

L01EX03 - PAZOPANIB

0167725 - VOTRIENT 200MG TBL FLM 30

1. základní úhrada [LegUhr: X], centrový LP, použití: ZULP 27 ks, RP 27 ks

0167728 - VOTRIENT 400MG TBL FLM 60

1. základní úhrada [LegUhr: X], centrový LP, použití: ZULP 41 ks, RP 40 ks

Změna indikačního omezení:

Pazopanib je hrazen k léčbě:

A) pacientů s pokročilým nemetastatickým nebo metastatickým karcinomem ledvin:

1. v první linii u nemetastatického karcinomu ledviny T4, N0-1, M0 inoperabilního či s ponechaným pooperačním nádorovým reziduem nebo u metastatického karcinomu ledviny s jakýmkoliv T i N a M1, jedná se o pacienty s nízkým až středním rizikem dle kritérií MSKCC;

2. ve druhé linii. Pacienti musí být ve výkonnostním stavu 0-1 dle ECOG. Kontrola progresu onemocnění se provádí vhodnou zobrazovací technikou (dle kritérií RECIST) v tříměsíčních intervalech. Léčba je v obou bodech hrazena do progresu onemocnění.

B) pacientů starších 18 let s vybranými subtypy pokročilého sarkomu měkkých tkání (vyjma GIST, adipocytárních nádorů a dalších dle SmPC), u kterých:

1. byla zaznamenána progresu dle kritérií RECIST po předchozí chemoterapii pro metastazující onemocnění (zahrnující antracykliny a/nebo ifosfamid, nebo jejich kombinaci, a to v případě kdy došlo k vyčerpání možnosti této terapie) nebo

2. u nich došlo k progresi onemocnění dle RECIST během 12 měsíců po (neo)adjuvantní terapii (zahrnující antracykliny a/nebo ifosfamid, nebo jejich kombinaci, a to v případě kdy došlo k vyčerpání možnosti této terapie). Pacienti v obou bodech musí být ve výkonnostním stavu 0-1 dle ECOG, bez CNS metastáz. Léčba je hrazena do progresu onemocnění dle kritérií RECIST.

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

Stav k 1.2.2024.

Porovnání s původním zněním:

Pazopanib je hrazen k ~~léčbě~~ **léčbě: A)** pacientů s pokročilým nemetastatickým nebo metastatickým karcinomem ledvin: 1. v první linii u nemetastatického karcinomu ledviny T4, ~~N0-1~~, **N0-1**, M0 inoperabilního či s ponechaným pooperačním nádorovým reziduem nebo u metastatického karcinomu ledviny s jakýmkoliv T i N a M1, jedná se o pacienty s nízkým až středním rizikem dle ~~MSKCC kritérií~~; **kritérií MSKCC**; 2. ve druhé ~~linii po selhání cytokinů~~ **linii**. Pacienti ~~musí~~ **musí** být ve výkonnostním stavu ~~ECOG 0-1~~ **0-1 dle ECOG**. Kontrola progresu onemocnění se provádí vhodnou zobrazovací technikou (~~v souladu s doporučením~~ **(dle kritérií** RECIST) v tříměsíčních intervalech. Léčba je ~~u~~ **v** obou ~~liniích~~ **bodech** hrazena do progresu onemocnění. **B) pacientů starších 18 let s vybranými subtypy pokročilého sarkomu měkkých tkání (vyjma GIST, adipocytárních nádorů a dalších dle SmPC), u kterých: 1. byla zaznamenána progresu dle kritérií RECIST po předchozí chemoterapii pro metastazující onemocnění (zahrnující antracykliny a/nebo ifosfamid, nebo jejich kombinaci, a to v případě kdy došlo k vyčerpání možnosti této terapie) nebo 2. u nich došlo k progresi onemocnění dle RECIST během 12 měsíců po (neo)adjuvantní terapii (zahrnující antracykliny a/nebo ifosfamid, nebo jejich kombinaci, a to v případě kdy došlo k vyčerpání možnosti této terapie). Pacienti v obou bodech musí být ve výkonnostním stavu 0-1 dle ECOG, bez CNS metastáz. Léčba je hrazena do progresu onemocnění dle kritérií RECIST.**