

Léčivé přípravky s obsahem léčivé látky abirateron (L02BX03)

OČEKÁVANÉ ZMĚNY v ÚHRADÁCH („co se děje“) v Seznamu od 1. března (na úrovni pojišťoven)

POZOR, POUZE INFORMACE, která nemá nabytí právní moci ani předběžnou vykonatelnost!

Řízení o maximálních cenách nejsou sledována.

kód SÚKL	Název	Doplňk názvu	Očekávaná úhrada od 1. března	Stávající úhrada
0248995	ABIRATERON STADA	500MG TBL FLM 60 I	15 480,36	77 328,00
0248997	ABIRATERON STADA	500MG TBL FLM 60 II	15 480,36	77 328,00
0252003	ABIRATERON TEVA	500MG TBL FLM 60X1	15 480,36	77 328,00
0255056	ABIRATERONE ACCORD	500MG TBL FLM 60X1	15 480,36	77 328,00
0244523	ABIRATERONE G.L. PHARMA	500MG TBL FLM 60	15 480,36	77 328,00
0244528	ABIRATERONE GLENMARK	500MG TBL FLM 60 I	15 480,36	77 328,00
0250629	ABIRATERONE HEATON	500MG TBL FLM 60	15 480,36	77 328,00
0255108	ABIRATERONE KRKA	500MG TBL FLM 60	15 480,36	77 328,00
0255585	ABIRATERONE MYLAN	1000MG TBL FLM 30 I	15 480,36	32 890,00
0255225	ABIRATERONE MYLAN	500MG TBL FLM 60 II	15 480,36	32 890,00
0253116	ABIRATERONE RICHTER	500MG TBL FLM 60 I	15 480,36	77 328,00
0264472	ABIRATERONE RICHTER	500MG TBL FLM 60 II	15 480,36	77 328,00
0247761	ABIRATERONE SANDOZ	1000MG TBL FLM 30	15 480,36	46 774,32
0246785	ABIRATERONE SANDOZ	500MG TBL FLM 60 II	15 480,36	46 774,32
0251586	ABIRATERONE ZENTIVA	500MG TBL FLM 60	15 480,36	77 328,00
0219085	ZYTIGA	500MG TBL FLM 60(5X12)	15 480,36	77 328,00

Podmínky úhrady:

S

P: Abirateron acetát je hrazen v kombinaci s prednisonem nebo prednisolonem

Tento dokument je majetkem České lékárnické komory a je určený pro potřebu členů komory. Česká lékárnická komora neručí za správnost a úplnost uvedených informací a nepřebírá odpovědnost za případné ztráty způsobené přímo či nepřímo využitím informací v tomto dokumentu. Šíření, rozmnožování, kopírování a úpravy dokumentu jsou možné jen se souhlasem České lékárnické komory.

1) u pacientů s metastatickým kastročně rezistentním karcinomem prostaty se stavem výkonnosti 0-2 dle ECOG dříve léčených docetaxelem, u kterých došlo k progresi onemocnění. Pacienti mohou být předléčeni jednou až dvěma liniemi chemoterapie (docetaxelem). Léčba je hrazena do progresse onemocnění (rentgenologické progresse nebo výskytu nepříznivé skeletální příhody)

2) u pacientů s metastatickým kastročně rezistentním karcinomem prostaty se stavem výkonnosti dle ECOG 0-1, kteří jsou asymptotičtí nebo mírně symptotičtí po selhání androgenní deprivace léčby a u nichž dosud nebyla chemoterapie klinicky indikována, a u nichž bolest způsobená maligním onemocněním dosahuje na škále BPI (Brief Pain Inventory) pouze hodnot 0-1 (tj. bez symptomů bolesti). Terapie abirateronem je hrazena do progresse onemocnění.

3) v kombinaci s androgen deprivací (ADT) u pacientů s nově diagnostikovaným metastatickým hormonálně senzitivním karcinomem prostaty (mHSPC) s vysokým rizikem (podmínka splnění 2 ze 3 následujících kritérií: Gleason skóre větší nebo rovno 8, přítomnost 3 a více kostních metastáz, přítomnost viscerálních metastáz), kteří ADT dosud nebyli léčeni nebo u nichž byla léčba zahájena během posledních 3 měsíců, o stavu výkonnosti ECOG PS 0-1. Léčba je hrazena do progresse (klinické nebo radiologické) nebo do výskytu nevládnutelné toxicity.

Tento dokument je majetkem České lékárnické komory a je určený pro potřebu členů komory. Česká lékárnická komora neručí za správnost a úplnost uvedených informací a nepřebírá odpovědnost za případné ztráty způsobené přímo či nepřímo využitím informací v tomto dokumentu. Šíření, rozmnožování, kopírování a úpravy dokumentu jsou možné jen se souhlasem České lékárnické komory.