

L02BB05 - APALUTAMID

0238354 - ERLEADA 60MG TBL FLM 120

1. základní úhrada centrový LP

Změna indikačního omezení:

Apalutamid je hrazen:

- 1) u pacientů s nemetastatickým, kastročně rezistentním karcinomem prostaty ve vysokém riziku rozvoje metastáz, s dobou do zdvojení hladiny PSA menší nebo rovno 10 měsíců. Jedná se o pacienty se stavem výkonnosti 0-1 dle ECOG, kontinuálně léčené androgen-deprivační terapií (LHRH analogy či antagonisty nebo po orchiektomii). Terapie je hrazena do progresu onemocnění nebo do rozvoje nepřijatelných projevů toxicity.
- 2) v kombinaci s androgen deprivační terapií (ADT) u pacientů s metastatickým, hormonálně senzitivním karcinomem prostaty (mHSPC) se stavem výkonnosti 0-1 dle ECOG. ADT je užívána před nasazením apalutamidu nejdéle po dobu 6 měsíců pro metastatické onemocnění anebo celkově 3 roky. Léčba je hrazena do progresu onemocnění nebo do rozvoje nepřijatelných projevů toxicity.

Plné znění indikačního omezení je možno též nalézt na stránkách www.sukl.cz.

Stav k 1.5.2022.

Porovnání:

Apalutamid je hrazen **hrazen: 1)** u pacientů s nemetastatickým, kastročně rezistentním karcinomem prostaty ve vysokém riziku rozvoje metastáz, s dobou do zdvojení hladiny PSA menší nebo rovno 10 měsíců. Jedná se o pacienty se stavem výkonnosti 0-1 dle ECOG, kontinuálně léčené androgen-deprivační terapií (LHRH analogy či antagonisty nebo po orchiektomii). Terapie **je hrazena do progresu onemocnění nebo do rozvoje nepřijatelných projevů toxicity. 2) v kombinaci s androgen deprivační terapií (ADT) u pacientů s metastatickým, hormonálně senzitivním karcinomem prostaty (mHSPC) se stavem výkonnosti 0-1 dle ECOG. ADT je užívána před nasazením apalutamidu nejdéle po dobu 6 měsíců pro metastatické onemocnění anebo celkově 3 roky. Léčba** je hrazena do progresu onemocnění nebo do rozvoje nepřijatelných projevů toxicity.