



Seznam aktuálně probíhajících projektů **VILP**

V případě, že v níže uvedeném seznamu není uveden léčivý přípravek, který hledáte, je možné, že byl tento projekt již dokončen a úhrada tohoto léčivého přípravku byla převedena do trvalé úhrady z veřejného zdravotního pojištění.

Název VILP (objednatel registru)	Definice	Hlavní přípravek	Doplňek názvu			Národní radou schváleno dne	Vykazování zdravotní pojišťovně	Registr VILP
			kód SÚKL	název léčivého přípravku	doplňek názvu			
Bavencio UC (Merck spol. s r.o.)	Avelumab je hrazen v udržovací léčbě u pacientů s lokálně pokročilým/metastazujícím uroteliálním karcinomem, kteří měli nejméně stabilizaci onemocnění (SD) na chemoterapii v první linii léčby pro pokročilé onemocnění, založené na platinovém derivátu. Pacienti musí mít výkonnostní stav ECOG 0-1, adekvátní hematologické, jaterní a renální funkce. Pacienti zároveň nevykazují přítomnost klinicky aktivních mozkových metastáz a/nebo mozkové metastázy jsou adekvátně léčené. Léčba je hrazena do progrese onemocnění, verifikované opakovaným radiologickým vyšetřením v odstupu 4-8 týdnů z důvodu odlišného mechanismu účinku imuno-onkologické terapie a/nebo neakceptovatelné toxicity.	BAVENCIO (avelumab)	0222464	BAVENCIO	20MG/ML INF CNC SOL 1X10ML	12.11.2021	C65, C66, C67, C68.0, C68.8 B	KZP
Imfinzi (AstraZeneca)	Durvalumab je hrazen v kombinaci s etoposidem a platinou, v první linii léčby dospělých pacientů s malobuněčným karcinomem plic v pokročilém stádiu, za kumulativního splnění následujících podmínek: a) pacient má výkonnostní stav 0-1 dle ECOG; b) pacient není dlouhodobě léčen systémovými kortikosteroidy v dávce prednisonu nad 10 mg denně (či odpovídajícím ekvivalentem) nebo jinou imunosupresivní léčbou; c) pacient nemá diagnostikované závažné aktívni systémové autoimunitní onemocnění s výjimkou následujících onemocnění: diabetes mellitus I. typu, autoimunitní zánět štítné žlázy, kožní autoimunitní onemocnění (např. psoriáza, atopický ekzém, ložisková alopecie, vitiligo); d) pacient nevykazuje přítomnost intersticiální plicní choroby.	Imfinzi (durvalumab)	0232990	IMFINZI	50MG/ML INF CNC SOL 1X10ML	21.10.2022	C34.0 – C34.8 C	KZP/LUCAS
Lorviqua (Pfizer)	Lorlatinib je hrazen v monoterapii u dospělých pacientů s pokročilým nemalobuněčným karcinomem plic pozitivním na anaplastickou lymfomovou kinázu (ALK), u nichž došlo k progresi onemocnění po: • léčbě alektinibem nebo ceritinibem jako první léčbě inhibitorem tyrozinkináz (TKI) ALK; nebo • léčbě krisztinibem a nejméně jedním dalším ALK TKI. Pro obě indikace platí: U pacientů je validovaným laboratorním testem v referenční laboratoři prokázána přítomnost přestavy genu ALK. Přípravek je hrazen u pacientů ve stavu výkonnosti 0-2 dle ECOG. Terapie je hrazena do progrese onemocnění.	LORVIQUA (lorlatinib)	0238565 0238474	LORVIQUA	25MG TBL FLM 90 00MG TBL FLM 30	31.03.2022	C34.0 – C34.8 D	KZP
Lynparza BC (AstraZeneca)	Olaparib v lékové formě tablet je hrazen v monoterapii k léčbě dospělých pacientů s diagnózou HER2-negativního lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu prsu s pozitivní zárodečnou (germinální) mutací BRCA1/2 a s výkonnostním stavem 0-1 dle ECOG, kteří nebyli v minulosti léčeni chemoterapií pro lokálně pokročilé nebo metastazující onemocnění. Předchozí (neo)adjuvantní terapie má zahrnovat antracyklin a taxan, kromě pacientů, kteří nebyli pro tuto léčbu vhodní. U pacientů, kteří mají HR-positivní karcinom prsu, muselo rovněž dojít k progresi na nebo po předchozí hormonální terapii, nebo nejsou vhodní pro hormonální léčbu. Léčba je hrazena do progrese onemocnění.	LYNPARZA (olaparib)	0222935 0222937	LYNPARZA LYNPARZA	100MG TBL FLM 56 150MG TBL FLM 56	21.12.2021	C50.0 – C50.9 C	KZP

Název VILP (objednatel registru)	Definice	Hlavní přípravek	Doplňek názvu			Národní radou schváleno dne	Vykazování zdravotní pojišťovně	Registr VILP
			kód SÚKL	název léčivého přípravku	doplňek názvu			
Opdivo CRC (Bristol-Myers Squibb)	Nivolumab je hrazen v kombinaci s ipilimumabem k léčbě dospělých pacientů s metastazujícím kolorektálním karcinomem s deficitní opravou chybného párování bází nebo vysokou mikrosatelitovou nestabilitou, u kterých došlo k progrese onemocnění během či po předchozí kombinované chemoterapii na bázi fluorpyrimidinu nebo tuto léčbu netolerovali. Jedná se o pacienty ve velmi dobrém stavu výkonnosti (ECOG 0-1), kteří dosud nebyli pro kolorektální karcinom léčeni check-inhibitory. Jsou hrazeny 4 cykly kombinované léčby s ipilimumabem, následně je hrazen nivolumab v monoterapii do progrese onemocnění (verifikované opakoványm radiologickým vyšetřením v odstupu 4 - 8 týdnů z důvodu odlišného mechanismu účinku imunoonkologické terapie) nebo projevu neprjatelné toxicity, pokud nastanou dříve. V případě předčasného ukončení léčby ipilimumabem z důvodu jeho toxicity je nadále hrazena terapie nivolumabem dle výše uvedených podmínek.	Opdivo (nivolumab)	0210772 0210773 0223046	OPDIVO OPDIVO OPDIVO	10MG/ML INF CNC SOL 1X4ML 10MG/ML INF CNC SOL 1X10ML 10MG/ML INF CNC SOL 1X24ML	12.09.2022	C18.0 – C18.8, C19 a C20	E KZP
Opdivo ESCC (Bristol-Myers Squibb)	Nivolumab je hrazen v monoterapii k léčbě dospělých pacientů s neresekvatelným pokročilým, rekurenčním nebo metastazujícím skvamozním karcinomem jícnu, kteří byli léčeni/netolerovali předchozí kombinovanou chemoterapií na bázi fluorpyrimidinu a platiny při splnění následujících podmínek: a) pacient má výkonnostní stav 0–1 dle ECOG; b) pacient nevykazuje přítomnost klinicky aktivních mozkových metastáz anebo mozkové metastázy jsou adekvátně léčené; c) pacient není dlouhodobě léčen systémovými kortikosteroidy v dávce prednisolu nad 10 mg denně (či odpovídajícím ekvivalentem) nebo jinou imunosupresivní léčbou; d) pacient nemá diagnostikované závažné aktívni systémové autoimunitní onemocnění s výjimkou následujících onemocnění: diabetes mellitus I. typu, autoimunitní zánět štítné žlázy, kožní autoimunitní onemocnění (např. psoriáza, atopický ekzém, ložisková alopecie, vitiligo); e) pacient má přijatelnou funkci ledvin a jater (hladina kreatininu je menší nebo rovná 1,5x ULN, hladina bilirubinu menší nebo rovná 1,5x ULN, u pacientů s Gilbertovým syndromem menší nebo rovná 3x ULN, hladina AST a ALT menší nebo rovná 3x ULN, v případě přítomnosti jaterních metastáz menší nebo rovná 5x ULN), a současně uspokojivé hodnoty krevního obrazu (hladina hemoglobinu větší nebo rovná 90 g/l, počet leukocytů větší nebo roven 2,0 x 10 na devátou /l, počet neutrofilů větší nebo roven 1,5 x 10 na devátou /l, počet trombocytů větší nebo roven 100 x 10 na devátou /l). Léčba je hrazena do potvrzení progrese onemocnění, verifikované opakoványm radiologickým vyšetřením v odstupu 4-8 týdnů z důvodu odlišného mechanismu účinku imuno-onkologické terapie. Z prostředků veřejného zdravotního pojištění je hrazeno podání maximálně 52 cyklů léčby nivolumabem v režimu dávkování 240 mg každé dva týdny.	Opdivo (nivolumab)	0210772 0210773 0223046	OPDIVO OPDIVO OPDIVO	10MG/ML INF CNC SOL 1X4ML 10MG/ML INF CNC SOL 1X10ML 10MG/ML INF CNC SOL 1X24ML	25.02.2022	C15.0 – C15.9	B KZP
Opdivo MPM (Bristol-Myers Squibb)	Nivolumab je hrazen v kombinaci s ipilimumabem v první linii léčby dospělých pacientů o velmi dobrém stavu výkonnosti (ECOG 0-1) s neresekvatelným maligním mezoiliomem pleury (bez přítomnosti klinicky aktivních mozkových metastáz anebo mozkové metastázy jsou adekvátně léčené). Léčba je hrazena do progrese onemocnění (verifikované opakoványm radiologickým vyšetřením v odstupu 4 - 8 týdnů z důvodu odlišného mechanismu účinku imuno-onkologické terapie) maximálně po dobu 24 měsíců. V případě předčasného ukončení léčby ipilimumabem z důvodu jeho toxicity je nadále hrazena terapie nivolumabem dle výše uvedených podmínek.	Opdivo (nivolumab)	0210772 0210773 0223046	OPDIVO OPDIVO OPDIVO	10MG/ML INF CNC SOL 1X4ML 10MG/ML INF CNC SOL 1X10ML 10MG/ML INF CNC SOL 1X24ML	12.09.2022	C38.4, C45.0	F KZP
Polivy (ROCHE)	Polatuzumab vedotin je hrazen v kombinaci s bendamustinem a rituximabem k léčbě dospělých s relabujícím / refrakterním difúzním velkobuněčným B-lymfomem (DLBCL), pro které není vhodná transplantace hematopoetických kmenových buněk a které nejsou vhodné k léčbě některým z uvedených platinových režimů (konkrétně R-ICE, R-GDP nebo R-DHAP) s ohledem na celkový stav nebo předlčenost (platinovými rezistenty). Léčba je hrazena do progrese onemocnění, maximálně do vyčerpání 6 cyklů terapie.	POLIVY (polatuzumab vedotin)	238787 0250251	POLIVY POLIVY	140MG INF PLV CSL 1 30MG INF PLV CSL 1	19.09.2021	C83.3, C85.2	D Kooperativní lymfomová skupina

Název VILP (objednatel registru)	Definice	Hlavní přípravek	Doplněk názvu			Národní radou schváleno dne	Vykazování zdravotní pojišťovně	Registr VILP
			kód SÚKL	název léčivého přípravku	doplněk názvu			
Reblozyl (Bristol-Myers Squibb)	Přípravek je hrazen v léčbě dospělých pacientů s anemii závislou na transfuzích: 1) v důsledku myelodysplastického syndromu (MDS) velmi nízkého, nízkého a středního rizika (na základě skóre IPSS-R) s prstenčitými sideroblasty, kteří vykázali nedostatečnou léčebnou odpověď na léčbu na bázi erytropoetinu nebo pro ni nejsou způsobilí. 2) v důsledku beta-talasemie. Léčba je ukončena, pokud po 48 týdnech léčby není dosaženo odpověď na léčbu definované jako snížení transfuzní zátěže o 33 % a více po dobu alespoň 24 týdnů, při přerušení léčby na 15 a více týdnů nebo při výskytu neakceptovatelné toxicity.	REBLOZYL (luspatercept)	0249644 0249645	REBLOZYL REBLOZYL	25MG INJ PLV SOL 1 75MG INJ PLV SOL 1	20.12.2022	D46.1 a D56.1	D IBA s.r.o. (MDS) Excel K2P (beta-talasémie)
Zejula (GlaxoSmithKline)	Niraparib v lékové formě tobolek je hrazen udržovací léčbě dospělých pacientek s pokročilým (stádium FIGO III, FIGO IV) high-grade serózním či endometroidním epitelálním karcinomem vaječníku, vejcovodu nebo primárně peritoneálním karcinomem, které na terapii proviniové chemoterapie režimem obsahujícím platinum dosáhly odpovědi (parciální či kompletnej remise) přetrhávající po ukončení platinové chemoterapie. Jedná se o pacientky nepředléčené bevacizumabem, ve stavu výkonnosti 0-1 dle ECOG. Udržovací léčba niraparibem musí být zahájena do 12 týdnů po poslední dávce platinového derivátu. Léčba niraparibem je hrazena do progrese onemocnění nebo neakceptovatelné toxicity, nebo nejdéle po dobu 3 let (36 měsíců).	ZEJULA (niraparib)	0238299	ZEJULA	100MG CPS DUR 56X1	31.03.2022	C48.1, C56, C57.0 – C57.8	D OVARIA/IBA s.r.o.