

## LKF 2022

Mit 1. Jänner 2022 werden folgende Leistungen in den LKF-Leistungskatalog aufgenommen:

**Belantamab-Mafodotin (Blenrep®):** ist ein Antikörper-Wirkstoff-Konjugat aus dem gegen das B-Zell-Reifungsantigen (B cell maturation antigen = BCMA) Antikörper und Maleimidocaproyl-Monomethyl-Auristatin F (mcMMAF). Es ist zur Behandlung des multiplen Myeloms bei Patienten, die bereits mindestens vier Therapien erhalten haben und deren Erkrankung refraktär gegenüber mindestens einem Proteasom-Inhibitor, einem Immunmodulator und einem monoklonalen Anti-CD38-Antikörper zugelassen. Mit der **MEL-Nr XA063** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG216**) ist es abgebildet. Die Leistungseinheit von 2,5 mg/kg KG entspricht **6442** Punkten (Leistungskomponente der FP C) **und sollte daher 2x kodiert werden.**

**Isatuximab (Sarclisa®):** ist ein monoklonaler Antikörper gegen CD38, zugelassen in Kombination mit Pomalidomid und Dexamethason zur Behandlung des rezidivierten und refraktären Multiplen Myeloms bei Erwachsenen, die mindestens zwei vorausgegangene Therapien, darunter Lenalidomid und einen Proteasom-Inhibitor, erhalten haben und unter der letzten Therapie eine Krankheitsprogression zeigten. - in Kombination mit Carfilzomib und Dexamethason zur Behandlung des Multiplen Myeloms bei Erwachsenen, die mindestens eine vorausgegangene Therapie erhalten haben. Mit der **MEL-Nr XA118** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG217**) ist es abgebildet. Die Leistungseinheit von 10 mg/kg KG entspricht **5184** Punkten (Leistungskomponente der FP D).

**Luspatercept (Reblozyl®):** reduziert das SMAD2 und SMAD3 Signal mittels Bindung von TGFβ, hebt dadurch den hemmenden Effekt der überexprimierten Liganden auf die Erythrozyten-Differenzierung auf und wird angewendet für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit transfusionsabhängiger Anämie aufgrund von myelodysplastischen Syndromen (MDS) mit Ringsideroblasten, mit sehr niedrigem, niedrigem oder intermediärem Risiko, die auf eine Erythropoetin-basierte Therapie nicht zufriedenstellend angesprochen haben oder dafür nicht geeignet sind. Zusätzlich wird Reblozyl angewendet für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit transfusionsabhängiger Anämie, die mit einer Beta-Thalassämie verbunden ist. Mit der **MEL-Nr XA119** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG217**) ist es abgebildet. Die Leistungseinheit von 1 bis 1,75 mg/kg KG (Durchschnittskalkulation) entspricht **5184** Punkten (Leistungskomponente der FP D).

**Mogamulizumab (Poteligeo®):** ist ein monoklonaler Antikörper, der gegen den C-C-Chemokinrezeptor 4 (CCR4) gerichtet ist und zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit Mycosis fungoides (MF) oder Sézary-Syndrom (SS), die mindestens eine vorherige systemische Therapie erhalten haben zugelassen. Es ist mit der **MEL-Nr XA121** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG216**) abgebildet. Die Leistungseinheit von 1 mg/kg KG entspricht **6442** Punkten (Leistungskomponente der FP C).

**Tagraxofusp (Elzonris®):** ist ein rekombinantes Fusionsprotein bestehend aus humanem IL-3 (dem natürlichen Liganden von CD123), fusioniert mit einem verkürzten Diphtherietoxin (DT), das so konstruiert ist, dass IL-3 die native DT-Rezeptorbindungsdomäne ersetzt und wurde zugelassen als Monotherapie zur Erstlinien-Behandlung erwachsener Patienten mit blastischer plasmazytoider dendritischer Zellneoplasie (BPDCN). Es ist mit der **MEL-Nr XA029** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG214**) abgebildet. Die Leistungseinheit von 12 µg/kg KG entspricht **19.311** Punkten (Leistungskomponente der FP A).

**Trastuzumab-Deruxtecan (Enhertu®):** Trastuzumab-Deruxtecan ist ein Antikörper-Wirkstoff-Konjugat (AWK), das einen monoklonalen Anti-HER2-IgG1-Antikörper (mAb) mit der gleichen Aminosäuresequenz wie Trastuzumab enthält, und kovalent an DXd, ein Exatecan-Derivat und Topoisomerase-I-Inhibitor, gebunden ist. Es wird angewendet als Monotherapie zur

Behandlung von erwachsenen Patienten mit inoperablem oder metastasiertem HER2-positivem Brustkrebs, die bereits mindestens zwei gegen HER2 gerichtete Vorbehandlungen erhalten haben. Es ist mit der **MEL-Nr XA111** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG216**) abgebildet. Die Leistungseinheit von 5,4 mg/kg KG entspricht **6442** Punkten (Leistungskomponente der FP C).

### **Zulassungserweiterungen bzw Änderungen in der Applikationsform oder der Dosis (Flat-dose)**

- bei unveränderter MEL-Nummer: Avelumab, Durvalumab, Ramucirumab,
- mit neuer MEL-Nummer: Atezolizumab (XA055), Trastuzumab/Pertuzumab (je nach Dosis XA092 bzw. XA094)

### **Nicht aufgenommen wurde:**

- kein beantragtes Präparat

### **Aus dem Katalog gestrichen wurden:**

- Atezolizumab 1200 mg (XA054) und wurde durch Atezolizumab 840 mg (XA055 ersetzt)

### **Folgende Anträge für Aufnahme in den Leistungskatalog 2023 wurden gestellt:**

Amivantamab (RYBREVANT®), Caplacizumab (CABLIVI®), idecabtagene vicleucel (ABECMA®), Cil-tacabtagene autoleucel (CARVYKTI®), Dostarlimab (JEMPERLI®), Enfortumab-Vedotin (PADCEV®), Sacituzumab-Govitecan (TRODELVY®), Tafasitamab (MINJUVI®)

### **Anträge bei Zulassungserweiterungen:**

Avelumab, Cemiplimab, Nivolumab, Pembrolizumab, Ramucirumab

Für Rückfragen stehe ich gerne zur Verfügung

Michael Girschikofsky