

## L01ED03 - ALEKTINIB

0219362 - ALECENSA 150MG CPS DUR 224(4X56)

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

Změna indikačního omezení:

Alektinib je hrazen

- 1) v adjuvantní léčbě dospělých pacientů s nemalobuněčným karcinomem plic (stádium IB až IIIA) po úplné resekci;
- 2) u dospělých pacientů s lokálně pokročilým (stádium IIIB) nebo metastazujícím (stádium IV) nemalobuněčným karcinomem plic v první linii léčby;
- 3) u dospělých pacientů s lokálně pokročilým (stádium IIIB) nebo metastazujícím (stádium IV) nemalobuněčným karcinomem plic, kteří již byli léčeni krizotinibem. Pro úhradu ve všech indikacích musí být kumulativně splněny následující podmínky (pokud není dále uvedeno jinak): U pacientů je byla validovaným laboratorním testem v referenční laboratoři prokázána přítomnost přestavby genu anaplastické lymfomové kinázy (ALK). Přípravek je hrazen u pacientů v celkovém stavu (PS) 0-2 dle ECOG (v případě adjuvantní léčby s PS 0-1). Terapie je hrazena do progrese onemocnění. V adjuvantní léčbě je hrazeno podávání alektinibu po dobu maximálně 2 let.

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

Stav k 1.9.2024.

Porovnání s původním zněním:

~~Alectinib~~ **Alektinib** je hrazen: ~~1) v adjuvantní léčbě dospělých pacientů s nemalobuněčným karcinomem plic (stádium IB až IIIA) po úplné resekci; 2) u dospělých pacientů s lokálně pokročilým (stádium (stádium IIIB) nebo metastazujícím (stádium (stádium IV) nemalobuněčným karcinomem plic v první linii léčby 2) léčby; 3) u dospělých pacientů s lokálně pokročilým (stádium (stádium IIIB) nebo metastazujícím (stádium (stádium IV) nemalobuněčným karcinomem plic, kteří již byli léčeni erizotinibem. krizotinibem. Pro obě indikace platí: úhradu ve všech indikacích musí být kumulativně splněny následující podmínky (pokud není dále uvedeno jinak): U pacientů je byla validovaným laboratorním testem v referenční laboratoři prokázána přítomnost přestavby genu anaplastické lymfomové kinázy (ALK). Přípravek je hrazen u pacientů v celkovém stavu (PS) 0-2 dle ECOG. ECOG (v případě adjuvantní léčby s PS 0-1). Terapie je hrazena do progrese onemocnění. V adjuvantní léčbě je hrazeno podávání alektinibu po dobu maximálně 2 let.~~