

L02AE03 - GOSERELIN

0206844 - RESELIGO 10,8MG IMP ISP 1

0246046 - RESELIGO 10,8MG IMP ISP 1

0265024 - RESELIGO 10,8MG IMP ISP 1

1. základní úhrada [LegUhr: S]

Změna indikačního omezení:

Přípravek je hrazen:

A) Na předpis onkologa a urologa_1. v léčbě lokálně pokročilého a metastatického karcinomu prostaty hormonální ablací - jako primární monoterapie kontinuální nebo intermitentní, - ve druhé linii jako součást maximální androgenní blokady při selhávání primární monoterapie, - při biochemickém relapsu po radikální chirurgické nebo radiační léčbě na dobu maximálně 6 měsíců 2. v konkomitantním režimu (radiační léčba s hormonální supresí) u pacientů se středně a vysoce rizikovým lokálně pokročilým karcinomem prostaty, 3. v neoadjuvantním podání u lokalizovaného a lokálně pokročilého karcinomu prostaty léčeného radioterapií. Z prostředků veřejného zdravotního pojištění se nehradí neoadjuvantní léčba před radikální prostatektomií.

0206846 - RESELIGO 3,6MG IMP ISP 1

0246044 - RESELIGO 3,6MG IMP ISP 1

0265022 - RESELIGO 3,6MG IMP ISP 1

1. základní úhrada [LegUhr: S]

Změna indikačního omezení:

Přípravek je hrazen:

A) Na předpis onkologa a urologa 1. v léčbě lokálně pokročilého a metastatického karcinomu prostaty hormonální ablací - jako primární monoterapie kontinuální nebo intermitentní, - ve druhé linii jako součást maximální androgenní blokady při selhávání primární monoterapie, - při biochemickém relapsu po radikální chirurgické nebo radiační léčbě na dobu maximálně 6 měsíců 2. v konkomitantním režimu (radiační léčba s hormonální supresí) u pacientů se středně a vysoce rizikovým lokálně pokročilým karcinomem prostaty, 3. v neoadjuvantním podání u lokalizovaného a lokálně pokročilého karcinomu prostaty léčeného radioterapií. Z prostředků veřejného zdravotního pojištění se nehradí neoadjuvantní léčba před radikální prostatektomií.

B) Na předpis gynekologa - v léčbě myomatózy spojené s poruchou fertility nebo její těžké formy vyžadující předoperační redukci nálezu - v léčbě těžkých, jinak konzervativně nereagujících forem endometriózy

C) Na předpis onkologa u premenopauzálních žen s karcinomem prsu s prokázanou pozitivitou hormonálních receptorů po dobu nejvýše 5 let a) v adjuvanci sekvenčně po chemoterapii u nemocných středního a vyššího rizika b) jako alternativa chemoterapie u nemocných nižšího a středního rizika, které netolerují nebo neakceptují jinou systémovou léčbu. Uvedenou skutečnost je nutno zaznamenat v dokumentaci pacientky.

D) Na předpis gynekologa - v rámci asistované reprodukce k indukci ovulace za účelem in vitro fertilizace a embryonálního transferu. V rámci asistované reprodukce jsou přípravky předepisovány lékařem specializovaného centra v množství potřebném k zabezpečení výkonů asistované reprodukce

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

Stav k 1.11.2022.

Porovnání:

A) Přípravek je hrazen: **A) Na předpis onkologa a urologa** 1. v léčbě lokálně pokročilého a metastatického karcinomu prostaty hormonální ablací - jako primární monoterapie kontinuální nebo intermitentní, - ve druhé linii jako součást maximální androgenní blokady při selhávání primární monoterapie, - při biochemickém

relapsu po radikální chirurgické nebo radiační léčbě na dobu maximálně 6 měsíců, měsíců 2. v konkomitantním režimu (radiační léčba s hormonální supresí) u pacientů se středně a vysoce rizikovým lokálně pokročilým karcinomem prostaty, 3. v neoadjuvantním podání u lokalizovaného a lokálně pokročilého karcinomu prostaty léčeného radioterapií. Z prostředků veřejného zdravotního pojištění se nehradí neoadjuvantní léčba před ~~RAPE~~ **radikální prostatektomií.** B) Přípravek je hrazen **Na předpis gynekologa - v léčbě myomatózy spojené s poruchou fertility nebo její těžké formy vyžadující předoperační redukcí nálezu - v léčbě těžkých, jinak konzervativně nereagujících forem endometriózy** C) **Na předpis onkologa** u premenopauzálních žen s karcinomem prsu s prokázanou pozitivitou hormonálních receptorů po dobu nejvýše 5 let a) v adjuvanci sekvenčně po chemoterapii u nemocných středního a vyššího rizika b) jako alternativa chemoterapie u nemocných nižšího a středního rizika, které netolerují nebo neakceptují jinou systémovou léčbu. Uvedenou skutečnost je nutno zaznamenat v dokumentaci pacientky. C) Přípravek je hrazen ~~– v léčbě myomatózy spojené s poruchou fertility nebo její těžké formy vyžadující předoperační redukcí nálezu – v léčbě těžkých, jinak konzervativně nereagujících forem endometriózy~~ **D) Na předpis gynekologa** - v rámci asistované reprodukce k indukci ovulace za účelem in vitro fertilizace a embryonálního transferu. V rámci asistované reprodukce jsou přípravky předepisovány lékařem specializovaného centra v množství potřebném k zabezpečení výkonů asistované reprodukce