

## L01EG02 - EVEROLIMUS

0221556 - EVEROLIMUS KRKA 10MG TBL NOB 30

1. základní úhrada [LegUhr: S], centrový LP

Změna indikačního omezení: **(nově indikace 3)**

Everolimus je hrazen:

1) maximálně ve 3. linii terapie (včetně terapie cytokiny) u pacientů s metastatickým renálním karcinomem (předléčených sunitinibem nebo pazopanibem, případně též axitinibem či sorafenibem), u kterých došlo k progresi podle RECIST kritérií během VEGF-cílené terapie nebo po ní. Léčba je ukončena při progresi onemocnění podle RECIST kritérií.

2) v kombinaci s exemestanem v léčbě postmenopauzálních žen s hormonálně pozitivním HER2 negativním pokročilým karcinomem prsu bez symptomatického viscerálního postižení s recidivou nebo progresí onemocnění po předchozí léčbě nesteroidním inhibitorem aromatáz. Klinický status pacienta dle ECOG musí být 0-2. Léčba je ukončena při progresi onemocnění podle RECIST kritérií.

3) v léčbě neresekovatelných nebo metastazujících, dobře a středně diferencovaných pankreatických neuroendokrinních tumorů s progresí během předchozích 12 měsíců. Pacienti musejí mít výkonnostní stav dle ECOG/WHO nejvýše 2; nesmí prodělat arteriální embolizaci v játrech v předchozích 6 měsících, kryoablaci nebo radiofrekvenční ablací hepatální metastázy v předchozích 2 měsících nebo být dlouhodobě léčeni kortikoidy či jinými imunosupresivy. Léčba je ukončena, pokud je radiologicky dokumentována progresse onemocnění podle RECIST kritérií.

Plné znění indikačního omezení je možno též nalézt na stránkách [www.sukl.cz](http://www.sukl.cz).

Stav k 1.12.2022.

Porovnání:

Everolimus je hrazen: 1) maximálně ve 3. linii terapie (včetně terapie cytokiny) u pacientů s metastatickým renálním karcinomem (předléčených sunitinibem nebo pazopanibem, případně též axitinibem či sorafenibem), u kterých došlo k progresi podle RECIST kritérií během VEGF-cílené terapie nebo po ní.

**Léčba je ukončena při progresi onemocnění podle RECIST kritérií.** 2) v kombinaci s exemestanem v léčbě postmenopauzálních žen s hormonálně pozitivním HER2 negativním pokročilým karcinomem prsu bez symptomatického viscerálního postižení s recidivou nebo progresí onemocnění po předchozí léčbě nesteroidním inhibitorem aromatáz. Klinický status pacienta dle ECOG musí být 0-2. ~~V obou uvedených indikacích 0-2.~~ **Léčba je léčba-ukončena při progresi onemocnění podle RECIST kritérií.** 3) v léčbě **neresekovatelných nebo metastazujících, dobře a středně diferencovaných pankreatických neuroendokrinních tumorů s progresí během předchozích 12 měsíců. Pacienti musejí mít výkonnostní stav dle ECOG/WHO nejvýše 2; nesmí prodělat arteriální embolizaci v játrech v předchozích 6 měsících, kryoablaci nebo radiofrekvenční ablací hepatální metastázy v předchozích 2 měsících nebo být dlouhodobě léčeni kortikoidy či jinými imunosupresivy. Léčba je ukončena, pokud je radiologicky dokumentována progresse** onemocnění podle RECIST kritérií.