

ausdrücklich RCTs in „natürlicherem“
Design, das heißt unter den
Bedingungen der landesspezifischen
Versorgungspraxis und mit finalen und
patientenrelevanten Outcomeparametern
(Veränderung in Mortalität,
Morbidity, Lebensqualität).

Verglichen wird das Arzneimittel mit
festgelegten Komparatoren (Tab.1), die
je nach Produkt und Indikation mit einer
alternativen medikamentösen Behandlung,
anderen konservativen sowie
invasiven Verfahren oder mit dem
Nichts-Tun. In CH und FR allerdings sind
ausschließlich bereits auf einer
Positivliste aufgeführte Arzneimittel
mögliche Komparatoren.

Um trotz des Mangels an direkten
vergleichenden Anwendungsstudien
(Phase IV) Empfehlungen für