Haben Sie externe Hilfestellungen zum Ausfüllen der Formblätter in Anspruch genommen? Wenn ja, bitte geben Sie an, welche Hilfestellung Sie in Anspruch genommen haben?

Dieser Antrag wurde durch die Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und medizinische Onkologie e.V. vorformuliert.

Angefragte Untersuchungs- und Behandlungsmethode

Zolbetuximab

Alternative Bezeichnung(en) der Methode

Vyloy®

Beruht die neue Untersuchungs- und Behandlungsmethode vollständig oder in Teilen auf dem Einsatz eines Medizinproduktes?

[nein ankreuzen]

Wurde für diese angefragte Untersuchungs- und Behandlungsmethode von Ihrem Krankenhaus bereits vor dem 01.01.2024 eine Anfrage gemäß §6 Abs. 2 KHEntG an das InEK übermittelt?

[nein ankreuzen. Bisher wurde keine Anfrage an das InEK gestellt.]

Beschreibung der neuen Methode

Wirkweise:

Zolbetuximab ist ein monoklonaler Antikörper, der spezifisch auf das auf epithelialen Tumorzellen exprimierte CLDN18.2 abzielt. In Tumorzellen induziert Zolbetuximab die Apoptose durch eine antikörperabhängige zelluläre (Antibody Dependent Cell mediated Cytotoxicity, ADCC) sowie komplementabhängige Zytotoxizität (Complement Dependent Cytotoxicity, CDC) und unterdrückt die Zellproliferation.

CLDN18.2 ist ein Protein, welches als Teil von sogenannten Tight junctions wichtige parazelluläre Barrierefunktionen erfüllt. Bei Adenokarzinomen des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs (GEJ) kann dieses Antigen verstärkt auf der Zelloberfläche präsentiert werden. Damit ist es ein Therapietarget und als prädiktiver Biomarker von Interesse.

Evidenzlage:

In der globalen, randomisierten, placebokontrollierten, doppelblinden Phase-III-Studie SPOTLIGHT wurde Zolbetuximab in der Erstlinienbehandlung von bislang nicht vorbehandelten Personen mit CLDN18.2-positivem. HER2-negativem nicht resektablem lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Magenkarzinom oder Adenokarzinom des GEJ geprüft. Die Patienten erhielten zusätzlich zum mFOLFOX6 (5-Flurouracil, Folinsäure, Oxaliplatin)-Regime 1:1 randomisiert entweder Zolbetuximab (283 Patienten) oder Placebo (282 Patienten). Die Behandlung mit Zolbetuximab führte zu einer signifikanten Verringerung des Risikos eines Fortschreitens der Krankheit oder Tod im Vergleich zu Placebo. Die mediane Nachbeobachtungszeit für das progressionsfreie Überleben betrug 12,94 Monate in der Zolbetuximab-Gruppe gegenüber 12,65 Monaten in der Placebogruppe. Die Behandlung mit Zolbetuximab führte zu einer signifikanten Verringerung des Risikos eines Fortschreitens der Erkrankung oder des Todes im Vergleich zu Placebo (Hazard Ratio [HR] 0.75, 95% CI 0.60 - 0.94; p=0.0066). Das mediane progressionsfreie Überleben betrug 10,61 Monate (95% CI 8,90 - 12,48) in der Zolbetuximab-Gruppe gegenüber 8,67 Monaten (8,21 – 10,28) in der Placebo-Gruppe. Die Behandlung mit Zolbetuximab führte auch zu einer signifikanten Verringerung des Sterberisikos gegenüber Placebo (HR 0,75, 95% CI 0,60 – 0,94; p=0,0053). Die gezielte Behandlung mit Zolbetuximab verlängerte signifikant das progressionsfreie Überleben (PFS) und die Gesamtüberlebenszeit in Kombination mit mFOLFOX6 gegenüber Placebo plus mFOLFOX6 bei Patienten mit CLDN18.2-positivem, HER2-negativem, lokal fortgeschrittenem, inoperablem oder metastasiertem

NUB-Musteranfrage Zolbetuximab

Arbeitskreis DRG und Gesundheitsökonomie der Deutschen Gesellschaft für Hämatologie und medizinische Onkologie e.V. www.dgho.de

Seite 1 von 4

25-144 Zolbetuximab NUB-Anfrage DGHO_Stand 2024-10-04 Final Version 3

Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs. Die Ergebnisse wurden im April 2023 in The Lancet publiziert (Shitara et al. 2023).

Die zweite Studie (GLOW) ist eine multizentrische, globale, doppelblinde, randomisierte Phase-III-Studie, welche die Wirksamkeit und Sicherheit von Zolbetuximab plus CAPOX (Kombinationschemotherapie aus Capecitabin und Oxaliplatin) im Vergleich zu Placebo und CAPOX bei Patienten mit CLDN18.2-positivem, HER2-negativem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs als Erstlinien-Therapie untersucht. In die Studie wurden 507 Patienten an 165 Studienzentren in den USA, Kanada, im UK, Europa, Südamerika und Asien eingeschlossen. Den primären Endpunkt der Studie stellt das progressionsfreie Überleben (PFS) im Studienarm "Zolbetuximab plus CAPOX" im Vergleich zu "Placebo plus CAPOX" dar. Sekundäre Endpunkte sind Gesamtüberleben (OS), objektive Ansprechrate (ORR), Dauer des Ansprechens (DoR), Sicherheit und Verträglichkeit sowie Lebensqualitätsparameter. In der Studie zeigte Zolbetuximab plus CAPOX eine statistisch signifikante Verbesserung des progressionsfreien Überlebens (PFS) im Vergleich zu Placebo plus CAPOX. Konkret verringerte Zolbetuximab plus CAPOX das Risiko eines Fortschreitens der Erkrankung oder des Todes um 31.3 % (Hazard Ratio [HR]=0.687; [95% Konfidenzintervall [CI]: (0,544-0,866)]; p=0,0007) im Vergleich zu Placebo plus CAPOX, womit der primäre Endpunkt von GLOW erreicht wurde. Das mediane PFS betrug 8,21 Monate (95% CI: 7,46-8,84) in der Behandlungsgruppe und 6,80 Monate (95% CI: 6,14-8,08) in der Placebogruppe. Die Studie zeigte auch, dass Zolbetuximab plus CAPOX das Gesamtüberleben (OS), einem wichtigen sekundären Endpunkt, signifikant verlängerte und das Sterberisiko um 22,9 % verringerte (HR=0,771; 95% CI: 0,615-0,965; p=0,0118). Das mediane OS betrug 14,39 Monate (95% CI: 12.29-16.49) und 12.16 Monate (95 % KI: 10.28-13.67) für die Behandlungsgruppe bzw. die Placebo-Gruppe. Die Ergebnisse der GLOW-Studie wurden im März 2023 auf dem Kongress der American Society of Clinical Oncology präsentiert. Shah et al. haben die Ergebnisse kürzlich publiziert (Shah et al. 2023).

Dosierung:

Beginn mit 800 mg/m² als i.v. Infusion, anschließend 600 mg/m² alle drei Wochen.

Mit welchem OPS wird die Methode verschlüsselt?

Bitte ankreuzen: "Derzeit sind keine Prozedurencodes (OPS) verfügbar."

Anmerkungen zu den Prozeduren

Ergänzend ist 8-547.0 für die Gabe eines MAB zu kodieren.

Bei welchen Patienten wird die Methode angewandt (Indikation)?

Zolbetuximab, in Kombination mit Fluoropyrimidin- und platinhaltiger Chemotherapie, ist zur Erstlinienbehandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem, inoperablem oder metastasiertem HER2-negativem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs angezeigt, deren Tumore durch einen validierten Test auf Claudin 18.2 (CLDN 18.2) positiv getestet wurden.

Welche bestehende Methode wird durch die neue Methode abgelöst oder ergänzt?

Die Erstlinienbehandlung bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem, inoperablem oder metastasiertem HER2negativem Adenokarzinom des Magens oder des gastroösophagealen Übergangs wird ergänzt.

Ist die Methode vollständig oder in Teilen neu und warum handelt es sich um eine neue Untersuchungsund Behandlungsmethode?

In den Informationen nach §6 Abs. 2 KHEntgG für 2024 hat Zolbetuximab den Status 41

Welche Auswirkungen hat die Methode auf die Verweildauer im Krankenhaus?

NUB-Musteranfrage Zolbetuximab

Arbeitskreis DRG und Gesundheitsökonomie der Deutschen Gesellschaft für Hämatologie und medizinische Onkologie e.V. www.dgho.de

Seite 2 von 4

25-144 Zolbetuximab NUB-Anfrage DGHO_Stand 2024-10-04 Final Version 3

Zur Veränderung der Verweildauer im Krankenhaus können derzeit aufgrund fehlender Erfahrungen keine Aussagen gemacht werden.

Wann wurde diese Methode in Deutschland eingeführt?

11.2024

Bei Medikamenten: Wann wurde dieses Medikament zugelassen?

20.09.2024

Wann wurde bzw. wird die Methode in Ihrem Krankenhaus eingeführt?

[bitte ergänzen]

In wie vielen Kliniken wird diese Methode derzeit eingesetzt (Schätzung)?

unbekannt

Wie viele Patienten wurden in Ihrem Krankenhaus in 2023 oder in 2024 mit dieser Methode behandelt?

In 2023

[bitte ergänzen]

In 2024

[bitte ergänzen]

Wieviele Patienten planen Sie im Jahr 2025 mit dieser Methode zu behandeln?

[bitte ergänzen]

Entstehen durch die neue Methode Mehrkosten gegenüber dem bisher üblichen Verfahren? Wenn ja, wodurch? In welcher Höhe (möglichst aufgetrennt nach Personal- und Sachkosten)?

Sachkosten

Die empfohlene Dosis von Zolbetuximab liegt bei 800 mg/m2 i.v. als Loading dose, gefolgt von 600 mg/m2 i.v. alle 3 Wochen. Die Kosten für Zolbetuximab können vorerst nur geschätzt werden, da Zolbetuximab erst in 2024 in Deutschland eingeführt wird. Der Preis wird voraussichtlich bei ca. 6,25€/mg liegen (Quelle: Angaben des pharmazeutischen Herstellers).

Unter Ansatz der mittleren Verweildauer in der G60B und den Therapiekosten von Zolbetuximab, berechnet mit dem durchschnittlichen KOF Erwachsener (m/w) von 1,73, entstehen geschätzte nicht gedeckte Mehrkosten von:

- Loading-dose: ca. 8650,00 €.
- Erhaltungsdosis: ca. 6487,50 €.

Personalkosten:

Für die Zubereitung der Infusion: ca. 10 Minuten (MTD Apotheke)

Für die Applikation: ca. 5 Minuten (ÄD) und ca. 5 Minuten (PD)

Für die Überwachung: (Dauer der Infusion mindestens 30 Minuten) ca.10 Minuten (PD), ca. 5 Minuten (ÄD)

Welche DRG(s) ist/sind am häufigsten von dieser Methode betroffen?

G60

Warum ist diese Methode aus Ihrer Sicht derzeit im G-DRG-System nicht sachgerecht abgebildet?

Zolbetuximab wurde am 20.09.2024 zugelassen und erst im November 2024 in Deutschland eingeführt werden.

NUB-Musteranfrage Zolbetuximab

Arbeitskreis DRG und Gesundheitsökonomie der Deutschen Gesellschaft für Hämatologie und medizinische Onkologie e.V. www.dgho.de

Seite 3 von 4

25-144 Zolbetuximab NUB-Anfrage DGHO Stand 2024-10-04 Final Version 3

Für das Datenjahr 2023 könnten aus den Kalkulationshäusern keine Kostendaten für den Einsatz vorliegen, somit ist eine sachgerechte Abbildung im G-DRG System 2025 zurzeit nicht möglich.

Die zusätzlichen Kosten von ca. 6500 €, bzw. ca. 8650 € pro Gabe bzw. Fall können aber mit der/den o.g. Fallpauschale(n) allein nicht ausreichend abgebildet werden.

Aufgrund der hohen Kosten des Medikaments kommt es zu einer Unterfinanzierung in der/den betroffenen DRG(s).