







SUBSTANCJE CZYNNE W LECZENIU:

## Nowotwór złośliwy jelita grubego

Nazwa substancji czynnej	Czy występuje w standardzie ESMO?	Status refundacji	Dodatkowe informacje
Panitumumab		Refundacja z ograniczeniami	<p>Produkt leczniczy panitumumab jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z rakiem jelita grubego z przerzutami (ang. metastatic colorectal cancer, mCRC) i z genami RAS bez mutacji (typ dziki):</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• w pierwszym rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFOX lub FOLFIRI.</li><li>• w drugim rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFIRI u pacjentów, którzy otrzymywali w pierwszym rzucie chemioterapię opartą na fluoropirymidynie (z wyłączeniem irynotekanu).</li><li>• w monoterapii po niepowodzeniu leczenia schematami zawierającymi fluoropirymidynę, oksaliplatynę i irynotekan.</li></ul> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/vectibix-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/vectibix-epar-product-information_pl.pdf</a></p> <p>Program lekowy: <a href="https://www.gov.pl/web/zdrowie/obwiazki-ministra-zdrowia-z-dnia-20-grudnia-2019-r-w-sprawie-wykazu-refundowanych-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-zywniowego-oraz-wyrobow-medycznych-na-1-stycznia-2020-r">https://www.gov.pl/web/zdrowie/obwiazki-ministra-zdrowia-z-dnia-20-grudnia-2019-r-w-sprawie-wykazu-refundowanych-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-zywniowego-oraz-wyrobow-medycznych-na-1-stycznia-2020-r</a></p>

Nazwa substancji czynnej	Czy występuje w standardzie ESMO?	Status refundacji	Dodatkowe informacje
Aflibercept		Refundacja z ograniczeniami	<p>Aflibercept jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z irynotekaniem/5-fluorouracylem/kwasem folinowym (schemat chemioterapii FOLFIRI) u dorosłych pacjentów z rakiem jelita grubego i odbytnicy z przerzutami (ang. metastatic colorectal cancer, MCRC), w przypadku oporności lub progresji choroby po uprzednim zastosowaniu schematu zawierającego oksaliplatynę.</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/zaltrap-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/zaltrap-epar-product-information_pl.pdf</a></p> <p>Program lekowy: <a href="https://www.gov.pl/web/zdrowie/obwiazujaca-uchwała-ministra-zdrowia-z-dnia-20-grudnia-2019-r-w-sprawie-wykazu-refundowanych-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-zywniowego-oraz-wyrobow-medycznych-na-1-stycznia-2020-r">https://www.gov.pl/web/zdrowie/obwiazujaca-uchwała-ministra-zdrowia-z-dnia-20-grudnia-2019-r-w-sprawie-wykazu-refundowanych-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-zywniowego-oraz-wyrobow-medycznych-na-1-stycznia-2020-r</a></p>
Regorafenib		Brak refundacji	<p>Produkt leczniczy regorafenib jest wskazany w monoterapii do leczenia dorosłych pacjentów: - z przerzutowym rakiem jelita grubego (ang. colorectal cancer, CRC), uprzednio leczonych lub u których nie rozważa się zastosowania innych dostępnych metod leczenia, tj. chemioterapii opartej na fluoropirymidynie, leczenia z zastosowaniem leku anty-VEGF lub anty-EGFR.</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/stivarga-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/stivarga-epar-product-information_pl.pdf</a></p>
Ramucirumab		Brak refundacji	<p>Produkt leczniczy ramucirumab w skojarzeniu ze schematem FOLFIRI (irynotekan, kwas foliowy i 5-fluorouracyl) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy i odbytnicy z przerzutami (mCRC, ang. metastatic colorectal cancer), u których wykazano progresję choroby w trakcie lub po zakończeniu wcześniejszego leczenia bewacyzumabem, oksaliplatyną i fluoropirymidyną</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/cyramza-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/cyramza-epar-product-information_pl.pdf</a></p>

Nazwa substancji czynnej	Czy występuje w standardzie ESMO?	Status refundacji	Dodatkowe informacje
Trifluridine / tipiracil hydrochloride		Pełna refundacja	<p>Trifluridine / tipiracil hydrochloride jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego, uprzednio leczonych lub u których nie rozważa się zastosowania innych dostępnych metod leczenia, tj. chemioterapii opartej na fluoropirymidynie, oksaliplatynie i irynotekanie, terapii z zastosowaniem leków anti-VEGF oraz leków anti-EGFR.</p> <p>EPAR/ChPL:  <a href="https://www.ema.europa.eu/en/document-information/lonsurf-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/en/document-information/lonsurf-epar-product-information_pl.pdf</a></p> <p>Program lekowy:  <a href="https://www.gov.pl/web/zdrowie/obwiazujaca-uchwała-ministra-zdrowia-z-dnia-20-grudnia-2019-r-w-sprawie-wykazu-refundowanych-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-zywniowego-oraz-wyrobow-medycznych-na-1-stycznia-2020-r">https://www.gov.pl/web/zdrowie/obwiazujaca-uchwała-ministra-zdrowia-z-dnia-20-grudnia-2019-r-w-sprawie-wykazu-refundowanych-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-zywniowego-oraz-wyrobow-medycznych-na-1-stycznia-2020-r</a></p> <p>Produkt larotrectinib w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży z guzami litymi, które wykazują fuzję genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (ang. Neurotrophic Tyrosine Receptor Kinase, NTRK), - są miejscowo zaawansowane, przerzutowe lub w przypadku, których resekcja chirurgiczna prawdopodobnie doprowadzi do poważnej choroby oraz - nie mają zadowalających opcji leczenia</p> <p>EPAR/ChPL:  <a href="https://www.ema.europa.eu/en/document-information/vitrakvi-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/en/document-information/vitrakvi-epar-product-information_pl.pdf</a></p>
Larotrectinib		Brak refundacji	<p>Produkt larotrectinib w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży z guzami litymi, które wykazują fuzję genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (ang. Neurotrophic Tyrosine Receptor Kinase, NTRK), - są miejscowo zaawansowane, przerzutowe lub w przypadku, których resekcja chirurgiczna prawdopodobnie doprowadzi do poważnej choroby oraz - nie mają zadowalających opcji leczenia</p> <p>EPAR/ChPL:  <a href="https://www.ema.europa.eu/en/document-information/vitrakvi-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/en/document-information/vitrakvi-epar-product-information_pl.pdf</a></p>