



# Dohoda

## České onkologické společnosti ČLS JEP s VZP ČR na postupu při posuzování podmínek úhrady vybraných léčivých přípravků (LP)

Z důvodu potřeby zajištění systému poskytování a úhrady kvalitní a dostupné péče o onkologické pacienty v případech, kdy nastavené podmínky úhrady neodpovídají reálné praxi, se obě strany dohodly, v souladu s nyní dostupnými poznatky vědy a s ohledem na menší ekonomickou náročnost, že budou akceptovat podmínky pro úhradu vybraných léčivých přípravků níže uvedených ATC skupin tak, jak je uvedeno v příloze č. 1. této dohody.

### Vybrané ATC

L02BG03	Anastrozol	L02BG04	Letrozol
L01DC01	Bleomycin	L02AE02	Leuprorelin
L01XA01	Cisplatina	L01BA01	Methotrexát
L01AA01	Cyklofosfamid	L01XA03	Oxaliplatin
L02BX02	Degarelix	L01CD01	Paklitaxel
L01CD02	Docetaxel	L01BA03	Raltitrexed
L01DB01	Doxorubicin	L02BA01	Tamoxifen
L01CB01	Etoposid	L01AX03	Temozolomid
L01BC02	Fluorouracil	L02AE04	Triptorelin
L01AD05	Fotemustin	L01CA01	Vinblastin
L02BA03	Fulvestrant	L01CA02	Vinkristin
L01BC05	Gemcitabin	L01CA04	Vinorelbin
L02AE03	Goserelin	L02BG04	Letrozol
L01AA06	Ifosfamid	L02AE02	Leuprorelin
L01XX19	Irinotekan	L01BA01	Methotrexát
L01BC06	Kapecitabin	L01XA03	Oxaliplatin
L01XA02	Karboplatina		

Podmínky pro úhradu jiných než v příloze uvedených LP nejsou touto dohodou dotčeny.  
Příloha dohody- seznam ATC a podmínek pro úhradu 13 stran

\_\_\_\_\_  
předseda České onkologické společnosti ČLS JEP

\_\_\_\_\_  
náměstek ředitele VZP ČR pro zdravotní péči

Dne 17.3.2015

ATC	látka	INDO dle dohody
L02BG03	Anastrozol	<p>1) V adjuvanci u postmenopauzálních pacientek s karcinomem prsu je lékem první volby tamoxifen. Inhibitory aromatáz jsou hrazeny v případě: a) kontraindikace tamoxifenu, b) u pacientek se středním a vysokým rizikem relapsu (dle St. Gallen), c) po 2-3 letech podávání tamoxifenu (switch aplikace), d) po 5 letech podávání tamoxifenu (prodloužená adjuvance); 2) v paliativní léčbě metastatického onemocnění je lékem první volby tamoxifen. Inhibitory aromatáz jsou hrazeny v případě kontraindikace tamoxifenu nebo při relapsu do jednoho roku po ukončení léčby tamoxifenem. 3) v rámci hormonoterapie zhoubných novotvarů těla děložního (dg. C54). Lékem první volby je tamoxifen nebo megestrol.</p>
L01DC01	Bleomycin	<p>1) jako paliativní chemoterapie u recidivujících/metastatických zhoubných novotvarů hlavy a krku-dlaždicobuněčného karcinomu (SCC) hlavy a krku, 2) neepiteliální zhoubné nádory ovarií, 3) zhoubný melanom kůže, 3) zhoubné nádory zevních genitálií a děložního čípku, 4)Hodgkinův lymfom, 5) Non-Hodgkinův lymfom střední a vysoké malignity u dospělých, 6) Karcinom varlat (seminom a non-seminom), 7) Intrapleurální léčba maligního pleurálního výpotku.</p>
L01XA01	Cisplatina	<p>Cisplatina je základní cytostatikum se širokým spektrem použití především u solidních nádorů v monoterapii, ale nejčastěji v kombinované terapii, např. nádory varlat a ovarií, zvláště při použití v kombinaci s vinblastinem, bleomycinem, etoposidem a doxorubicinem, nádory urogenitálního traktu, nádory hlavy a krku, plic a gastrointestinálního traktu.</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01AA01	Cyklofosfamid	1) zhoubný novotvar thymu 2) zhoubný novotvar těla děložního, 3) zhoubný novotvar močového měchýře 4) zhoubný novotvar kosti (Ewingův sarkom u dětí osteosarkom, dosp. 2 linie léčby osteosarkomu, 5) karcinom ovaria, 6) testikulární karcinom, 7) karcinom mammy, 8) malobuněčný karcinom plic, 9) neuroblastom, 10) rhabdomyosarkom u dětí, 11) zhoubný novotvar bez určení lokalizace (C80)
L02BX02	Degarelix	Degarelix je hrazen v terapii nemocných s lokálně pokročilým karcinomem prostaty a to:1) v neoadjuvanci před radioterapií či konkomitantně s ní u primárně pokročilého karcinomu prostaty T3-4 N0-1 M0 2) při biochemickém relapsu po radikální prostatektomii nebo radioterapii po dobu maximálně 6 měsíců 3) jako součást androgenní deprivace T 3-4 N0-1 M0 u nemocných s vysokou hodnotou PSA, kontinuální terapie nesmí přesáhnout 3 roky 4) jako součást androgenní deprivace u metastatického karcinomu prostaty TxNxM1, kontinuální monoterapie nesmí přesáhnout 3 roky

ATC	látka	INDO dle dohody
L01CD02	Docetaxel	<p>Docetaxel je hrazen u pacientů: 1) a) v adjuvantní léčbě karcinomu prsu u pacientek se středním a vysokým rizikem dle St. Gallena b) v první linii léčby metastatického karcinomu prsu, a rovněž první linii léčby metastatického karcinomu prsu u HER2 pozitivních pacientek v kombinaci s trastuzumabem c) ve druhé a další linii léčby metastatického karcinomu prsu v monoterapii nebo u lokálně pokročilého či metastatického onemocnění v kombinaci s kapecitabinem, 2) a) v kombinaci s cisplatinou v první linii léčby neresekovatelného, lokálně pokročilého či metastatického nemalobuněčného karcinomu plic, b) ve druhé linii u lokálně pokročilého nebo metastatického nemalobuněčného karcinomu plic po selhání předchozí chemoterapie, 3) v kombinaci s prednisonem nebo prednisolonem u metastatického hormonorezistentního karcinomu prostaty, 4) u pacientů s lokálně pokročilým či metastázuujícím kalcinomem hlavy a krku 5) v léčbě lokálně pokročilého a metastatického Ca jícnu a žaludku, 6) jako součást léčby zhoubného novotvaru těla děložního, 7) jako součást léčby zhoubného novotvaru ovarií a tuby, 8) jako součást léčby sarkomů 8) léčba zhoubného novotvaru měkkých tkání 9) léčba zhoubného novotvaru kostí (nádory skupiny Ewingova sarkomu) ; 11) v léčbě zhoubného novotvaru bez určení lokalizace (C80)</p>
L01DB01	Doxorubicin	<p>1) akutní lymfoblastická leukemie, 2) akutní myeloidní leukemie chronické leukemie, 3) Hodgkinova nemoc a non-Hodgkinovy lymfomy, 4) mnohočetný myelom, 5) osteosarkom, 6) Ewingův sarkom, 7) sarkom měkkých tkání, 8) neuroblastom, 9) rabdomyosarkom, 11) Wilmsův tumor, 12) karcinom prsu 13) karcinom endometria, 14) karcinom vaječníků, 15) malobuněčný bronchogenní karcinom, 16) nádory hlavy a krku, 17) karcinom žaludku, 18) karcinom pankreasu, 19) karcinom prostaty, 20) nádory varlat a 21) karcinom jater, 22) thymom, 23) karcinom močového měchýře,</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01CB01	Etoposid	<p>1) k léčbě SCLC (malobuněčného karcinomu plic) v 1. linii v kombinaci s cisplatinou, event. karboplatinou; k léčbě thymického karcinomu v 1. a 2. linii v kombinaci s cisplatinou; 2) paliativní chemoterapie zhoubného novotvaru žaludku – stadium IV - v kombinaci (preferuje se účast v klinické studii); 3) etoposid v monoterapii jako součást sekundární léčby relabujícího epitelálního ovariálního karcinomu; 4) součást primární léčby neepiteliálních ovariálních zhoubných novotvarů v kombinaci s cisplatinou; 5) součást primární i sekundární léčby gestační trofoblastické nemoci v režimech vysokého rizika v kombinacích s metotrexátem, aktinomycinem D a dalším cytostatikem; 6) součást kurativních chemoterapeutických režimů v léčbě zhoubného novotvaru varlete v 1. linii v kombinaci s cisplatinou a v monoterapii jako paliativní chemoterapie (3. a další linie) zhoubného novotvaru varlete pro těžce předléčené pacienty (nejméně 2 řady kurativní chemoterapie) a pacienty refrakterní na cisplatinu; 7) a) ve 2. linii léčby konvenčního osteosarkomu v kombinaci, b) v rámci indukční chemoterapie i ve 2. linii léčby nádorů skupiny Ewingova sarkomu; 8) součást paliativních chemoterapeutických režimů pro 3. a další linii u pacientů s progresí po předchozí CHT se zhoubným novotvarem mozku - high-grade gliom; 9) k léčbě novotvarů lymfatických tkání, 10) a) k léčbě gastroenteropankreatických neuroendokrinních nádorů – špatně diferencovaných v kombinaci s cisplatinou, b) k léčbě plicních neuroendokrinních nádorů – špatně diferencovaných v kombinaci s cisplatinou</p>
L02BG06	Exemestan	<p>1) V adjuvanci u postmenopauzálních pacientek s karcinomem prsu je lékem první volby tamoxifen. Inhibitory aromatáz jsou hrazeny v případě: a) kontraindikace tamoxifenu, b) u pacientek se středním a vysokým rizikem relapsu (dle St. Gallen), c) po 2-3 letech podávání tamoxifenu (switch aplikace), d) po 5 letech podávání tamoxifenu (prodloužená adjuvance); 2) v paliativní léčbě metastatického karcinomu prsu</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01BC02	Fluorouracil	<p>Fluoruracil je indikován k léčbě následujících maligních onemocnění:</p> <p>1) k léčbě metastatického kolorektálního karcinomu, 2) jako adjuvantní léčba karcinomu tlustého střeva a konečníku, 3) k léčbě pokročilého karcinomu žaludku, 4) k léčbě pokročilého karcinomu pankreatu, 5) k léčbě pokročilého karcinomu jícnu, 6) k léčbě pokročilého nebo metastatického karcinomu prsu, 7) jako adjuvantní léčba u pacientů s operabilním primárním invazivním karcinodem prsu, 8) k léčbě inoperabilního lokálně pokročilého dlaždícobuněčného karcinomu hlavy a krku u dříve neléčených pacientů, 9) k léčbě lokálně recidivujícího nebo metastazujícího dlaždícobuněčného karcinomu hlavy a krku, 10) jako adjuvantní nebo paliativní léčba karcinomu žlučových cest</p>
L01AD05	Fotemustin	<p>1. V monoterapii u pacientů s progresí zhoubného novotvaru mozku po 1. linii chemoterapie, 2. linie paliativní léčby metastatického maligního melanomu</p>
L02BA03	Fulvestrant	<p>Fulvestrant je indikován po vyčerpání předchozí léčby tamoxifenem a inhibitory aromatázy u postmenopauzálních žen s hormonálně dependentním, lokálně pokročilým nebo metastatickým karcinodem prsu při relapsu onemocnění v průběhu nebo po adjuvantní antiestrogenové terapii nebo progresi onemocnění při léčbě antiestrogeny. Fulvestrant je podáván do progresse onemocnění či do doby, kdy pacientka léčbu přestane snášet.</p>
L01BC05	Gemcitabin	<p>Přípravek je indikován: 1) v první linii paliativní léčby a) lokálně pokročilého či metastazujícího karcinomu pankreatu, b) uroteliálního karcinomu, c) nemalobuněčného karcinomu plic, d) metastazujícího karcinomu prsu po selhání léčby antracykliny v monoterapii nebo kombinaci (nikoliv v kombinaci s trastuzumabem), 2) druhé linii nebo další linii paliativní léčby a) ovariálního karcinomu, b) paliativní léčby metastazujícího karcinomu prsu po selhání léčby antracykliny 3) sarkomů měkkých tkání. 4) v druhé linii relabujícího, refrakterního nebo metastazujícího osteosarkomu a Ewingova sarkomu. 5) u sarkomů uteru, 6) Ca nosohltanu paliativně 7) Ca žlučových cest 8.) děložního hrdla. 9) Ca močového měchýře, 10) testikulární nádory</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L02AE03	Goserelin	<p>Buserelin, leuprorelin, goserelin a triptorelin předepisuje onkolog, urolog, endokrinolog, dětský endokrinolog nebo gynecolog k: a) léčbě karcinomu prsní žlázy u premenopauzálních a perimenopauzálních žen s nebo po adjuvantní chemo (goserelin)], u mts ca prsu do provedení chirurgické kastrace b) (buserelin, leuprorelin, goserelin, triptorelin). Léčba lokálně pokročilého a metastazujícího karcinomu prostaty: 1. hormonální ablaci jako primární monoterapie, kontinuální nebo intermitentní. Kontinuální nesmí přesáhnout tři roky. 2. Ve druhé linii jako součást maximální adrogenní blokády při selhávání primární monoterapie. 3. při biochemickém relapsu po radikální chirurgické nebo radiační léčbě na dobu maximálně 6 měsíců 4. konkomitantní režim (jen lokálně pokročilý ca) tj radiační léčba s hormonální supresí, 5. neoajduvantní podání u lokalizovaného a lokálně pokročilého karcinomu prostaty léčeného radioterapií c) léčbě myomatosy spojené s poruchou fertility nebo její těžké formy vyžadující předoperační redukcí nálezu (leuprorelin, goserelin, triptorelin). K 1) léčbě těžkých, jinak konzervativně nereagujících forem endometriózy (leuprorelin, goserelin, triptorelin) 2) léčbě pubertas praecox (leuprorelin, triptorelin) 3) indukci ovulace při in vitro fertilizaci. V rámci asistované reprodukce (goserelin, triptorelin) jsou přípravky předepisovány lékařem specializovaného pracoviště v množství potřebném k zabezpečení výkonů asistované reprodukce dle podmínek uvedených v Metodickém návodu MZ ČR, metodické opatření č. 13, Věstník MZ 1997, částka 10.</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01AA06	Ifosfamid	<p>Přípravek je indikován u 1. a ) nemalobuněčného karcinomu bronchu a plic v kombinaci s mitomycinem a cisplatinou , b) u nemalobuněčného i malobuněčného karcinomu bronchu a plic v kombinaci s karboplatinou a etoposidem nebo cisplatinou a etoposidem, 2. Neepitelálních ovariálních ZN - a)adjuvantní terapie u extragonadálních germinativních nádorů b) Nádorů ze zárodečných pruhů a stromatu gonád - chemoterapeutická kombinace BIP (cisplatin, bleomycin) 3. ZN a) karcinom hrdla děložního - ve 2. linii b) sarkom hrdla děložního - chemoterapeutická kombinace s doxorubicinem a mesnou 4. a)Karcinosarkomu těla děložního - kombinace cisplatin, mesna, paklitaxel. b) Endometriální stromální sarkom - kombinace doxorubicin, mesna. 5. ZN varlete - v chemoterapeutických režimech : VIP-1.linie při kontraindikaci bleomycinu, VelP-2.linie, TIP-2.linie 6. ZN hlavy a krku v paliativní chemoterapii 7. ZN kosti - a)konvenční osteosarkom - v 2. linii v kombinaci etoposid a carboplatina b) nádory skupiny Ewingova sarkomu - indukční a konsolidační chemoterapie v kombinaci s mesnou a etoposidem, ve 2.linie v kombinaci s etoposidem 8. Sarkomů měkkých tkání - IV.stadium v 1.linii v kombinaci IFO, ADM/IFO, v další linii IFO 9. ZN mozku (High-grade gliomy) s progresí po 1. linii chemoterapie paliativní chemoterapeutický režim PEI 10. ZN lymf. tkání - v léčbě maligních lymfomů v kombinaci R-ICE</p>
L01XX19	Irinotekan	<p>1. a) u nemalobuněčného karcinomu plic s platinovým derivátem, b) v chemoterapeutické kombinaci s cisplatinou u malobuněčného karcinomu plic 2. u spinocelulárního karcinomu jícnu a adenokarcinomu v distálním jícnu a gastroezofageální juncí v paliativní léčbě 3. ZN žaludku k léčbě metastatického nebo lokálně pokročilého karcinomu žaludku při intoleranci nebo selhání režimu na bázi platinového derivátu 4. k léčbě metastatického nebo lokálně pokročilého inoperabilního kolorektálního karcinomu. Lze ho použít v kombinaci s 5-fluorouracilem nebo kapecitabinem. Režimy na bázi irinotekanu lze kombinovat s bevacizumabem, cetuximabem a panitumumabem 5. ZN hrdla děložního ve 2.linii léčby 6. ZN kosti 2.linie v kombinaci s temozolomidem</p>



ATC	látka	INDO dle dohody
L01BC06	Kapecitabin	<p>Kapecitabin je indikován u nemocných s nemožností žilního přístupu pro aplikaci léčivých přípravků nebo pokud se jedná o ekonom. méně náročnou variantu oproti hospitalizaci, v indikaci:1) metastazující kolorektální karcinom v monoterapii nebo v kombinacích s irinotekanem, oxaliplatinou, bevacizumabem.2) kolorektální karcinom stadia III. (Dukes C) bez N2 postižení uzlin (tři nebo méně uzlin lymfatické uzliny) v adjuvantní léčbě v monoterapii3) karcinom rekta Dukes B,C v kombinaci s radioterapií předoperačně4) lokálně pokročilý nebo metastazující karcinom prsu po selhání adjuvantní chemoterapie v kombinaci (docetaxel,vinorelbin). Předchozí terapie by měla zahrnovat antracyklin.5) lokálně pokročilý nebo metastazující karcinom prsu v monoterapii - po selhání chemoterapie zahrnující taxany a antracykliny nebo u pacientů, u kterých není další léčba antracykliny indikovaná. 6) Ca žaludku jako alternativa k léčbě tegafurem- kombinace s gimeracilem 7) monoterapie lokálně pokročilého karcinomu a metastazujícího prsu</p>
L01XA02	Karboplatina	<p>1) pokročilého ovariálního karcinomu epitelálního původu jako (a) lék první volby (b) lék druhé volby, jestliže jiná léčba byla neúspěšná 2) malobuněčného karcinomu plic 3) karcinom ORL oblasti, 4) karcinom jícnu, žaludku, 5) testikulárne nádory při kontraindikaci použití cisplatiny , 6) zhoubný novotvar bez určené lokalizace (C80)</p>
L02BG04	Letrozol	<p>1) V adjuvanci u postmenopauzálních pacientek s karcinomem prsu je lékem první volby tamoxifen. Inhibitory aromatáz jsou hrazeny v případě: a) kontraindikace tamoxifenu, b) u pacientek se středním a vysokým rizikem relapsu (dle St. Gallen), c) po 2-3 letech podávání tamoxifenu (switch aplikace), d) po 5 letech podávání tamoxifenu (prodloužená adjuvance); 2) v paliativní léčbě metastatického onemocnění je lékem první volby tamoxifen. Inhibitory aromatáz jsou hrazeny v případě kontraindikace tamoxifenu nebo při relapsu do jednoho roku po ukončení léčby tamoxifenem. 3) v rámci hormonoterapie zhoubných novotvarů těla děložního ( dg. C54).v rámci hormonoterapie zhoubných novotvarů těla děložního (dg. C54). Lékem první volby je tamoxifen nebo megestrol.</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L02AE02	Leuprorelin	<p>Buserelin, leuprorelin, goserelin a triptorelin předepisuje onkolog, urolog, endokrinolog, dětský endokrinolog nebo gynekolog k: a) léčbě karcinomu prsní žlázy u premenopauzálních a perimenopauzálních žen s nebo po adjuvantní chemo (goserelin)  , u mts ca prsu do provedení chirurgické kastrace b) (buserelin, leuprorelin, goserelin, triptorelin). Léčba lokálně pokročilého a metastazujícího karcinomu prostaty: 1. hormonální ablaci jako primární monoterapie, kontinuální nebo intermitentní. Kontinuální nesmí přesáhnout tři roky. 2. Ve druhé linii jako součást maximální androgenní blokády při selhávání primární monoterapie. 3. při biochemickém relapsu po radikální chirurgické nebo radiační léčbě na dobu maximálně 6 měsíců 4. konkomitanti režim (jen lokálně pokročilý ca) tj radiační léčba s hormonální supresí, 5. neoadjuvantní podání u lokalizovaného a lokálně pokročilého karcinomu prostaty léčeného radioterapií c) léčbě myomatosy spojené s poruchou fertility nebo její těžké formy vyžadující předoperační redukcí nálezu (leuprorelin, goserelin, triptorelin). K 1) léčbě těžkých, jinak konzervativně nereagujících forem endometriózy (leuprorelin, goserelin, triptorelin) 2) léčbě pubertas praecox (leuprorelin, triptorelin) 3) indukci ovulace při in vitro fertilizaci. V rámci asistované reprodukce (goserelin, triptorelin) jsou přípravky předepisovány lékařem specializovaného pracoviště v množství potřebném k zabezpečení výkonů asistované reprodukce dle podmínek uvedených v Metodickém návodu MZ ČR, metodické opatření č. 13, Věstník MZ 1997, částka 10.</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01BA01	Methotrexát	<p>Methotrexate ml se používá v normálních dávkách nebo ve vysokých dávkách, v monoterapii nebo jako součást kombinovaných režimů při léčbě akutní lymfoblastické leukemie (leukemie CNS a udržovací léčba leukemie), osteosarkomu, non-Hodgkinského lymfomu, Burkittova lymfomu, pokročilého karcinomu v oblasti hlavy a krku, karcinomu prsu, karcinomu plic, zejména karcinomu ze skvamózních buněk a malobuněčného karcinomu, invazivních tumorů močového měchýře a pokročilého stupně mycosis fungoides. Metotrexát je indikován k léčbě gestačního choriokarcinomu, destrujícího chorioadenomu a mola hydatidosa.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- primární terapie mola hydatidosa spočívá v revizi dělohy, profylaktické podávání metotrexátu je možné</li> <li>- u trofoblastických tumorů s nízkým rizikem je metotrexát aplikován v monoterapii</li> <li>- u trofoblastických tumorů s vysokým rizikem je metotrexát aplikován v kombinaci s dalšími cytostatiky, - u zhoubných novotvarů měkkých tkání</li> </ul>
L01XA03	Oxaliplatin	<p>1) Karcinom jícnu a gastroezofageální junctce adenokarcinom, 2) Karcinom žaludku 4) Karcinom kolorekta, 5) Karcinom pankreatu, 5) Paliativní chemoterapie zhoubného nádoru varlete</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01CD01	Paklitaxel	<p>Paklitaxel je hrazen v léčbě 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 b) v adjuvantním podání v případě pacientek se středním a vyšším rizikem dle St. Galena c) v první volbě pro kombinovanou chemoterapii generalizovaného karcinomu prsu s postižením jedné metastatické lokalizace (játra, plíce) u premenopauzálních žen ER negativních, c) v první linii léčby metastatického karcinomu prsu u HER2 pozitivních pacientek v kombinaci s trastuzumabem 3. v terapii nemalobuněčného karcinomu plic neo -adjuvantně a v 1 linii paliace, 4) Thymický karcinom 1. linie 5) Karcinom jícnu a gastroezofageální junkce, 6) Karcinom žaludku adenokarcinom 7), Karcinom pankreatu, 8) Zhoubný nádor hrdla a těla děložního, 8) Zhoubný nádor močového měchýře, 9) Nádory testes 10) Zhoubný novotvar z měkkých částí 11) Zhoubný novotvar hlavy a krku Nab-paklitaxel (paklitaxel-albumin) léčivý přípravek s obsahem paklitaxelu vázaného na albumin je hrazen u pacientek s metastatickým karcinomem prsu o výkonnostním stavu ECOG 0-2 předléčených antracykliny nebo kontraindikovaných k antracyklinům, u kterých by byla vhodná terapie docetaxelem nebo 3-týdenními cykly paklitaxelu, ale které nemohou být léčeny standardními přípravky s obsahem taxanů z důvodu kontraindikace nebo projevů toxicity při předchozí léčbě taxany</p>
L01BA03	Raltitrexed	<p>1) Zhoubný novotvar kolorekta, 2) v kombinaci s cisplatinou nebo oxaliplatinou k léčbě pacientů bez předchozí chemoterapie s neoperovatelným maligním pleurálním mesotheliomem.</p>
L02BA01	Tamoxifen	<p>1) Zhoubný novotvar měkkých tkání-desmoid, 2) zhoubný novotvar prsu</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01AX03	Temozolomid	1)zhoubné nádory kůže, 2) Ewingův sarkom, 3) zhoubný novotvar mozku - low-grade gliomy (oligodendrogliom, oligoastrocytom, astrocytom) high-grade gliomy (glioblastoma multiforme, anaplastický astrocytom g3, anaplastický oligodendrogliom g3), ependymomy, PNET tumory (medulloblastomy), neuroendokrinní nádory
L02AE04	Triptorelin	<p>Buserelin, leuprorelin, goserelin a triptorelin předepisuje onkolog, urolog, endokrinolog, dětský endokrinolog nebo gynekolog k: a) léčbě karcinomu prsní žlázy u premenopauzálních a perimenopauzálních žen s nebo po adjuvantní chemo (goserelin)  , u mts ca prsu do provedení chirurgické kastrace b) (buserelin, leuprorelin, goserelin, triptorelin). Léčba lokálně pokročilého a metastazujícího karcinomu prostaty: 1. hormonální ablaci jako primární monoterapie, kontinuální nebo intermitentní. Kontinuální nesmí přesáhnout tři roky. 2. Ve druhé linii jako součást maximální adrogenní blokády při selhávání primární monoterapie. 3. při biochemickém relapsu po radikální chirurgické nebo radiační léčbě na dobu maximálně 6 měsíců 4. konkomitantní režim (jen lokálně pokročilý ca) tj radiační léčba s hormonální supresí, 5. neoajduvantní podání u lokalizovaného a lokálně pokročilého karcinomu prostaty léčeného radioterapií c) léčbě myomatosy spojené s poruchou fertility nebo její těžké formy vyžadující předoperační redukcí nálezu (leuprorelin, goserelin, triptorelin). K 1) léčbě těžkých, jinak konzervativně nereagujících forem endometriózy (leuprorelin, goserelin, triptorelin) 2) léčbě pubertas praecox (leuprorelin, triptorelin) 3) indukci ovulace při in vitro fertilizaci. V rámci asistované reprodukce (goserelin, triptorelin) jsou přípravky předepisovány lékařem specializovaného pracoviště v množství potřebném k zabezpečení výkonů asistované reprodukce dle podmínek uvedených v Metodickém návodu MZ ČR, metodické opatření č. 13, Věstník MZ 1997, částka 10.</p>

ATC	látka	INDO dle dohody
L01CA01	Vinblastin	1) Neepiteliální ovariální nádory, 2) Zhoubný novotvar močového měchýře, 3) houbový novotvar varlete, 4) sarcom měkkých tkání, 5) Zhoubné novotvary lymfatických tkání, 6) rekurentní nebo metastazující karcinom prsu, 7) histiocytóza Langerhansových buněk (histiocytóza X)
L01CA02	Vinkristin	1) Ewingův sarcom, embryonální rabdomyosarkom, prvotní neuroektodermální tumory (jako je meduloblastom a neuroblastom), Wilmsův tumor a retinoblastom, 2) nádory mozku, pnet tumory (meduloblastomy), 3) zhoubné novotvary lymfatických tkání, 4) solidní nádory, včetně rakoviny prsu (metastazující), malobuněčný karcinom plic, 5) germinální ZN, gestační trofoblastická nemoc,
L01CA04	Vinorelbin	V další zvýšené úhradě je perorální vinorelbin hrazen 1) v 1. a následných liniích terapie metastatického karcinomu prsu v monoterapii nebo v kombinaci v případech, kdy není podání parenterální formy vhodné (např. v případě závažnějších lokálních reakcí v místě podání, s ohledem na celkový stav pacienta, apod.). Zdůvodnění musí být uvedeno v dokumentaci pacienta 2) v 1. linii terapie nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo v kombinaci v případech, kdy není podání parenterální formy vhodné (např. v případě závažnějších lokálních reakcí v místě podání, s ohledem na celkový stav pacienta, apod.). Zdůvodnění musí být uvedeno v dokumentaci pacienta 3) NSCLC adjuvantní podání 4) Léčba metastatických nádoru nosohltanu