



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: https://www.ema.europa.eu/document/information/teysuno-epar-product-information_pl.pdf</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 gruczolakorakiem 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 gruczolakorakiem 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: https://www.ema.europa.eu/document/information/cyramza-epar-product-information_pl.pdf</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-fluorouracyłem i cisplatyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2 dodatnim gruczolakorakiem 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: https://www.ema.europa.eu/document/information/herceptin-epar-product-information_pl.pdf</p> <p>Program lekowy: https://www.gov.pl/web/zdrowie/obw-ministra-zdrowia-z-dnia-27-grudnia-2018-r-w-sprawie-wykazu-refundowanych-lekow-srodkow-spozywczych-specjalnego-przeznaczenia-zywniowego-oraz-wyrobow-medycznych-na-1-stycznia-2019-r</p>