**Hormonrezeptor (HR)-positives, postmenopausales Mammakarzinom bei Patientinnen**

**Bisphosphonate**

Der Gemeinsame Bundesausschuss (G-BA) hat am 19. Dezember 2019 das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) mit einem erweiterten Gutachten zum Einsatz von Bisphosphonaten bei Frauen mit einem Hormonrezeptor (HR)-positiven, postmenopausalen Mammakarzinom beauftragt.

Das Gutachten der Expertenkommission wurde am 26.Juni 2023 veröffentlicht [[Bewertung der Expertengruppe Off-Label (bfarm.de)](https://www.bfarm.de/SharedDocs/Downloads/DE/Arzneimittel/Zulassung/BereitsZugelAM/offlabel/Bewertungen/2-Bisphosphonat-Therapie_Mammakarzinom.pdf?__blob=publicationFile)].

Der G-BA hat daraufhin am 7. November 2023 ein Stellungnahmeverfahren zu dieser Indikation eingeleitet [[Arzneimittel-Richtlinie/Anlage VI: Einleitung eines Stellungnahmeverfahrens – Bisphosphonate bei Patientinnen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, postmenopausalem Mammakarzinom - Gemeinsamer Bundesausschuss (g-ba.de)](https://www.g-ba.de/beschluesse/6269/).

Nach Abschluss dieses Verfahrens werden Bisphosphonate in die Arzneimittel-Richtlinie Anlage VI: Off-Label-Indikation, aufgenommen:[Verordnungsfähigkeit von zugelassenen Arzneimitteln in nicht zugelassenen Anwendungsgebieten (sog. Off-Label-Use) (g-ba.de)](https://www.g-ba.de/downloads/83-691-805/AM-RL-VI-Off-label-2023-06-24.pdf).

Bis zum Abschluss dieses Verfahrens empfehlen wir, die im Gutachten der Expertenkommission zusammengetragenen Informationen und Empfehlungen in Anträge zur Kostenübernahme zu übernehmen.