


## SUBSTANCJE CZYNNE W LECZENIU:

## Nowotwór złośliwy pęcherza moczowego

Nazwa substancji czynnej	Czy występuje w standardzie ESMO?	Status refundacji	Dodatkowe informacje
Vinflunine	✓	Brak refundacji	<p>Vinflunine jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym lub z przerzutami rakiem przejściowokomórkowym dróg moczowych po niepowodzeniu wcześniejszej terapii pochodnymi platyny.</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/javlor-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/javlor-epar-product-information_pl.pdf</a></p>
Atezolizumab	✓	Brak refundacji	<p>Produkt leczniczy atezolizumab w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub rozsiałym rakiem urotelialnym (UC):</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• po wcześniejszej chemioterapii zawierającej związek platyny lub</li><li>• u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do leczenia cisplatiną i u których ekspresja PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi <math>\geq 5\%</math>.</li></ul> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/tecentiq-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/tecentiq-epar-product-information_pl.pdf</a></p>
Nivolumab	✓	Brak refundacji	<p>Nivolumab w monoterapii jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnego raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu wcześniejszej terapii opartej na pochodnych platyny.</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/opdivo-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/opdivo-epar-product-information_pl.pdf</a></p>

Nazwa substancji czynnej	Czy występuje w standardzie ESMO?	Status refundacji	Dodatkowe informacje
Pembrolizumab		Brak refundacji	<p>Produkt leczniczy pembrolizumab w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych, u których zastosowano wcześniej chemioterapię zawierającą pochodne platyny. Produkt leczniczy pembrolizumab w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych, które nie mogą zostać zakwalifikowane do chemioterapii zawierającej cisplatynę i u których łączny wynik pozytywny (ang. CPS, Combined Positive Score) z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi <math>\geq 10</math>.</p> <p>EPAR/ChPL: <a href="https://www.ema.europa.eu/document/information/keytruda-epar-product-information_pl.pdf">https://www.ema.europa.eu/document/information/keytruda-epar-product-information_pl.pdf</a></p>