

## LKF 2024

Mit 1. Jänner 2024 wurden folgende Leistungen in den LKF-Leistungskatalog aufgenommen:

**Relatlimab/Nivolumab (OPDUALAG®)** ist als Kombination zweier monoklonaler Antikörper (LAG-3/PD-1) für die Erstlinienbehandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanoms mit Tumorzell-PD-L1-Expression < 1 % bei Erwachsenen und Jugendlichen im Alter ab 12 Jahren zugelassen und mit der **MEL-Nr XA086** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG215**) abgebildet. Die Leistungseinheit von 480 mg Nivolumab und 160 mg Relatlimab entspricht **10.007** Punkten (Leistungskomponente der FP B).

**Loncastuximab-tesirine (ZYNLONTA®)** ist ein Antikörper-Wirkstoffkonjugat (CD19), als Monotherapie zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit relapsiertem oder refraktärem diffusen großzelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) und hochmalignem B-Zell-Lymphom (HGBL), nach Gabe von zwei oder mehr Therapielinien systemischer Chemotherapie zugelassen und mit der **MEL-Nr XA126** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG215**) abgebildet. Die Leistungseinheit von 0,075 mg/kgKG entspricht **10.007** Punkten (Leistungskomponente der FP B).

**Mosunetuzumab (Lunsumio®)** ist als bispezifischer Antikörper (CD20/CD3) für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit rezidivierendem oder refraktärem follikulärem Lymphom (FL), die bereits mindestens zwei vorherige systemische Behandlungen erhalten haben angezeigt und mit der **MEL-Nr XA127** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG216**) abgebildet. Die Leistungseinheit von 30 mg entspricht **6.410** Punkten (Leistungskomponente der FP C).

**Teclistamab (Tecvayli®)** ist ein bispezifischer Antikörper (BCMA/CD3), zur Behandlung erwachsener Patienten mit rezidiviertem und refraktärem multiplen Myelom, die zuvor bereits mindestens drei Therapien erhalten haben und mit der **MEL-Nr XA128** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG218**) abgebildet. Die Leistungseinheit von 1,5 mg/kg KG entspricht **3.342** Punkten (Leistungskomponente der FP E).

**Tremelimumab (IMJUDO®)** ist ein monoklonaler Antikörper (CTLA-4), zugelassen in einer fixen Kombination mit Durvalumab (XA117), wobei Dosis in der Indikation HCC eine einmalige mit 300 mg ist, die Dosis für die Indikation NSCLC 75 mg beträgt und wiederholt verabreicht wird und mit der **MEL-Nr XA129** in der MEL-Gruppe 22.14 (**LG217**) abgebildet ist. Die Leistungseinheit von 75 mg entspricht **5.239** Punkten (Leistungskomponente der FP D).

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

- **bei unveränderter MEL-Nummer:** Cemiplimab, Durvalumab, Pembrolizumab und Trastuzumab-Deruxtecan

**Neuaufnahmen/Ergänzungen im Bereich der Zytostatika:**

- XC451: Doxorubicin – liposomal (Caelix): 30 mg/m<sup>2</sup> (Tag 1)
- XC605: GOP (Gemcitabin, Oxaliplatin, Paclitaxel) (Tag 1,8)
- XC683: Melphalanflufenamid (Tag 1)
- XC773: Paclitaxel NAB (Nanoparticle-Albumine-Bound): 100 mg/m<sup>2</sup> (Tag 1)

### **Nicht aufgenommen bzw nicht punkterelevant aufgenommen wurde:**

- Epcoritamab (keine Zulassung vor dem Stichtag)

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

- XA340 Substitution mit Einzelfaktorkonzentrat bei angeborenen Gerinnungsstörungen (LE Faktor VII=je mg, LE Faktor VIII oder Präparate mit FEIB-Aktivität=je 1000 IE) wurde durch XA341 ersetzt

### **Folgende Anträge für Aufnahme in den Leistungskatalog 2025 wurden gestellt:**

CART -Baumstruktur, Epcoritamab (Tepkinly®), rekomb. Crisantaspase (Enrylase ®), Exagamglogene autotemcel (Exa-cel®), Tebentafusp (Kimmtrak®), Sutimlimab (Enjaymo®), Zolbetuximab (Vyloy®), Talquetamab (Talvey®), Elranatamab (Elrexfio®), Tislelizumab (Tevimbra®),

### **Anträge bei Zulassungserweiterungen:**

XA111 (Trastuzumab Deruxtecan), XA081 Pembrolizumab

Für Rückfragen stehe ich gerne zur Verfügung

Michael Girschikofsky