

Leitlinienreport

Graft-versus-Host Erkrankung, akut, Stand 07/2024

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

Robert Zeiser, Daniel Wolff, Christoph Scheid, Thomas Luft, Hildegard Greinix, Peter Dreger, Jürgen Finke, Ernst Holler, Jörg Halter

Koordinator der Leitlinie: Dominik Wolf

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	02/2024
Nominierung der Experten durch die Fachgesellschaften	02/2024
Erstellung der ersten Version	03/2024
Diskussion der ersten Version mit allen Experten	06/2024
Erstellung der Konsensversion	07/2024
Diskussion der Konsensversion mit allen Experten	07/2024
Erstellung der finalen Version	07/2024
Redaktionelle Anpassung	07/2024
Veröffentlichung	07/2024

3. Überarbeitung / Änderungen

3.1. Inhaltlich relevante Änderungen gegenüber der Vorversion

Bei der Prophylaxe der aGvHD wurden die Daten zum Einsatz von Cyclophosphamid nach Transplantation (PTCY) kombiniert mit Tacrolimus und MMF zur Verbesserung von GVHD freiem, Rezidiv-freiem Überleben bei MRD, MUD und MMUD ergänzt (neue Abb 1). Zudem wurde die Option des Einsatzes von Vedolizumab in der Prophylaxe der aGvHD eingefügt. Hinsichtlich der Behandlung der aGvHD wurde nun nach Steroid Ruxolitinib in der Dosierung 10 mg BID als zugelassenen Zweitlinie für die Steroid-refraktäre aGVHD im Text und der Abb 2 nochmals prominenter plaziert und als SOC definiert, die Drittlinie umfasst dann wie bisher ein breites Spektrum an Möglichkeiten und bleibt inhaltlich unverändert.

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](#)