



prof. MUDr. Marek Trněný, CSc.
Kooperativní lymfomová skupina, z.s
U Nemocnice č. 499/2
128 00 Praha 2

5. srpna 2025

Polivy + BR - zánik úhrady od 1. 9. 2025

Vážený pane profesore,

léčivý přípravek Polivy v kombinaci s bendamustinem a rituximabem (Polivy + BR) je na základě správního řízení spis. zn. SUKLS180061/2020 a SUKLS118045/2021 dočasně hrazen jako inovativní léčivý přípravek (VILP) dle následného indikačního omezení.^{1,2}

Dočasná úhrada z veřejného zdravotního pojištění je platná do 31. 8. 2025 a od 1. 9. 2025 zaniká.²

S

P: Polatuzumab vedotin je hrazen v kombinaci s bendamustinem a rituximabem k léčbě dospělých s relabujícím / refrakterním difúzním velkobuněčným B-lymfomem (DLBCL), pro které není vhodná transplantace hematopoetických kmenových buněk a kteří nejsou vhodní k léčbě některým z uvedených platinových režimů (konkrétně R-ICE, R-GDP nebo R-DHAP) s ohledem na celkový stav nebo předléčenost (platinovými režimy). Léčba je hrazena do progresu onemocnění, maximálně do vyčerpání 6 cyklů terapie.²

Pacientům, u kterých byla léčba kombinací Polivy + BR dle platného indikačního omezení zahájena do 31. 8. 2025, poskytne společnost Roche léčivý přípravek Polivy pro účel doléčení zdarma.

Vaše nemocniční lékárna bude o způsobu poskytování LP Polivy informována.

Trvalá úhrada terapie LP Polivy + R-CHP (Pola+R-CHP) dle správního řízení spis. zn. SUKLS159771/2022 není touto změnou jakkoli dotčena a nadále platí za stávajících podmínek.²

S

P: Polatuzumab vedotin je hrazen v první linii léčby difúzního velkobuněčného lymfomu (DLBCL), a to v kombinaci s rituximabem, cyklofosfamidem, doxorubicinem a prednisonem (R-CHP), u dospělých pacientů s IPI skóre 3-5 ve výkonnostním stavu ECOG 0-2. Léčba je hrazena do progresu onemocnění, maximálně do

Roche s.r.o
Web: www.roche.com
Tel: +420 220 382 111

IČO: 49617052
DIČ: CZ49617052
Č. účtu: 1148043001/2700
Bank. Spojení: UniCredit Bank Czech Republic, a.s.

Firma je zapsána v obchodním rejstříku vedeného
Městským soudem v Praze, odd. C vložka 13202

vyčerpání 6 cyklů kombinované léčby, v rámci definovaného režimu jsou po vyčerpání 6 cyklů kombinované léčby (pokud nedojde k progresi) následně hrazeny 2 cykly rituximabu v monoterapii.²

V případě dotazů, prosím, kontaktujte Mgr. Hanu Simonovou (region Morava): tel. 775 867 294, email: hana.simonova@roche.com nebo Mgr. Petra Pálku (region Čechy): tel. 736 630 935, email: petr.palka@roche.com

Mrzí nás, že se pro LP Polivy + BR nepodařilo získat trvalou úhradu, a za vzniklé komplikace se omlouváme.

Roche s. r. o.

Zkrácená informace o přípravku Polivy

Reference:

1. Souhrn údajů o přípravku Polivy (https://drive.google.com/drive/folders/1k_07DLZeOlrBNBWbLxJC1vLJJgrxBy).
2. Podmínky úhrady přípravku Polivy, www.sukl.cz (https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/leciva/0238787).

Vysvětlivky:

BR - bendamustin a rituximab, R-ICE - léčebný režim rituximab, ifosfamid, karboplatina, etoposid, R-GDP - léčebný režim rituximab, gemcitabin, dexamethason, cisplatina, R-DHAP - léčebný režim rituximab, dexamethason, vysokodávkový cytarabin, cisplatina, Pola-R-CHP - léčebný režim polatuzumab, rituximab, cyclofosfamid, doxorubicin, prednison, IPI - mezinárodní prognostický index, ECOG - výkonnostní stav pacienta podle Východní kooperativní onkologické skupiny.

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky na www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek nebo na czech_republic.pa_susar@roche.com.