

**Bendamustín parent. 25 mg,
Bendamustín parent. 100 mg**

Hradená liečba sa môže indikovať:

- a) v prvej línii chronickej lymfocytovej leukémie (v štádiu B alebo C podľa Bineta) u pacientov, pre ktorých nie je vhodná kombinovaná chemoterapia fludarabínom,
- b) u indolentných non-Hodgkinových lymfómov ako monoterapia u pacientov, u ktorých došlo k progresii ochorenia počas liečby rituximabom (monoterapia alebo kombinácia) alebo do 6 mesiacov od jej ukončenia,
- c) v prvej línii mnohopočetných myelómov (progredujúcich v štádiu II alebo v štádiu III podľa Durie-Salmon) v kombinácii s prednizónom u pacientov starších ako 65 rokov, ktorí nespĺňajú kritériá na transplantáciu autológnych kmeňových buniek a ktorí mali v čase diagnózy klinickú neuropatiu vylučujúcu použitie terapie talidomidom alebo bortezomibom.

Hradená liečba sa môže indikovať v Národnom onkologickom ústave, Bratislava, v Onkologickom ústave sv. Alžbety s. r. o., na hematologickej klinike Univerzitetnej nemocnice Bratislava - nemocnica sv. Cyrila a Metoda, vo Východoslovenskom onkologickom ústave a. s., Košice, na klinike hematológie a onkohematológie Univerzitetnej nemocnice L. Pasteura Košice, na hematologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou F.D.Roosevelta, Banská Bystrica, na klinike hematológie a transfuziológie Lekárskej fakulty Univerzity Komenského, Bratislava, v Univerzitetnej nemocnici, Martin, vo Fakultnej nemocnici s poliklinikou J. A. Reimana Prešov a v hematologickej ambulancii Fakultnej nemocnice Nitra;

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu súhlasu zdravotnej poisťovne.

**Lenalidomid p.o. 10 mg,
Lenalidomid p.o. 15 mg,
Lenalidomid p.o. 25 mg**

Hradená liečba sa môže indikovať pri mnohopočetnom myelóme u pacientov,

1. ktorí podstúpili najmenej jednu predchádzajúcu liečbu a ktorí už podstúpili alebo nie sú vhodní na transplantáciu kostnej drene, ak
 - a) došlo k progresii ochorenia do šiestich mesiacov po ukončení predchádzajúcej liečby, alebo
 - b) došlo k progresii ochorenia po šiestich mesiacoch po ukončení predchádzajúcej liečby a zároveň majú prejavy periférnej polyneuropatie.

Liečba sa ukončí, ak po štyroch cykloch liečby ochorenie progreduje.

Za odpoveď na liečbu sa považuje odpoveď podľa kritérií EBMT (European Group for Blood and Marrow Transplantation).

2. s doteraz neliečeným mnohopočetným myelómom, ktorí nie sú spôsobilí na transplantáciu kostnej drene, majú prejavy periférnej polyneuropatie a zároveň spĺňajú nasledujúce podmienky:
 - a) neprítomnosť iných aktívnych malignít
 - b) neprítomnosť tromboembolickej choroby počas posledných troch mesiacov

Liečba podľa bodu 2 sa ukončí v prípade progresie ochorenia alebo po maximálnej dĺžke liečby v trvaní 20 cyklov.

Hradená liečba sa môže indikovať v Národnom onkologickom ústave Bratislava, v Onkologickom ústave sv. Alžbety s. r. o. Bratislava, na Klinike hematológie a transfuziológie Univerzitetnej nemocnice Bratislava – Nemocnica sv. Cyrila a Metoda, na Klinike hematológie a transfuziológie Jesseniovej lekárskej fakulty Univerzity Komenského Martin, na Klinike hematológie a onkohematológie Univerzitetnej nemocnice L. Pasteura Košice, na Hematologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou F. D. Roosevelta, Banská Bystrica, na Oddelení klinickej hematológie vo Fakultnej nemocnici s poliklinikou J. A. Reimana Prešov a na Hematologickom oddelení Fakultnej nemocnice Nitra.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu súhlasu zdravotnej poisťovne.

Bortezomib parent.

Hradenú liečbu môže indikovať hematológ alebo klinický onkológ

- a) v kombinácii s melfalanom a prednizónom u pacientov s doteraz neliečeným mnohopočetným myelómom, ktorí nie sú vhodní na vysokodávkovú chemoterapiu s transplantáciou kostnej drene,
- b) ako monoterapiu na liečbu progresívneho mnohopočetného myelómu u pacientov, ktorí podstúpili najmenej jednu predchádzajúcu liečbu, a ktorí už podstúpili alebo nie sú vhodní na transplantáciu kostnej drene,
- c) v kombinácii s dexametazónom a talidomidom na indukčnú liečbu dospelých pacientov s doteraz neliečeným mnohopočetným myelómom, ktorí sú vhodní na vysoko dávkovú chemoterapiu s transplantáciou hematopoetických kmeňových buniek.

Liečba sa ukončí, ak po štyroch cykloch liečby ochorenie progreduje.

Opakovaná liečba je hradená z verejného zdravotného poistenia za podmienky, že po predchádzajúcej liečbe bortezomibom dosiahol pacient minimálne parciálnu remisiu a čas od ukončenia predchádzajúcej liečby do zahájenia liečby pre ďalší relaps/progresiu je aspoň šesť mesiacov.

Hradená liečba sa môže indikovať v Národnom onkologickom ústave Bratislava, v Onkologickom ústave sv. Alžbety s. r. o., na klinike hematológie a transfuziológie Univerzitnej nemocnice Bratislava - nemocnica sv. Cyrila a Metoda, na klinike hematológie a transfuziológie Jesseniovej lekárskej fakulty Univerzity Komenského Martin, na hematologickej klinike Univerzitnej nemocnice L. Pasteura Košice, na hematologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou F. D. Roosevelta, Banská Bystrica, vo Fakultnej nemocnici s poliklinikou J. A. Reimana Prešov a na hematologickom oddelení Fakultnej nemocnice Nitra.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu súhlasu zdravotnej poisťovne.