



## SUBSTANCJE CZYNNE W LECZENIU:

## Nowotwór złośliwy żołądka

Nazwa substancji czynnej	Czy występuje w standardzie ESMO?	Status refundacji	Dodatkowe informacje
Tegafur / gimeracil / oteracil		Brak refundacji	<p>Produkt tegafur / gimeracil / oteracil jest wskazany do leczenia, w skojarzeniu z cisplatiną, zaawansowanego raka żołądka u dorosłych pacjentów.</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/teysuno-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/teysuno-epar-product-information_pl.pdf</a></p>
Ramucirumab		Brak refundacji	<p>Produkt leczniczy ramucirumab jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z paklitakselem w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem żołądka lub gruczolakerakiem połączenia przełykowo-żołądkowego, u których wykazano progresję choroby po wcześniejszej chemioterapii pochodnymi platyny i fluoropirymidyną. Produkt leczniczy ramucirumab stosowany w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem żołądka w lub gruczolakerakiem połączenia przełykowo-żołądkowego, u których wykazano progresję choroby po wcześniejszej chemioterapii pochodnymi platyny lub fluoropirymidyną oraz u których leczenie w skojarzeniu z paklitakselem nie jest odpowiednie.</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
Trastuzumab		Refundacja z ograniczeniami	<p>Rak żołądka z przerzutami: Trastuzumab w skojarzeniu z kapecytabiną lub 5-fluorouracylem i cisplatyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2 dodatnim gruczolakiem żołądka z przerzutami lub połączenia żołądkowo-przełykowego, których nie poddawano wcześniej terapii przeciwnowotworowej z powodu choroby rozsianej. Trastuzumab powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z rakiem żołądka z przerzutami, u których stwierdzono w komórkach guza nadekspresję HER2, określaną jako IHC2+ i potwierdzoną wynikami SISH lub FISH lub przez wynik IHC3+. W diagnostyce guza powinny być zastosowane odpowiednie i zwalidowane metody oceny.</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/herceptin-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/herceptin-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>
Trifluridine / tipiracil hydrochloride		Brak refundacji	<p>Trifluridine / tipiracil hydrochloride jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym rakiem żołądka, w tym gruczolakiem połączenia przełykowo-żołądkowego, uprzednio leczonych co najmniej dwoma schematami leczenia ogólnoustrojowego zaawansowanej choroby.</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>
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>