

Wirkstoff / Fertigarzneimittel (Beschluss in Kraft getreten am)	Zugelassenes Anwendungsgebiet	Indikation / Patientengruppe	Zweckmäßige Vergleichstherapie	G-BA-Bewertung* (27.11.2015)	G-BA Bewertung (17.08.2017)*	Preisverhandlung/ Praxisbesonderheit (Hersteller & GKV-Spitzenverband)
Secukinumab – Cosentyx® (27.11.2015) Zulassung 01.06.2015	Secukinumab (Cosentyx®) ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psororiasis, die für eine systemische Therapie in Frage kommen	a) <u>Patientenpopulation A:</u> Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psororiasis, die für eine systemische und/oder Phototherapie geeignet sind.	a) eine patientenindividuell optimierte Standardtherapie unter Berücksichtigung von: Fumarsäureestern oder Ciclosporin oder Methotrexat oder Phototherapie	a) Ein Zusatznutzen ist nicht belegt	a) Hinweis auf einen beträchtlichen Zusatznutzen	Erstattungsbetrag vereinbart Seit dem 18.04.2018 Praxisbesonderheit ab dem ersten Behandlungsfall
		b) <u>Patientenpopulation B:</u> Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psororiasis, die auf andere systemische Therapien einschließlich Ciclosporin, Methotrexat oder PUVA (Psoralen und Ultraviolett A-Licht) nur unzureichend angesprochen haben, oder bei denen eine Kontraindikation oder Unverträglichkeit gegenüber solchen Therapien vorliegt.	b) Adalimumab oder Infliximab oder Ustekinumab.	b) <u>Patientenpopulation B 1)</u> Patienten mit einer Biologika-Vorbehandlung: Hinweis auf einen beträchtlichen Zusatznutzen	b) <u>Patientenpopulation B 1)</u> Patienten mit einer Biologika-Vorbehandlung: Hinweis auf einen beträchtlichen Zusatznutzen	
				<u>Patientenpopulation B 2)</u> Patienten ohne eine Biologika-Vorbehandlung: Hinweis auf einen geringen Zusatznutzen	<u>Patientenpopulation B 2)</u> Patienten ohne eine Biologika-Vorbehandlung: Hinweis auf einen geringen Zusatznutzen	
Secukinumab – Cosentyx® (02.06.2016)	a) Psoriasis-Arthritis (PsA) Secukinumab (Cosentyx®), allein oder in Kombination mit Methotrexat (MTX), ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARD) unzureichend gewesen ist.	a) ein TNF-alpha-Hemmer (Etanercept oder Adalimumab oder Infliximab oder Golimumab) ggf. in Kombination mit Methotrexat	a) Ein Zusatznutzen ist nicht belegt			
	b) Ankylosierende Spondylitis (AS; Morbus Bechterew) Secukinumab (Cosentyx®) ist angezeigt für die Behandlung erwachsener Patienten mit aktiver ankylosierender Spondylitis, die auf eine konventionelle Therapie unzureichend angesprochen haben.	b) ein TNF-alpha-Hemmer (Etanercept oder Adalimumab oder Infliximab oder Golimumab)	b) Ein Zusatznutzen ist nicht belegt			

Anforderungen an eine qualitätsgesicherte Anwendung:

Bei Patienten, die nach 16 Behandlungswochen nicht auf die Therapie angesprochen haben, sollte erwogen werden, die Behandlung abzusetzen. Bei manchen Patienten mit zunächst unvollständigem Ansprechen kommt es im Verlauf bei Fortführung der Behandlung über 16 Wochen hinaus zu Verbesserungen.

Hinweis

Haben Sie vor einer Verordnung Interesse oder Bedarf an Detail- und Hintergrundinformationen zu dem Verfahren oder dem Beschluss, so finden Sie diese über den folgenden Link beim G-BA:

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