



# 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	Doplněk názvu			Národní radou schváleno dne	Vykazování zdravotní pojišťovně	Registr VILP
			kód SÚKL	název léčivého přípravku	doplňek názvu			
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 prednison nad 10 mg denně (či odpovídajícím ekvivalentem) nebo jinou imunosupresivní léčbou; c) pacient nemá diagnostikované závažné aktivní 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
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 nereseckovatelným maligním mezoteliomem pleury (bez přítomnosti klinicky aktivních mozkových metastáz anebo mozkové metastázy jsou adekvátně léčené). Léčba je hrazena do progrese onemocnění (verifikované opakováním radiologickým vyšetřením v odstupu 4 - 8 týdnů z důvodu odlišného mechanismu účinku imunoonkologické terapie) maximálně po dobu 24 měsíců. V případě předčasněho 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
Reblozyl (Bristol-Myers Squibb)	Přípravek je hrazen v léčbě dospělých pacientů s anemií závislou na transfuzích: 1) v důsledku myelodysplastického syndromu (MDS) velmi nízkého, nízkého a středního rizika (na základě skóre IPSS-R) s prstenčitými sideroblasty, které vykázali nedostatečnou léčebnou odpověď na léčbu na bázi erythropoetinu 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 KZP (beta-talasémie)
Zejula (GlaxoSmithKline)	Niraparib v lékové formě tobolek je hrazen v udržovací léčbě dospělých pacientek s pokročilým (stádiem FIGO III, FIGO IV) high-grade serózním či endometroidním epitelálním karcinomem vaječníku, vejcovodu nebo primárně peritoneálním karcinomem, které na terapii prvoliniové chemoterapie režimem obsahujícím platinu dosáhly odpovědi (parciální či kompletnej remise) přetrávájící 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.