Armen jeweils 1 Patientin oder Patient, die oder der vor dem Versterben die Einwilligungserklärung zurückgezogen hatte; es ist unklar, warum diese beiden Patientinnen oder Patienten in die Auswertung eingegangen sind.
- d. Operationalisiert über Ereignisfreies Überleben. Umfasst die Ereignisse: radiologische Krankheitsprogression gemäß RECIST 1.1, die die geplante Operation verhindert; lokaler Progress (Primärtumor oder regionäre Lymphknoten), der die geplante Operation verhindert; keine Operation (für Patientinnen und Patienten, die ohne Operation in die adjuvante Phase wechselten); Unmöglichkeit, den Tumor zu resezieren; nicht krankheitsfrei nach Operation (Patientinnen und Patienten mit R1- oder R2-Resektion); Lokalrezidiv oder Fernrezidiv (für Patientinnen und Patienten, die nach der Operation krankheitsfrei sind [R0-Resektion]; Tod jeglicher Ursache
- e. Da für die Einzelkomponenten jeweils nur die qualifizierenden Ereignisse für das EFS angegeben sind, wird auf die Darstellung von Effektschätzungen zu den Einzelkomponenten verzichtet.

- f. Gründe für das Ausbleiben einer Operation sind: Entscheidung der Ärztin / des Arztes, unerwünschtes Ereignis, Rückzug der Einwilligungserklärung oder Weigerung durch die Patientin / den Patienten, Krankheitsprogression gemäß RECIST 1.1, klinische Progression und neue, nicht in der Studie enthaltene Krebstherapie
- g. Berechnung von RR und KI (asymptotisch) durch das IQWiG
- h. Berechnung durch das IQWiG (unbedingter exakter Test, CSZ-Methode²)
- i. In Modul 4 A dargestellt anhand einer Liste prädefinierter PTs. In Bezug auf die nachgereichten Unterlagen wird von der gleichen Definition ausgegangen.

Verwendete Abkürzungen:

CTCAE = Common Terminology Criteria for Adverse Events (gemeinsame Terminologiekriterien für unerwünschte Ereignisse); EFS = Ereignisfreies Überleben; EORTC QLQ-C30 = European Organisation for Research and Treatment of Cancer Quality of Life Questionnaire — Core 30; EORTC QLQ-LC13 = European Organisation for Research and Treatment of Cancer Quality of Life Questionnaire — Lung Cancer 13; EQ-5D = European Quality of Life-5 Dimensions; HR = Hazard Ratio; KI = Konfidenzintervall; N = Anzahl ausgewerteter Patientinnen und Patienten; n = Anzahl Patientinnen und Patienten mit (mindestens einem) Ereignis; n. b. = nicht berechenbar; n.e. = nicht erreicht; PD-L1 = Programmed Death-Ligand-1; PT = bevorzugter Begriff; RECIST = Response Evaluation Criteria in Solid Tumors; RR = Relatives Risiko; SOC = Systemorganklasse; SUE = schwerwiegendes unerwünschtes Ereignis; TPS = Tumor Proportion Score; UE = unerwünschtes Ereignis; VAS = visuelle Analogskala

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

- a) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-</u> Expression ≥ 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie
 - ca. 3 240 bis 3 680 Patientinnen und Patienten
- b) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-</u> Expression < 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie
 - ca. 1 850 bis 2 100 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 Keytruda (Wirkstoff: Pembrolizumab) unter folgendem Link frei zugänglich zur Verfügung (letzter Zugriff: 8. Oktober 2024):

https://www.ema.europa.eu/de/documents/product-information/keytruda-epar-product-information de.pdf

Martín Andrés A, Silva Mato A. Choosing the optimal unconditioned test for comparing two independent proportions. Computat Stat Data Anal 1994; 17(5): 555-574. https://doi.org/10.1016/0167-9473(94)90148-1.

Die Einleitung und Überwachung der Therapie mit Pembrolizumab soll nur durch in der Therapie von Patientinnen und Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom erfahrene Fachärztinnen und Fachärzte für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie sowie durch Fachärztinnen und Fachärzte für Innere Medizin und Pneumologie oder Fachärztinnen und Fachärzte für Lungenheilkunde und weitere, an der Onkologie-Vereinbarung teilnehmende Ärztinnen und Ärzte anderer Fachgruppen erfolgen.

Gemäß den Vorgaben der EMA hinsichtlich zusätzlicher Maßnahmen zur Risikominimierung ist seitens des pharmazeutischen Unternehmers Schulungsmaterial, welches Informationen für medizinisches Fachpersonal und für Patientinnen und Patienten enthält, zur Verfügung zu stellen. Das Schulungsmaterial enthält insbesondere Anweisungen zum Umgang mit den unter Pembrolizumab potenziell auftretenden immunvermittelten Nebenwirkungen sowie zu infusionsbedingten Reaktionen.

4. Therapiekosten

Jahrestherapiekosten:

a) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-Expression ≥ 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie</u>

Bezeichnung der Therapie	Bezeichnung der Therapie Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient						
Zu bewertendes Arzneimittel: Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie (neoadjuvante Behandlung) gefolgt von Pembrolizumab (Monotherapie) (adjuvante Behandlung)							
Neoadjuvante Behandlung:							
Pembrolizumab + Platin-basierte Chemothe	rapie						
Pembrolizumab + Cisplatin + Gemcitabin							
Pembrolizumab	20 701,60 €						
Cisplatin	456,12 €						
Gemcitabin	1 435,68 €						
Gesamt 22 593,40 €							
Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen	129,45 € - 134,57 €						
Pembrolizumab + Cisplatin + Pemetrexed							
Pembrolizumab	20 701,60 €						
Cisplatin	456,12 €						
Pemetrexed	4 313,76 €						
Gesamt	25 471,48 €						
Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen 188,98 € - 208,56 €							
Adjuvante Behandlung:							
Pembrolizumab (Monotherapie)							
Pembrolizumab	67 280,20 € - 72 455,60 €						

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient					
Best-Supportive-Care	patientenindividuell unterschiedlich					
Zweckmäßige Vergleichstherapie:						
Patientenpopulation a)						
Neoadjuvante Behandlung:						
Nivolumab + Platin-basierte Chemotherapie						
Nivolumab + Carboplatin + Paclitaxel						
Nivolumab	13 139,19 €					
Carboplatin	1 088,28 € - 1 295,70 €					
Paclitaxel	2 867,07 € - 3 210,09 €					
Gesamt	17 094,54 € - 17 644,98 €					
Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen	81,22 €					
Nivolumab + Cisplatin + Pemetrexed						
Nivolumab	13 139,19 €					
Cisplatin	342,09 €					
Pemetrexed	3 235,32 €					
Gesamt	16 716,60 €					
Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen	155,02 € - 184,41 €					
Nivolumab + Cisplatin + Gemcitabin						
Nivolumab	13 139,19 €					
Cisplatin	342,09 €					
Gemcitabin	1 076,76 € - 1 389,00 €					
Gesamt	14 558,04 € - 14 870,28 €					
Zusätzlich notwendige GKV-Leistungen	114,52 € - 129,45 €					
Adjuvante Behandlung:						
Best-Supportive-Care	patientenindividuell unterschiedlich					

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 15. September 2024)

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr					
Pembrolizumab -	zu bewertendes Arzneimittel: Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie (neoadjuvante Behandlung) gefolgt von Pembrolizumab (Monotherapie) (adjuvante Behandlung)									
Neoadjuvante Be	ehandlung:									
Pembrolizumab -	+ Platin-basierte Chen	notherapie								
Pembrolizumab -	+ Cisplatin + Gemcitab	oin								
Pembrolizumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	100€	1	2 - 4	200 € - 400 €					
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	4	400€					
Gemcitabin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	8	800€					
Pembrolizumab -	+ Cisplatin + Pemetrex	ked								
Pembrolizumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	100€	1	2 - 4	200 € - 400 €					
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	4	400 €					
Pemetrexed	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen	100€	1	4	400 €					

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr
	parenteralen Zubereitung				
Adjuvante Behar	ndlung:				
Pembrolizumab ((Monotherapie)				
Pembrolizumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	100€	1	7 - 13	700 € - 1 300 €
Zweckmäßige Ve	rgleichstherapie:				
Patientenpopula	tion a)				
Neoadjuvante Be	ehandlung:				
Nivolumab + Plat	in-basierte Chemothe	erapie			
Nivolumab + Pac	litaxel + Carboplatin				
Nivolumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	100€	1	3	300€
Carboplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €
Paclitaxel	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €
Nivolumab + Cisp	platin + Pemetrexed				
Nivolumab	Zuschlag für die Herstellung einer	100€	1	3	300 €

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr
	parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern				
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €
Pemetrexed	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300€
Nivolumab + Cisp	olatin + Gemcitabin				
Nivolumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	100€	1	3	300 €
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €
Gemcitabin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	2	6	600€

b) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-Expression < 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie</u>

Bezeichnung der Therapie	ezeichnung der Therapie Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient					
Zu bewertendes Arzneimittel: Pembrolizumab + Platin-basierte Chemotherapie (neoadjuvante Behandlung) gefolgt von Pembrolizumab (Monotherapie) (adjuvante Behandlung)						
Neoadjuvante Behandlung:						
Pembrolizumab + Platin-basierte Chemothera	apie					
Pembrolizumab + Cisplatin + Gemcitabin						
Pembrolizumab	20 701,60 €					
Cisplatin	456,12 €					
Gemcitabin	1 435,68 €					
Gesamt	22 593,40 €					
Pembrolizumab + Cisplatin + Pemetrexed						
Pembrolizumab	20 701,60 €					
Cisplatin	456,12 €					
Pemetrexed	Pemetrexed 4 313,76 €					
Gesamt	25 471,48 €					
Adjuvante Behandlung:						
Pembrolizumab (Monotherapie)						
Pembrolizumab	67 280,20 € - 72 455,60 €					
lest-Supportive-Care patientenindividuell unterschiedlich						
Zweckmäßige Vergleichstherapie:						
Patientenpopulation b)						
Neoadjuvante Behandlung:						
Patientenindividuelle Therapie unter Auswah Chemotherapie unter Auswahl von	l von präoperativer (neoadjuvanter) systemischer					
Cisplatin + Vinorelbin						
Cisplatin	390,84 €					
Vinorelbin	1 077,12 €					
Gesamt	1 467,96 €					
Cisplatin + Paclitaxel						
Cisplatin	210,82 €					
Paclitaxel	Paclitaxel 1 911,38 €					
Gesamt	2 122,20 €					
Cisplatin + Gemcitabin						

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient			
Cisplatin	342,09 € - 390,84 €			
Gemcitabin	1 389,00 €			
Gesamt	1 731,09 € - 1 779,84 €			
Cisplatin + Docetaxel				
Cisplatin	390,84 €			
Docetaxel	1 469,52 €			
Gesamt	1 860,36 €			
Cisplatin + Pemetrexed				
Cisplatin	342,09 €			
Pemetrexed	3 235,32 €			
Gesamt	3 577,41 €			
Carboplatin + Vinorelbin				
Carboplatin	Nicht bezifferbar			
Vinorelbin	Nicht bezifferbar			
Gesamt	Nicht bezifferbar			
Carboplatin + Paclitaxel				
Carboplatin	1 088,28 €			
Paclitaxel	2 867,07 €			
Gesamt	3 955,35 €			
Carboplatin + Gemcitabin				
Carboplatin	1 182,93 €			
Gemcitabin	1 076,76 €			
Gesamt	2 259,69 €			
Carboplatin + Docetaxel				
Carboplatin	1 295,70 €			
Docetaxel	1 469,52 €			
Gesamt	2 765,22 €			
Carboplatin + Pemetrexed				
Carboplatin	1 727,60 €			
Pemetrexed	4 313,76 €			
Gesamt	6 041,36 €			
simultane Strahlenchemotherapie				
Strahlentherapie	3 430,39 € - 4 003,24 €			
Chemotherapie	Nicht bezifferbar			
Gesamt	Nicht bezifferbar			

Bezeichnung der Therapie	Jahrestherapiekosten/ Patientin bzw. Patient		
Adjuvante Behandlung:			
Best-Supportive-Care	patientenindividuell unterschiedlich		

Kosten nach Abzug gesetzlich vorgeschriebener Rabatte (Stand Lauer-Taxe: 15. September 2024)

Kosten für zusätzlich notwendige GKV-Leistungen: entfällt

Sonstige GKV-Leistungen:

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr
	Arzneimittel: • Platin-basierte Chen Monotherapie) (adju	•	· ·	ndlung) gefolgt	von
Neoadjuvante Be	handlung:				
Pembrolizumab -	Platin-basierte Chen	notherapie			
Pembrolizumab -	+ Cisplatin + Gemcitab	oin			
Pembrolizumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	100€	1	2 - 4	200 € - 400 €
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	4	400€
Gemcitabin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	8	800€
Pembrolizumab + Cisplatin + Pemetrexed					
Pembrolizumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit	100€	1	2 - 4	200 € - 400 €

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr	
	monoklonalen Antikörpern					
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	4	400€	
Pemetrexed	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100 €	1	4	400 €	
Adjuvante Behar	idlung:		,		,	
Pembrolizumab ((Monotherapie)					
Pembrolizumab	Zuschlag für die Herstellung einer parenteralen Lösung mit monoklonalen Antikörpern	100€	1	7 - 13	700 € - 1 300 €	
Zweckmäßige Ve	rgleichstherapie:					
Patientenpopula	tion b)					
Patientenindividuelle Therapie unter Auswahl von präoperativer (neoadjuvanter) systemischer Chemotherapie unter Auswahl von						
Cisplatin + Vinorelbin						
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €	
Vinorelbin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	2	6	600€	

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr
Cisplatin + Paclita	axel				
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	2	200€
Paclitaxel	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	2	200€
Cisplatin + Gemc	itabin				
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €
Gemcitabin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	2	6	600€
Cisplatin + Docet	axel				
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €
Docetaxel	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300€
Cisplatin + Pemetrexed					
Cisplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen	100€	1	3	300 €

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr	
	parenteralen Zubereitung					
Pemetrexed	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300€	
Carboplatin + Pa	clitaxel					
Carboplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €	
Paclitaxel	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €	
Carboplatin + Ge	mcitabin					
Carboplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300€	
Gemcitabin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	2	6	600€	
Carboplatin + Docetaxel						
Carboplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	3	300 €	
Docetaxel	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen	100€	1	3	300€	

Bezeichnung der Therapie	Art der Leistung	Kosten/ Einheit	Anzahl/ Zyklus	Anzahl/ Patientin bzw. Patient / Jahr	Kosten/ Patientin bzw. Patient /Jahr	
	parenteralen Zubereitung					
Carboplatin + Pe	Carboplatin + Pemetrexed					
Carboplatin	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	4	400 €	
Pemetrexed	Zuschlag für die Herstellung einer zytostatikahaltigen parenteralen Zubereitung	100€	1	4	400 €	

Benennung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen gemäß § 35a Absatz 3 Satz 4 SGB V, die in einer Kombinationstherapie mit dem bewerteten Arzneimittel eingesetzt werden können

Im Rahmen der Benennung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen gemäß § 35a Absatz 3 Satz 4 SGB V werden die folgenden Feststellungen getroffen:

- a) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-</u> Expression ≥ 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie
 - Kein in Kombinationstherapie einsetzbares Arzneimittel mit neuen Wirkstoffen, für das die Voraussetzungen des § 35a Absatz 3 Satz 4 SGB V erfüllt sind.
- b) <u>Erwachsene mit resezierbarem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Tumorzell-PD-L1-Expression < 1 % mit hohem Rezidivrisiko; neoadjuvante und adjuvante Therapie</u>
 - Kein in Kombinationstherapie einsetzbares Arzneimittel mit neuen Wirkstoffen, für das die Voraussetzungen des § 35a Absatz 3 Satz 4 SGB V erfüllt sind.

Die Benennung von Kombinationen dient ausschließlich der Umsetzung des Kombinationsabschlages nach § 130e SGB V zwischen Krankenkassen und pharmazeutischen Unternehmern. Die getroffenen Feststellungen schränken weder den zur Erfüllung des ärztlichen Behandlungsauftrags erforderlichen Behandlungsspielraum ein, noch treffen sie Aussagen über Zweckmäßigkeit oder Wirtschaftlichkeit.

II. Der Beschluss tritt mit Wirkung vom Tag seiner Veröffentlichung auf den Internetseiten des G-BA am 17. Oktober 2024 in Kraft.

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

Berlin, den 17. Oktober 2024

Gemeinsamer Bundesausschuss gemäß § 91 SGB V Der Vorsitzende

Prof. Hecken