



## Eribulin (Halaven®)

Liposarkom » fortgeschritten » ab Zweitlinientherapie

Empfehlungen der Fachgesellschaft zum Einsatz neuer Arzneimittel

## **Herausgeber**

DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und  
Medizinische Onkologie e.V.

Alexanderplatz 1  
10178 Berlin

Geschäftsführender Vorsitzender: Prof. Dr. med. Michael Hallek

Telefon: +49 (0)30 27 87 60 89 - 0

Telefax: +49 (0)30 27 87 60 89 - 18

[info@dgho.de](mailto:info@dgho.de)

[www.dgho.de](http://www.dgho.de)

## **Ansprechpartner**

Prof. Dr. med. Bernhard Wörmann  
Medizinischer Leiter

## **Quelle**

[www.onkopedia.com](http://www.onkopedia.com)

Die Empfehlungen der DGHO für den Einsatz neuer Arzneimittel bei hämatologischen und onkologischen Erkrankungen im Rahmen dieser Bewertung entbinden die verantwortliche Ärztin / den verantwortlichen Arzt nicht davon, die Verordnung und den Einsatz des jeweiligen Arzneimittels im Einzelfall zu überprüfen. Die DGHO übernimmt für Empfehlungen keine Gewähr.

# Eribulin (Halaven®)

lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes Liposarkom, nicht operabel, nach Vortherapie mit Anthrazyklinen  
Stand: Mai 2018

## 1 Nutzenbewertung

Subgruppen (Festlegung des G-BA)	Zusatznutzen (G-BA vom 1. 12. 2016)	Stellungnahme DGHO
für Dacarbazin geeignet	beträchtlich	Eribulin führt gegenüber Dacarbazin zu einer Verlängerung der progressionsfreien und der Gesamtüberlebenszeit.
für andere Therapieoptionen geeignet	nicht belegt	Daten vergleichender Studien gegenüber anderen Arzneimitteln liegen nicht vor.

## 2 Zulassung und Studien

Zulassung (EMA)		Mai 2016
Status		
Applikation		intravenös, Monotherapie
Wirkmechanismus		Halichondrin B-Analogon, Zytostatikum
Studienergebnisse	<b>Kontrollarme der Zulassungsstudie</b>	Dacarbazin
	<b>Mortalität</b>	Verlängerung der Überlebenszeit in der Metaanalyse (Hazard Ratio 0,51; Median 7,2 Monate)
	<b>Morbidität</b>	Verlängerung der progressionsfreien Überlebenszeit (Hazard Ratio 0,52; Median 1,2 Monate)
	<b>Nebenwirkungen</b>	erhöhte Rate kritischer Neutropenien und von Neuropathie
Quellen	<b>Fachinformation</b>	<a href="http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2011/2011031798493/anx_98493_de.pdf">http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2011/2011031798493/anx_98493_de.pdf</a>
	<b>Zulassung</b>	<a href="http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/medicines/002084/human_med_001427.jsp&amp;mid=WC0b01ac058001d124">http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/medicines/002084/human_med_001427.jsp&amp;mid=WC0b01ac058001d124</a>

<b>Studien</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Schöffski et al., 2016; <a href="https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736(15)01283-0/fulltext">https://www.thelancet.com/journals/lancet/article/PIIS0140-6736(15)01283-0/fulltext</a></li><li>• Demetri et al., 2017; <a href="http://ascopubs.org/doi/pdf/10.1200/JCO.2016.71.6605">http://ascopubs.org/doi/pdf/10.1200/JCO.2016.71.6605</a></li></ul>
<b>Nutzenbewertung</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• <a href="https://www.g-ba.de/informationen/nutzenbewertung/235/">https://www.g-ba.de/informationen/nutzenbewertung/235/</a></li><li>• <a href="#">DGHO-Stellungnahme</a></li></ul>
<b>Leitlinien</b>	<a href="#">Onkopedia: Weichgewebssarkome (Weichteilsarkome) des Erwachsenen</a>