

Léčivé přípravky CLOPIDOGREL VIATRIS

PRAVOMOCNÉ ZMĚNY ÚHRAD v Seznamu od 1. srpna (na úrovni pojišťoven)

Řízení o maximálních cenách nejsou sledována.

kód SÚKL	Název	Doplňěk názvu	Pravomocná úhrada od 1. srpna	Stávající úhrada
0149543	CLOPIDOGREL VIATRIS	75MG TBL FLM 30 I	84,05	101,93
0149547	CLOPIDOGREL VIATRIS	75MG TBL FLM 90 I	252,15	305,79

Podmínky úhrady:

P: Přípravek je hrazen:

- 1) u alergie a prokazatelné intolerance kyseliny acetylsalicylové či při necitlivosti na kyselinu acetylsalicylovou prokázanou agregometricky v indikaci snížení rizika kardiovaskulárních příhod u nemocných po ischemické mozkové příhodě (včetně TIA), u nemocných s ischemickou chorobou srdeční či s ischemickou chorobou dolních končetin
- 2) v prevenci recidivy mozkové příhody u nemocných po ischemické mozkové příhodě (včetně TIA), která se objevila při léčbě kyselinou acetylsalicylovou
- 3) v prevenci opakující se trombózy v arterio-venózní spojce u hemodialyzovaných nemocných při léčbě kyselinou acetylsalicylovou
- 4) po intravaskulárních intervencích s vysokým rizikem trombózy (implantace stentu, rotablance, endarterektomie, přímá koronární angioplastika a angioplastika magistrálních tepen) obvykle v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou po dobu jednoho měsíce či u tzv. „potahovaných“ stentů uvolňujících sirolimus či paclitaxel po dobu 9 měsíců, není-li dále uvedeno jinak
- 5) v prevenci aterotrombotických příhod u nemocných s akutním koronárním syndromem bez elevace ST (nestabilní angina pectoris či infarkt myokardu bez elevace ST) v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou, včetně pacientů léčených medikamentózně a pacientů, kteří byli ošetřeni perkutánní koronární intervencí s/bez implantace stentu nebo po koronárním arteriálním bypassu, a to po dobu 12 měsíců, pokud není dřívější ukončení léčby klinicky indikováno
- 6) v prevenci aterotrombotických příhod u nemocných s akutním infarktem myokardu s elevací ST v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou, kteří byli ošetřeni perkutánní koronární intervencí s/bez implantace stentu, a to po dobu 12 měsíců, pokud není dřívější ukončení léčby klinicky indikováno.

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.