

L01XE02 - GEFITINIB

0149263 - IRESSA 250MG TBL FLM 30X1

0167602 - IRESSA 250MG TBL FLM 30

1. základní úhrada

Změna indikačního omezení:

Gefitinib je hrazen v první linii léčby pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (stádium IIIB nebo stádium IV), starších 18ti let, u kterých byly relevantní molekulárně biologickou metodou prokázány aktivační mutace EGFR. Terapie je hrazena do progresse onemocnění. Pacienti nemají symptomatické CNS metastázy. Přípravek je hrazen pro pacienty v celkovém stavu (PS) 0-2 dle ECOG.

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

Stav k 1.8.2020.

Porovnání:

Gefitinib je hrazen v první linii léčby pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (stádium IIIB nebo stádium IV), starších 18ti let, u kterých byly relevantní molekulárně biologickou metodou prokázány aktivační mutace EGFR. Terapie je hrazena do progresse onemocnění.

Pacienti nemají symptomatické CNS metastázy. Přípravek je hrazen pro pacienty v celkovém stavu (PS) ~~0-2.~~ **0-2 dle ECOG.**