

# Leitlinienreport

## Mastozytose, Stand 01/2024

### 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

Andreas Reiter, Mohamad Jawhar, Stefan Balabanov, Nikolas von Bubnoff, Jens Panse, Wolfgang Reinhard Sperr, Peter Valent

**Koordinatorin der Leitlinie:** Eva Lengfelder

#### 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	01/23
Nominierung der Experten durch die Fachgesellschaften	09/23
Erstellung der ersten Version	04/23
Diskussion der ersten Version mit allen Experten	11/23
Erstellung der Konsensversion	12/23
Diskussion der Konsensversion mit allen Experten	12/23
Erstellung der finalen Version	01/24
Redaktionelle Anpassung	01/24
Veröffentlichung	01/24

### **3. Überarbeitung / Änderungen**

#### **3.1. Inhaltlich relevante Änderungen gegenüber der Vorversion**

- Änderungen in der Nomenklatur gemäß den neuen Klassifikationen ICC 2022 und WHO 2022
- Implementierung der aktuell verfügbaren Prognosemodelle bei der SM
- Avapritinib in der Behandlung der indolenten und fortgeschrittenen SM
- Differentialdiagnostik hereditäre Alpha-Tryptasämie
- Änderung des Behandlungsalgorithmus durch die Hinzunahme von Avapritinib

#### **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](#)