

Léčivý přípravek ALECENSA

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

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

Řízení o maximálních cenách nejsou sledována.

kód SÚKL	Název	Doplněk názvu	Očekávaná úhrada od 1. listopadu	Stávající úhrada
0219362	ALECENSA	150MG CPS DUR 224(4X56)	92 485,02	129 401,91

Podmínky úhrady:

S

P: Alektinib je hrazen

1) v adjuvantní léčbě dospělých pacientů s nemalobuněčným karcinomem plic (stádium IB až IIIA) po úplné resekci;

2) u dospělých pacientů s lokálně pokročilým (stádium IIIB) nebo metastazujícím (stádium IV) nemalobuněčným karcinomem plic v první linii léčby;

3) u dospělých pacientů s lokálně pokročilým (stádium IIIB) nebo metastazujícím (stádium IV) nemalobuněčným karcinomem plic, kteří již byli léčeni krizotinibem.

Pro úhradu ve všech indikacích musí být kumulativně splněny následující podmínky (pokud není dále uvedeno jinak): U pacientů byla validovaným laboratorním testem v referenční laboratoři prokázána přítomnost přestavby genu anaplastické lymfomové kinázy (ALK). Přípravek je hrazen u pacientů v celkovém stavu (PS) 0-2 dle ECOG (v případě adjuvantní léčby s PS 0-1). Terapie je hrazena do progresu onemocnění. V adjuvantní léčbě je hrazeno podávání alektinibu po dobu maximálně 2 let.

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.