



# Alectinib (Alecensa®)

Lungenkarzinom, nicht-kleinzellig (NSCLC) » ALK+ » Erstlinie

Empfehlungen der Fachgesellschaft zum Einsatz neuer Arzneimittel

## **Herausgeber**

DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und  
Medizinische Onkologie e.V.  
Bauhofstr. 12  
10117 Berlin

Geschäftsführende Vorsitzende: Prof. Dr. med. Claudia Baldus

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

[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 die Diagnostik und Therapie hämatologischer und onkologischer Erkrankungen entbinden die verantwortliche Ärztin / den verantwortlichen Arzt nicht davon, notwendige Diagnostik, Indikationen, Kontraindikationen und Dosierungen im Einzelfall zu überprüfen! Die DGHO übernimmt für Empfehlungen keine Gewähr.

# Inhaltsverzeichnis

<b>1 Alectinib, NSCLC, ALK+, first line.....</b>	<b>2</b>
--	----------

# Alectinib (Alecensa®)

**Dokument:** Fact Sheet

**Spezifizierung:** Lungenkarzinom, nicht-kleinzellig (NSCLC) » ALK+ » Erstlinie

**Stand:** Juli 2021

## 1 Alectinib, NSCLC, ALK+, first line

### Alectinib, NSCLC, ALK+, first line

onkopedia				Facts		Appraisal		EU Approval 2017				
<b>Parameter</b>	<b>Results<sup>14</sup></b>	<b>HR<sup>15</sup></b>	<b>p value</b>	Evidence (LoE)								
RR <sup>2</sup>	76 vs 83		p = 0.09	5	4	3b	3a	2c	2b	2a	1b	1a
PFS <sup>3</sup>	10.9 vs 34.8	0.43	p < 0.0001									
OS <sup>5</sup>	57.4 vs n.r. <sup>18</sup>		n.s. <sup>16</sup>									
SAE <sup>7</sup>	51 vs 41			Clinical benefit (ESMO MCBS)								
Remarks: Time to diagnosis of CNS metastases was significantly prolonged (HR 0.16-0.18)				1	2	3	4	5				
				<input type="checkbox"/> curative <input type="checkbox"/> non-curative								
<b>Patients</b>	ALK+, first line			Additional benefit (G-BA)								
<b>Trial</b>	ALEX, phase 3			lower	not proven	not quantifiable	minor	considerable	major			
<b>Randomisation</b>	1 : 1											
<b>N<sup>1</sup></b>	303											
<b>New Therapy</b>	Alectinib											
<b>Control</b>	Crizotinib											
<b>Publication</b>	DOI:10.1056/NEJMoa1704795 DOI:10.1016/j.annonc.2020.04.478											

Legende:

<sup>1</sup> N - number of patients

<sup>2</sup> RR - remission rate, in %

<sup>3</sup> PFS - progression-free survival in months

<sup>5</sup> OS - overall survival in months

<sup>7</sup> SAE - serious adverse events, CTCAE grade 3/4

<sup>14</sup> results for control, results for new therapy

<sup>15</sup> hazard ratio for new therapy

<sup>16</sup> n. s. not significant

<sup>18</sup> n. r. - median not reached