

L01EX02 - SORAFENIB

0252219 - SORAFENIB MYLAN 200MG TBL FLM 112

1. základní úhrada

Změna indikačního omezení:

Sorafenib je hrazen:

- I. v terapii metastazujícího karcinomu ledviny u pacientů, kteří vykazují ECOG performance status 0 - 1 a jsou bez aktivních CNS metastáz 1) ve druhé linii po selhání cytokinové léčby, 2) ve třetí linii u pacientů předléčených VEGF inhibitorem a mTOR inhibitorem.
- II. v léčbě inoperabilního nebo metastazujícího hepatocelulárního karcinomu s omezením na Child-Pugh třídu A nebo B, u pacientů, u kterých lokoregionální léčba (TACE) nepředstavuje léčebnou možnost. Léčba je hrazena do progresse onemocnění. Přípravek je podáván pacientům, kteří vykazují ECOG performance status 0-2.

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

Stav k 1.1.2022.

Porovnání:

Sorafenib je hrazen: I. v terapii metastazujícího karcinomu ledviny u pacientů, kteří vykazují ECOG performance status 0 - 1 a jsou bez aktivních CNS metastáz 1) ve druhé linii po selhání cytokinové léčby, 2) ve třetí linii u pacientů předléčených VEGF inhibitorem a mTOR inhibitorem. II. v léčbě dospělých pacientů dosud neléčených pro karcinom štítné žlázy cílenou terapií, thalidomidem nebo chemoterapií o stavu výkonnosti dle ECOG 0-1 s progresivním, lokálně pokročilým nebo metastazujícím diferencovaným (papilární/folikulární/z Hürthleho buněk) karcinomem štítné žlázy, který je rezistentní na léčbu radiojodem a u kterého není možné nebo vhodné použití alternativní lokoregionální terapeutické alternativy (zovní radioterapie, embolizaci, intraluminální radiofrekvenční termoablaci). Rezistence na radiojód (RAI) je definována následovně: léze bez vychytávání jodu na RAI snímku nebo kumulativní dávka RAI je větší nebo rovna 22,2 GBq nebo progresse po RAI léčbě během 16 měsíců od zařazení nebo po dvou léčbách pomocí RAI s odstupem 16 měsíců. Terapie je hrazena do progresse onemocnění. III. v léčbě inoperabilního nebo metastazujícího hepatocelulárního karcinomu s omezením na Child-Pugh třídu A nebo B, u pacientů, u kterých lokoregionální léčba (TACE) nepředstavuje léčebnou možnost. Léčba je hrazena do progresse onemocnění. Přípravek je podáván pacientům, kteří vykazují ECOG performance status 0-2.