

Wirkstoff / Fertigarzneimittel (Beschluss in Kraft getreten am)	Zugelassenes Anwendungsgebiet	Therapie bei Patienten mit cHCV Infektion	Patientengruppe Genotyp	Zweckmäßige Vergleichstherapie	G-BA-Bewertung	Preisverhandlung/ Praxisbesonderheit (Hersteller & GKV-Spitzenverband)
Daclatasvir – Daklinza® (19.02.2015)	Daclatasvir (Daklinza®) wird in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) bei Erwachsenen angewendet.	a) Daclatasvir in Kombination mit Sofosbuvir	a) Therapienaive Patienten (ohne Zirrhose) Genotyp 1	Duale Therapie (Kombination aus Peginterferon alfa und Ribavirin) oder Triple-Therapie (Kombination aus einem Proteaseinhibitor (Boceprevir oder Telaprevir), Peginterferon alfa und Ribavirin)	Anhaltspunkt für einen geringen Zusatznutzen.	Erstattungsbetrag festgesetzt
		b) Daclatasvir in Kombination mit Sofosbuvir (ggf. + Ribavirin)	b)Therapienaive Patienten (mit kompensierter Zirrhose) Genotyp 1	Duale Therapie (Kombination aus Peginterferon alfa und Ribavirin)	Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.	
		c) Daclatasvir in Kombination mit Sofosbuvir (ggf. + Ribavirin)	Therapieerfahrene Patienten Genotyp 1	Duale Therapie (Kombination aus Peginterferon alfa und Ribavirin) oder Triple-Therapie (Kombination aus einem Proteaseinhibitor (Boceprevir oder Telaprevir), Peginterferon alfa und Ribavirin)	Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.	
		d) Daclatasvir in Kombination mit Sofosbuvir + Ribavirin	Therapienaive Patienten (mit kompensierter Zirrhose) und therapieerfahrene Patienten Genotyp 3	Duale Therapie (Kombination aus Peginterferon alfa und Ribavirin)	Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.	
		e) Daclatasvir in Kombination mit Sofosbuvir (ggf. + Ribavirin)	Therapienaive Patienten und therapieerfahrene Patienten Genotyp 4	Duale Therapie (Kombination aus Peginterferon alfa und Ribavirin)	Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.	

Wirkstoff / Fertigarzneimittel (Beschluss in Kraft getreten am)	Zugelassenes Anwendungsgebiet	Indikation Therapie bei Patienten mit cHCV Infektion	Patientengruppe Genotyp	Zweckmäßige Vergleichstherapie	G-BA-Bewertung	Preisverhandlung/ Praxisbesonderheit (Hersteller & GKV-Spitzenverband)
		f) Daclatasvir in Kombination mit Peginterferon alfa + Ribavirin	Therapienaive Patienten Genotyp 4	Duale Therapie (Kombination aus Peginterferon alfa und Ribavirin)	Anhaltspunkt für einen beträchtlichen Zusatznutzen.	
		g) Daclatasvir in Kombination mit Peginterferon alfa + Ribavirin	Therapieerfahrene Patienten Genotyp 4	Duale Therapie (Kombination aus Peginterferon alfa und Ribavirin)	Ein Zusatznutzen ist nicht belegt.	

Hinweis

Haben Sie vor einer Verordnung Interesse oder Bedarf an Detail- und Hintergrundinformationen zu dem Verfahren oder dem Beschluss, so finden Sie diese über die folgenden Links beim G-BA und im Arzneimittel-Informations-Service (AIS) der KBV.

G-BA: Frühe Nutzenbewertung <http://www.g-ba.de/informationen/nutzenbewertung/>

Zu Indikationen, Patientengruppen und Zielpopulationen werden nähere Angaben gemacht. Therapiekosten werden verglichen und detailliert dargestellt. Anforderungen für eine qualitätsgesicherte Anwendung könnten z. B. Beschränkungen bei der Verordnung auf Fachärzte oder bestimmte definierte Patientengruppen vorsehen. Die KBV gibt einen zusammenfassenden Überblick zu jedem Beschluss des G-BA und die zugrunde liegenden Sachverhalte, beispielsweise bei der Bewertung berücksichtigte Studieninhalte.