

L01CD01 - PAKLITAXEL

0104239 - PACLITAXEL EBEWE 6MG/ML INF CNC SOL 1X5ML I
0176463 - PACLITAXEL KABI 6MG/ML INF CNC SOL 1X100ML
0104240 - PACLITAXEL EBEWE 6MG/ML INF CNC SOL 1X16,7ML I
0104242 - PACLITAXEL EBEWE 6MG/ML INF CNC SOL 1X50ML I
0144418 - PACLITAXEL EBEWE 6MG/ML INF CNC SOL 1X50ML II
0144420 - PACLITAXEL EBEWE 6MG/ML INF CNC SOL 1X16,7ML II
0131859 - PACLITAXEL KABI 6MG/ML INF CNC SOL 1X5ML
0131861 - PACLITAXEL KABI 6MG/ML INF CNC SOL 1X16,7ML
0131863 - PACLITAXEL KABI 6MG/ML INF CNC SOL 1X50ML
0136246 - PACLITAXEL MYLAN 6MG/ML INF CNC SOL 1X5ML
0136247 - PACLITAXEL MYLAN 6MG/ML INF CNC SOL 1X16,7ML
0136248 - PACLITAXEL MYLAN 6MG/ML INF CNC SOL 1X50ML
0044134 - TAXOL 6MG/ML INF CNC SOL 1X16,7ML
0050083 - TAXOL 6MG/ML INF CNC SOL 1X50ML
0076204 - TAXOL 6MG/ML INF CNC SOL 1X5ML

1. základní úhrada

Změna indikačního omezení:

Paklitaxel je hrazen u pacientů:

- 1) a) v primární kombinované chemoterapii časných stadií karcinomu ovaria zvýšeného rizika (I.a,b, G3, Ic, G2-3) nebo pokročilých stadií karcinomu ovaria, b) po selhání primární léčby karcinomů ovaria senzitivních k cisplatině (při recidivě v odstupu delším než 6 měsíců),
- 2) v léčbě metastatického/ pokročilého inoperabilního karcinomu prsu μ -(u HER2 pozitivních pacientek v kombinaci strastuzumabem) a u vysoce rizikových pacientek v adjuvantní nebo (alternativně) neoadjuvantní léčbě karcinomu prsu,
- 3) a) v (neo)adjuvantní léčbě nemalobuněčného karcinomu plic v kombinaci s, b) v-první linii terapie lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v kombinaci s cisplatinou.

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

Stav k 1.6.2020.

Porovnání:

Paklitaxel je hrazen u pacientů: 1) a) v primární kombinované chemoterapii časných stadií karcinomu ovaria zvýšeného rizika (I.a,b, G3, Ic, G2-3) nebo pokročilých stadií karcinomu ovaria, b) po selhání primární léčby karcinomů ovaria senzitivních k cisplatině (při recidivě v odstupu delším než 6 měsíců), ~~2. a) s generalizovaným karcinomem prsu v další linii po selhání standardní léčby, b) v první volbě pro kombinovanou chemoterapii generalizovaného karcinomu prsu s postižením jedné metastatické lokalizace (játra, plíce) u premenopauzálních žen ER negativních, c) 2) v první linii léčby metastatického~~ **léčbě metastatického/ pokročilého inoperabilního karcinomu prsu μ -(u HER2 pozitivních pacientek v kombinaci s trastuzumabem d) v adjuvantním podání v případě postižených lymfatických uzlin u pre-trastuzumabem) a perimenopauzálních u vysoce rizikových pacientek v adjuvantní nebo (alternativně) neoadjuvantní léčbě karcinomu prsu, 3) a) v (neo)adjuvantní léčbě nemalobuněčného karcinomu plic v kombinaci s negativními estrogenovými receptory, 3. karboplatinou, b) v terapii první linii terapie lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic u chemoterapií nepředlčených nemocných při radikálním léčebném záměru v kombinaci s cisplatinou.**