

L01CD02 - DOCETAXEL

0193325 - DOCETAXEL ACCORD 20MG/1ML INF CNC SOL 1X1ML
0193327 - DOCETAXEL ACCORD 160MG/8ML INF CNC SOL 1X8ML
0169438 - DOCETAXEL ACTAVIS 20MG/ML INF CNC SOL 1X1ML II
0169439 - DOCETAXEL ACTAVIS 20MG/ML INF CNC SOL 1X4ML II
0169440 - DOCETAXEL ACTAVIS 20MG/ML INF CNC SOL 1X7ML II
0142874 - DOCETAXEL EBEWE 10MG/ML INF CNC SOL 1X2ML
0193321 - DOCETAXEL KABI 80MG/4ML INF CNC SOL 1X4ML
0193645 - DOCETAXEL KABI 20MG/1ML INF CNC SOL 1X1ML
0197680 - DOCETAXEL TEVA 20MG/ML INF CNC SOL 1X1ML
0197681 - DOCETAXEL TEVA 20MG/ML INF CNC SOL 1X4ML

1. základní úhrada

Změna indikačního omezení:

Docetaxel je hrazen u pacientů:

- 1) v metastatického / pokročilého inoperabilního karcinomu prsu (u HER2 pozitivních pacientek v kombinaci s trastuzumabem nebo s trastuzumabem a pertuzumabem) a u vysoce rizikových pacientek adjuvantní nebo (alternativně) neoadjuvantní léčbě karcinomu prsu,
- 2) v první linii (v kombinaci s cisplatinou) a ve druhé linii terapie lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic,
- 3) v terapii metastatického kastročně-rezistentního karcinomu prostaty v kombinaci s prednisonem nebo prednisolonem,
- 4) u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem laryngu a/nebo hypofaryngu v indukční léčbě v kombinaci s cisplatinou a fluorouracilem.

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

Stav k 1.6.2020.

Porovnání:

Docetaxel je hrazen u pacientů: 1) a) v adjuvantní léčbě karcinomu prsu u vysoce rizikových pacientek (N1-N2) v kombinaci s cyklofosfamidem nebo doxorubicinem a cyklofosfamidem b) v první linii léčby metastatického karcinomu prsu, a rovněž první linii léčby metastatického / **pokročilého inoperabilního** karcinomu prsu u (u HER2 pozitivních pacientek v kombinaci s trastuzumabem e) ve druhé a další linii léčby metastatického karcinomu prsu v monoterapii nebo s **trastuzumabem a pertuzumabem**) a u lokálně pokročilého či metastatického onemocnění **vysoce rizikových pacientek** v kombinaci s kapecitabinem **adjuvantní nebo (alternativně) neoadjuvantní léčbě karcinomu prsu,** 2) a) v kombinaci s cisplatinou v první linii léčby neresekovatelného, lokálně pokročilého či metastatického nemalobuněčného karcinomu plic, b) (v kombinaci s cisplatinou) a ve druhé linii u terapie lokálně pokročilého nebo metastatického metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic po selhání předchozí chemoterapie, **plic,** 3) v terapii **metastatického kastročně-rezistentního karcinomu prostaty** v kombinaci s prednisonem nebo prednisolonem u metastatického hormonorezistentního karcinomu prostaty, **prednisolonem,** 4) u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem laryngu a/nebo hypofaryngu v indukční léčbě v kombinaci s cisplatinou a fluorouracilem.