

Leitlinienreport

Titel der LL, Stand 06/2025

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

Holger Cario, Ferras Alashkar, Oliver Andres, Anette Hoferer, Roland Meisel, Markus Schmutzger, Christian Sillaber, Bernhard Wörmann

Koordinator der Leitlinie: Helmut Ostermann

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	06/2024
Nominierung der Experten durch die Fachgesellschaften	06/2024
Erstellung der ersten Version	01/2025
Diskussion der ersten Version mit allen Experten	02/2025
Erstellung der Konsensversion	04/2025
Diskussion der Konsensversion mit allen Experten	05/2025
Erstellung der finalen Version	06/2025
Redaktionelle Anpassung	06/2025
Veröffentlichung	06/2025

3. Überarbeitung / Änderungen

3.1. Inhaltlich relevante Änderungen gegenüber der Vorversion

Bei der Überarbeitung der Leitlinie wurden folgende wesentliche Änderungen im Vergleich zur Vorversion vorgenommen:

1. Ergänzung zur Gen-editierenden Therapie mit Exagamglogen Autotemcel (Exa-cel) als funktionell kurativer Therapie
2. Entsprechende Erweiterung und Überarbeitung des Kapitels zu Gentherapeutischen Verfahren (Kap. 6.1.2)
3. Grundlegende Aktualisierung und Überarbeitung des Kapitels zur Allogenen Stammzelltransplantation (Kap. 6.1.3)
4. Ergänzung zur symptomatischen Therapie mit Luspatercept für Patienten mit nicht-transfusionsabhängiger β -Thalassämie (NTDT) (Kap. 6.1.4)
5. Überarbeitung und Erweiterung des Kapitels zur Betreuung von Patientinnen mit Thalassaemia major und intermedia in der Schwangerschaft (Kap. 8)

Zudem wurden an verschiedenen Stellen Verweise auf die neuen Inhalte eingefügt. Ergänzt wurden Hinweise auf neue Daten zu bekannten Empfehlungen, wie z.B. zur Bedeutung eines ausreichenden Basis-Hämoglobingehaltes bei regelmäßig transfundierten Patienten mit Thalassaemia major (Kap. 6.2.1). Einzelne Abbildungen wurden zur besseren Verständlichkeit überarbeitet.

3.2. Automatisiertes Änderungsdokument

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](#)