

Podmínky úhrady



Eliquis[®]
apixaban

PŘÍPRAVEK JE HRAZEN:¹

- v prevenci CMP a SE u dospělých pacientů s NVAF indikovaných k antikoagulační léčbě
- v léčbě a sekundární prevenci HŽT a PE u dospělých pacientů²
- v primární prevenci TEN

PREVENCE CMP a SE¹

Internista, neurolog, kardiolog, angiolog, hematolog, chirurg, geriatr, pneumolog, onkolog, ortoped.¹

V primární prevenci:

- za předpokladu přítomnosti jednoho nebo více z následujících rizikových faktorů
 - věk \geq 75 let
 - hypertenze
 - diabetes mellitus
 - symptomatické srdeční selhání (třída NYHA \geq II)

V sekundární prevenci:

- po cévní mozkové příhodě, tranzitorní ischemické atace nebo systémové embolii

Dávkování²

- Standardní dávka – 5 mg 2x denně
- Redukovaná dávka – 2,5 mg 2x denně:
 - u pacientů s NVAF a za přítomnosti nejméně dvou z následujících skutečností: věk \geq 80, tělesná hmotnost \leq 60 kg, kreatinin v séru \geq 1,5 mg/dl (133 μ mol/l)
 - u pacientů se závažnou poruchou funkce ledvin (clearance kreatininu [CrCl] 15–29 ml/min)

PRIMÁRNÍ PREVENCE TEN¹ – BEZ OMEZENÍ

- Přípravek je hrazen v primární prevenci žilních tromboembolických příhod u dospělých pacientů, kteří podstoupili elektivní náhradu kyčelního nebo kolenního kloubu.

Dávkování² – 2,5 mg 2x denně

- Po elektivní náhradě kolenního kloubu doporučeno podávat 10 – 14 dní.
- Po elektivní náhradě kyčelního kloubu doporučeno užívat 32 – 38 dní.
- První dávka přípravku ELIQUIS® by měla být podána 12 – 24 hodin po operaci.

LÉČBA A SEKUNDÁRNÍ PREVENCE HŽT a PE¹

Internista, neurolog, kardiolog, angiolog, hematolog, ortoped, chirurg, geriatr, pneumolog, onkolog.¹

Po dobu 3 měsíců:

- v případě „sekundární trombózy“ např. po operaci, po úrazu, po porodu (tj. pokud rizikový faktor vzniku trombózy pominul)

Po dobu 6 měsíců:

- v případě idiopatické trombózy (tj. pokud nebyl vyvolávající faktor vzniku zjištěn)

Po dobu 12 měsíců:

- u významné trombofilie, zejména vrozené³
- u recidivy proximální flebotrombózy nebo symptomatické plicní embolie
- u zvýšeného rizika recidivy na podkladě získaného, trvajících trombofilního stavu (hormonální léčba, kterou nelze ukončit nebo přerušit, nefrotický syndrom, chronické autoimunitní onemocnění, nespecifický střevní zánět, pokročilé stavy srdeční nebo respirační insuficience – NYHA III a IV)

Dávkování^{2**}

- 1.–7. den: 10 mg 2x denně
- 8. den–3 až 6 měsíců: 5 mg 2x denně
- 7.–12. měsíc: 2,5 mg 2x denně

⁶ Ze studie AMPLIFY-EXT byli vyloučeni pacienti, kteří měli⁴ dokumentovaný antifosfolipidový syndrom, deficienci antitrombinu, proteinu C a S, homozygotní mutaci genu pro faktor V Leiden, nebo homozygotní mutaci genu pro protrombin, mnohočetné epizody neprovokované HŽT nebo PE, plánovanou dlouhodobou (> 12 měsíců) antikoagulaci po poslední epizodu HŽT nebo PE

⁴ Deficience antikoagulačně působících proteinů nebo kombinace heterozygotie mutací faktoru V a II, případně jejich samostatná homozygotní forma, pozitivita lupus antikoagulantů.

⁵ V léčbě a prevenci rekurentní HŽT a PE se dávky přípravku Eliquis® podle stupně RI neupravují.

⁸ Balení 2,5 mg \times 168 tbl; 5 mg \times 28 tbl není hrazeno pro specializaci onkologie a pneumologie.

Eliquis®

ELIQUIS® 5 mg a 2,5 mg

INDIKACE²

- prevence CMP a SE u dospělých pacientů s NVAF
- léčba a prevence rekurentní HŽT a PE u dospělých pacientů
- prevence TEN u dospělých pacientů po elektivní náhradě kyčelního nebo kolenního kloubu

Dostupný v následujících baleních

Indikace	Typ úhrady	SÚKL kód	Velikost balení	Maximální úhrada ze zdravotní pojišťovny ³	Maximální doplatek platný k 1/2/2022 ³
Prevence CMP/SE Léčba a prevence rekurentní HŽT/PE	základní	0193741	ELIQUIS® 2,5 mg × 168 tbl [†]	1 911,60 Kč	100,39 Kč
	základní	0193745	ELIQUIS® 5 mg × 60 tbl	1 369,26 Kč	98,96 Kč
	základní	0193747	ELIQUIS® 5 mg × 168 tbl	3 833,94 Kč	105,87 Kč
	základní	0210108	ELIQUIS® 5 mg × 28 tbl [†]	637,20 Kč	96,81 Kč
	zvýšená	0168326*	ELIQUIS® 2,5 mg × 20 tbl	228,21 Kč	286,73 Kč
	zvýšená	0168328*	ELIQUIS® 2,5 mg × 60 tbl	684,63 Kč	1 359,98 Kč
Prevence TEN po náhradách velkých kloubů	základní	0168326	ELIQUIS® 2,5 mg × 20 tbl	515,00 Kč	0,00 Kč
	základní	0168328	ELIQUIS® 2,5 mg × 60 tbl	1 544,99 Kč	499,62 Kč

[†] Balení 2,5 mg × 168 tbl; 5 mg × 28 tbl není hrazeno pro specializaci onkologie a pneumologie.

* Zvýšená úhrada, kterou je nutné označit na receptu symbolem "V"

Eliquis® apixaban

Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis.
Přípravek je částečně hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.
Před předepsáním se prosím seznamte s úplnou informací o přípravku.
Úplná informace o přípravku je dostupná u zástupce společnosti Pfizer
nebo <https://www.pfizer.cz/vpois>.

Tento elektronický materiál je určen pouze pro zdravotnické odborníky
a není určen pro tisk a distribuci.

CMP – cévní mozková příhoda, **SE** – systémová embolie, **HŽT** – hluboká žilní trombóza, **PE** – plicní embolie, **INR** – mezinárodní normalizovaný poměr
NVAF – nevalvulární fibrilace síní, **TEN** – tromboembolická nemoc, **RI** – renální insuficience, **NYHA** – New York Heart Association.

Reference: 1. Upraveno dle podmínek úhrady přípravku Eliquis. Na základě rozhodnutí SÚKL ze dne 23. 12. 2021 ve SŘ sp. zn. SUKLS215786/2013 a na základě rozhodnutí SÚKL ze dne 7. 10. 2021 ve SŘ sp. zn. SUKLS214576/2020 týkající se změny výše a podmínek úhrady LP ELIQUIS®. Data on file. Na vyžádání u spol. Pfizer. Od 1. 2. 2022 dostupné na www.sukl.cz
2. SPC přípravku Eliquis®. 3. Pfizer ceník. Data on file. Na vyžádání u spol. Pfizer. 4. Agnelli G et al. Apixaban for extended treatment of venous thromboembolism. N Engl J Med 2013;368:699-708, Supp. Appendix



Pfizer, spol. s r.o., Stroupežnického 17, 150 00, Praha 5, tel.: +420 283 004 111, fax +420 251 610 270, www.pfizer.cz