

L01EB01 - GEFITINIB

0224583 - GEFITINIB ACCORD 250MG TBL FLM 30X1

0224041 - GEFITINIB ALVOGEN 250MG TBL FLM 30X1

0250854 - GEFITINIB ALVOGEN 250MG TBL FLM 30X1

0224036 - GEFITINIB GLENMARK 250MG TBL FLM 30

0224092 - GEFITINIB GLENMARK 250MG TBL FLM 30X1

0224037 - GEFITINIB KRKA 250MG TBL FLM 30

0224119 - GEFITINIB SANDOZ 250MG TBL FLM 30

0253950 - GEFITINIB ZENTIVA 250MG TBL FLM 30X1

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 18 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 též nalézt na stránkách www.sukl.cz.

Stav k 1.4.2022.

Porovnání:

Gefitinib je hrazen v první linii léčby pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (stádium IIIB nebo stádium IV), starších ~~18ti~~ **18** 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.**