

## Věstník MZd ČR, částka 9/2011

SPECIFICKÉ LÉČEBNÉ PROGRAMY  
ODSOUHLASENÉ MINISTERSTVEM ZDRAVOTNICTVÍ  
V OBDOBÍ DUBEN - ČERVEN 2011

ZN: FAR - 1.7.2011

REF: RNDr. Dan Nekvasil, tel: 224 972 362

Ministerstvo zdravotnictví, ve smyslu ustanovení §2 odst. 3 vyhl. č. 228/2008 Sb., o registraci léčivých přípravků, ve znění pozdějších předpisů, zveřejňuje odsouhlasené specifické léčebné programy humánních léčivých přípravků.

**DUBEN 2011** (P - přípravek, V - výrobce, D - distributor, PŘ - předkladatel programu, C - cíl programu a doba platnosti souhlasu)

P: TECHNECISTAN - (<sup>99m</sup>Tc) SODNÝ inj. roztok 1000-2000 MBq/ml

vel. balení: lahv. od 1 ml s krokem 1 ml, balení podle objemové aktivity,

počet balení: není stanoven (podle potřeby dle požadavků jednotlivých pracovišť)

V: Ústav jaderného výzkumu Řež a.s., Řež, ČR.

D: Ústav jaderného výzkumu Řež a.s., Řež, ČR. PŘ: Ústav jaderného výzkumu Řež a.s., Husinec - Řež 130, 250 68 Řež.

C: zajištění diagnostiky u pacientů s nádorovým bujením na pracovištích nukleární medicíny.

Pracoviště: pracoviště nukleární medicíny zdravotnických zařízení,

souhlas platí do 30. dubna 2012;

P: LUPIDON G inj.susp. (inaktivovaný Herpes simplex virus typu II: 100.000 AHU /“Antigenic Herpes simplex Unit“, antigenní jednotka Herpes simplex=10.000 EID50) 4 x 1 ml 1500 balení

V: Bruschettini S.r.l., Itálie

D: JK-Trading, s.r.o., Závodu míru 579/1, 360 17 Karlovy Vary

PŘ: RNDr. Marek Petráš, Za návsí 2450, 106 00 Praha 10

C: léčba pacientů s herpes-simplexovými rekurentními nákazami Herpes simplex virem typu II v

případech, kdy stávající léčba je nedostatečná či selhává.

Pracoviště: zdravotnická zařízení poskytující zdravotní péči v oboru ALG (alergologie a klinická imunologie),

souhlas platí do 30. dubna 2013;

P: LUPIDON H inj.susp. (inaktivovaný Herpes simplex virus typu I: 100.000 AHU /"Antigenic Herpes simplex Unit", antigenní jednotka Herpes simplex=10.000 EID50) 4 x 1 ml 1500 balení V: Bruschetti S.r.l., Itálie

D: JK-Trading, s.r.o., Závodu míru 579/1, 360 17 Karlovy Vary

PŘ: RNDr. Marek Petráš, Za návsí 2450, 106 00 Praha 10

C: léčba pacientů s herpes-simplexovými rekurentními nákazami Herpes simplex virem typu I v případech, kdy stávající léčba je nedostatečná či selhává.

Pracoviště: zdravotnická zařízení poskytující zdravotní péči v oboru ALG (alergologie a klinická imunologie),

souhlas platí do 30. dubna 2013;

P: APO-GO inj. 10 mg/ml (apomorphini hydrochloridum) 5 x 2 ml počet balení\*

V: držitel rozhodnutí o registraci: Britannia Pharmaceuticals Forum Products Ltd., V. Británie

D: Wiphatex, s.r.o., Pod kaštany 3/5, 160 00 Praha 6

PŘ: Fakultní nemocnice Olomouc, MUDr. Radomír Maráček, ředitel Fakultní nemocnice, I. P. Pavlova 6, 775 20 Olomouc

C: léčba pacientů s pokročilou Parkinsonovou nemocí, u kterých již není účinné perorální podávání levodopy a perorálních dopaminergních agonistů a u kterých nejsou splněna vstupní kritéria do programu hluboké mozkové stimulace.

Pracoviště: Neurologická klinika LF UP / Centrum pro diagnostiku a léčbu neurodegenerativních onemocnění

(prof. MUDr. Petr Kaňovský, CSc., přednosta kliniky a vedoucí „Centra“), FN Olomouc,

souhlas platí do 30. června 2013;

P: APO-GO inj. 10 mg/ml (apomorphini hydrochloridum) 5 x 5 ml počet balení\*

V: držitel rozhodnutí o registraci: Britannia Pharmaceuticals Forum Products Ltd., V. Británie

D: Wiphatex, s.r.o., Pod kaštany 3/5, 160 00 Praha 6

PŘ: Fakultní nemocnice Olomouc, MUDr. Radomír Maráček, ředitel Fakultní nemocnice, I. P. Pavlova 6, 775 20 Olomouc

C: léčba pacientů s pokročilou Parkinsonovou nemocí, u kterých již není účinné perorální podávání levodopy a perorálních dopaminergních agonistů a u kterých nejsou splněna vstupní kritéria do programu hluboké mozkové stimulace.

Pracoviště: Neurologická klinika LF UP / Centrum pro diagnostiku a léčbu neurodegenerativních onemocnění

(prof. MUDr. Petr Kaňovský, CSc., přednosta kliniky a vedoucí „Centra“), FN Olomouc,

souhlas platí do 30. června 2013;

(\* v celkovém množství 4000 balení)

## KVĚTEN 2011

P:  $^{99m}\text{Tc}$ -TEKTROTYD, Kit pro přípravu radiofarmaka, 2 skleněné lahvičky (lahv. I a lahv. II) o objemu 10 ml

lahvička I: Hynic-[D-Phe<sup>1</sup>, Tyr<sup>3</sup>-oktreotid] .TFA 16 µg, chlorid cínatý, tricín, manitol,

lahvička II: EDDA (kyselina etylendiamino-N,N'-dioctová), dodekahydrát hydrogenfosforečnanu disodného, hydroxid sodný, 200 balení

V: Instytut Energii Atomowej POLATOM, 05-400 Otwock-Świerk, Polsko

D: LACOMED, spol. s r.o., Husinec - Řež čp. 130, 250 68 Řež

PŘ: LACOMED, spol. s r.o., Husinec - Řež čp. 130, 250 68 Řež

C: diagnostické zobrazení nádorů se zvýšenou expresí somatostatinových receptorů, zejména subtypu 2, v menší míře i subtypu 3 a 5 (gastro-entero-pankreatické neuroendokrinní tumory, adenomy hypofýzy, nádory vycházející ze sympatického nervového systému a některé další typy tumorů) u pacientů od 18 let věku.

Pracoviště: pracoviště nukleární medicíny zdravotnických zařízení,

souhlas platí do 30. dubna 2012;

P: IPILIMUMAB, intravenózní infuze, 5 mg/ml (ipilimumab) 1 x 10 ml 1700 balení

V: Bristol-Myers Squibb Holdings Pharma, Ltd., Puerto Rico

D: Bristol-Myers Squibb International Corporation, l'Alliance, Avenue de Finlande 8, Braine L'Alleud, Brabant Wallon, B1420, Belgie

PŘ: Bristol-Myers Squibb s.r.o., Olivova 4/2096, 110 00 Praha 1

C: léčba pokročilého melanomu (inoperabilní st. III a metastazující melanom), progredujícího po předchozí systémové terapii nebo netolerujícího tuto terapii.

Pracoviště:

VFN v Praze, Dermatovenerologická klinika, Praha 2

FN Královské Vinohrady, Dermatovenerologická klinika, Praha 10

FN Olomouc, Komplexní onkologické centrum, Olomouc

Masarykův onkologický ústav, Komplexní onkologické centrum, Brno

FN Ostrava, Komplexní onkologické centrum, Ostrava

FN Hradec Králové, Klinika onkologie a radioterapie, Hradec Králové

FN Plzeň, Onkologické a radioterapeutické oddělení, Plzeň,

souhlas platí do 31. prosince 2011;

## ČERVEN 2011

P: PURI - NETHOL tbl. (mercaptopurinum) 25 x 50 mg 750 balení

V: Excella GmbH, Německo; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Polsko

D: GlaxoSmithKline, s.r.o., ČR

PŘ: GlaxoSmithKline, s.r.o., Na Pankráci 17/1685, 140 21 Praha 4

C: léčba akutní leukemie a navození remise, udržovací léčba akutní lymfoblastické leukemie a akutní myeloidní leukemie.

Pracoviště:

Hematoonkologické centrum VFN, Praha 2; ÚHKT, Praha 2;

Hematoonkologické centrum FN KV, Praha 10;

Hematoonkologické centrum FN v Motole, Praha 5;

Hematoonkologické centrum FN Plzeň;

Hematoonkologické centrum FN v Hradci Králové;

Hematoonkologické centrum FN Olomouc;

Hematoonkologické centrum FN Brno,

souhlas platí do 31. srpna 2011;

P: STAFAL sol. loc. (Phagi particulae contra staphylococcus polyvalens min. 1 x 10<sup>7</sup> fágových částic v 1 ml) 1 x 10 ml 2100 balení

V: IMUNA CZ s.r.o., ČR

D: JK-Trading spol. s r.o., se sídlem Za opravnou 5, 150 00 Praha 5

PŘ: IMUNA CZ s.r.o., Průmyslová 1472/11, 102 19 Praha 10 - Hostivař

C: léčba klinicky i laboratorně prokázaných chronických a recidivujících forem stafylokokových infekcí lokalizovaných v horních cestách dýchacích u osob od 18 let věku.

Pracoviště: alergologicko-imunologická pracoviště zdravotnických zařízení,

souhlas platí do 31. prosince 2012;

P: CISPLATIN HOSPIRA 1MG/ML inf. (cisplatinum) 1 x 10 ml/10 mg 990 balení

V: Pharmachemie B.V., Nizozemsko

D: PHOENIX, lékárenský velkoobchod , a.s., se sídlem K Pérovně 945/7, 102 00 Praha 10

GEHE Pharma Praha spol. s r.o., se sídlem Nádražní 344/23, 150 00 Praha 5

PŘ: Hospira UK Limited, Velká Británie cestou společností Pharma-EU s.r.o., se sídlem Malostranské náměstí 23, 119 00 Praha 1

C: léčba (monoterapie i jako součást kombinované léčby s dalšími chemoterapeutiky) nádorových onemocnění.

Pracoviště: onkologická a hematologická pracoviště zdravotnických zařízení,

souhlas platí do 31. prosince 2011;

P: CISPLATIN HOSPIRA 1MG/ML inf. (cisplatinum) 1 x 50 ml/50 mg 1267 balení

V: Pharmachemie B.V., Nizozemsko

D: PHOENIX, lékárenský velkoobchod , a.s., se sídlem K Pérovně 945/7, 102 00 Praha 10

GEHE Pharma Praha spol. s r.o., se sídlem Nádražní 344/23, 150 00 Praha 5

PŘ: Hospira UK Limited, Velká Británie cestou společností Pharma-EU s.r.o., se sídlem Malostranské náměstí 23, 119 00 Praha 1

C: léčba (monoterapie i jako součást kombinované léčby s dalšími chemoterapeutiky) nádorových onemocnění.

Pracoviště: onkologická a hematologická pracoviště zdravotnických zařízení,  
souhlas platí do 31. prosince 2011;

P: CISPLATIN HOSPIRA 1MG/ML inf. (cisplatinum) 1 x 100 ml/100 mg 525 balení

V: Pharmachemie B.V., Nizozemsko

D: PHOENIX, lékárenský velkoobchod , a.s., se sídlem K Pérovně 945/7, 102 00 Praha 10

GEHE Pharma Praha spol. s r.o., se sídlem Nádražní 344/23, 150 00 Praha 5

PŘ: Hospira UK Limited, Velká Británie cestou společností Pharma-EU s.r.o., se sídlem Malostranské náměstí 23, 119 00 Praha 1

C: léčba (monoterapie i jako součást kombinované léčby s dalšími chemoterapeutiky) nádorových onemocnění.

Pracoviště: onkologická a hematologická pracoviště zdravotnických zařízení,  
souhlas platí do 31. prosince 2011.