

Leitlinienreport

Biliäre Karzinome, Stand 04/2024

1. Informationen zum Leitlinienreport

Diese Leitlinie wurde in Übereinstimmung mit dem, von den verantwortlichen Fachgesellschaften für ONKOPEDIA erstellten Regelwerk erarbeitet, <https://www.onkopedia.com/de/hinweise>. Die relevante Literatur wurde von den Experten ausgewählt. Quellen sind vor allem die Recherche-Datenbanken Medline (über Pubmed), Cochrane Library und Embase (über Ovid), sowie Übersichtsartikel und publizierte Leitlinien unabhängiger Organisationen. Empfehlungen sind in Textform und in Algorithmen dargestellt. Das Manuskript wurde in einem unabhängigen Peer-Review-Verfahren überprüft.

1. 1. Autorinnen und Autoren der Leitlinie

Marianne Sinn, Dirk Arnold, Markus Borner, Karel Caca, Irene Esposito, Thorsten Oliver Götze, Klaus Kraywinkel, Jens Ricke, Daniel Seehofer, Alexander Stein, Arndt Vogel, Henning Wege, Thomas Winder

Koordinator der Leitlinie: Georg Maschmeyer

1. 2. Herausgeber

DGHO	Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie
OeGHO	Österreichische Gesellschaft für Hämatologie & Medizinische Onkologie
SGH-SSH	Schweizerische Gesellschaft für Hämatologie
SGMO	Schweizerische Gesellschaft für Medizinische Onkologie

1. 3. Finanzierung der Leitlinie

Die Finanzierung der Leitlinie erfolgt ausschließlich durch die verantwortlichen Fachgesellschaften.

2. Ablauf

Beginn der Leitlinienerstellung / Aktualisierung	10/23
Nominierung der Experten durch die Fachgesellschaften	12/23
Erstellung der ersten Version	12/23
Diskussion der ersten Version mit allen Experten	12/23 bis 02/24
Erstellung der Konsensversion	02/2024
Diskussion der Konsensversion mit allen Experten	03/24
Erstellung der finalen Version	04/24
Redaktionelle Anpassung	04/24
Veröffentlichung	04/24
Veröffentlichung engl. Version	04/24

3. Überarbeitung / Änderungen

3.1. Inhaltlich relevante Änderungen gegenüber der Vorversion

- Die epidemiologischen Daten und der Abschnitt Präkanzerosen wurden aktualisiert.
- Die Studienlage zur adjuvanten Chemotherapie wurde mit Stand vom Dezember 2023 aktualisiert.
- Die Datenlage und Empfehlungen zur frühzeitigen molekularen Diagnostik sowie zur systemischen medikamentösen Tumorthherapie im Stadium IV wurden überarbeitet.
- Der graphische Algorithmus zum therapeutischen Vorgehen im Stadium IV wurde erneuert: die erweiterten Optionen zur Chemoimmuntherapie in der Erstlinie sowie zu den spezifischen molekular zielgerichteten Systemtherapien wurden aufgenommen.
- Die Studienergebnisse zur Erst- bis Drittlinientherapie im Stadium IV wurden aktualisiert, insbesondere hinsichtlich der molekular zielgerichteten Substanzen.
- Die Charakterisierung der für die systemische Tumorthherapie einsetzbaren Medikamente wurde erweitert um Durvalumab, Futibatinib, Ivosidenib, und Pembrolizumab.
- Der Therapiealgorithmus für Karzinome der Papilla Vateri wurde für die beiden Subtypen in fortgeschrittenen Stadien hinsichtlich der aktuellen Chemoimmuntherapien erneuert.
- Die aktuelle Literatur wurde bis zum Stand Dezember 2023 eingearbeitet.

3.2. Automatisiertes Änderungsdocument

Über nachfolgenden Link können Sie alle vorgenommenen Änderungen nachverfolgen. Das System vergleicht die aktuell veröffentlichte Leitlinie mit der letzten archivierten Fassung.

Der rot durchgestrichene Text stellt dabei die Textpassagen dar, die aus der aktuellen Version entfernt wurden, grün markierter Text wurde hinzugefügt. Grafiken, die entfernt wurden, erkennt man an einer roten Umrandung, neue Abbildungen sind grün umrandet. Änderungen in Algorithmen und Pfaden können derzeit nicht angezeigt werden.

[Link zur automatischen Änderungsverfolgung](#)