

Léčivé přípravky KERENDIA

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
0255475	KERENDIA	10MG TBL FLM 28	1 251,13	1 609,70
0255476	KERENDIA	10MG TBL FLM 98	4 378,97	5 633,94
0255480	KERENDIA	20MG TBL FLM 28	1 280,81	1 634,98
0255481	KERENDIA	20MG TBL FLM 98	4 482,85	5 722,42

Podmínky úhrady:

E/NEF, DIA, INT, KAR

P: Finerenon je hrazen jako přídatná terapie u dospělých pacientů s chronickým onemocněním ledvin spojeným s diabetem 2. typu s odhadovanou glomerulární filtrací (eGFR) alespoň 0,42 ml/s/1,73 m² (alespoň 25 ml/min/1,73m²) a poměrem albumin/kreatinin v moči alespoň 30 mg/g (alespoň 3 mg/mmol), kteří jsou

1) léčeni maximální tolerovanou dávkou inhibitoru angiotenzin-konvertujícího enzymu (ACEI) nebo blokátoru receptoru typu 1 pro angiotenzin II (ARB) a u kterých není možná nebo vhodná léčba gliflozinem.

2) léčeni maximální tolerovanou dávkou inhibitoru angiotenzin-konvertujícího enzymu (ACEI) nebo blokátoru receptoru typu 1 pro angiotenzin II (ARB) a gliflozinem.

Z prostředků veřejného zdravotního pojištění je hrazena maximálně 1 tableta denně. Léčba finerenonem je hrazena do poklesu eGFR pod 15 ml/min/1,73m² nebo do transplantace ledviny.

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.