



ČVRS©2025

02-2025-cvrs

24/02/2025

Informace České vitreoretinální společnosti pro Aplikační centra

- 1. Eylea 8mg – informace o našich snahách o vyjádření VZP k přechodu pacienta z Eylea 2mg na Eylea 8mg**
- 2. Iluvien – vstup do hrazené péče**
- 3. Hloubková analýza logistiky provozů a flow pacientů Aplikačními centry v ČR – průzkum pod patronací ČVRS**
- 4. Proton centrum – informace o pracovní schůzce k alternativě léčby některých očních tumorů**

1.

Jak jsme vás již informovali, požádali jsme o vyjasnění problematiky reálné aplikace nově přicházející varianty afliberceptu do ČR.

Eylea (aflibercept, 114,3MG/ML INJ SOL 1X0,263ML+1FILTRJ) je schválena v platných indikačních omezeních úhrady (IOÚ) v určitých indikacích.

U naivních pacientů je použití jasné a je definováno jak IOÚ, tak SPC přípravku, tedy klasický loading a následná aplikace dle doprovodných textů.

U switchu z jiných molekul (jiných preparátů) je situace také jasná. Při nutné změně léčby je terapie novým produktem zahájena loadingem a pokračuje standardně dle doprovodných textů.

Náš dotaz směřoval hlavně k situaci, kdy bude pacient převáděn z produktu Eylea (2mg, 40MG/ML INJ SOL ISP 1X0,09ML) na produkt Eylea (8mg, 114,3MG/ML INJ SOL 1X0,263ML+1FILTRJ).

Dotaz jsme vznesli v září loňského roku. Nedostali jsme odpověď. Proto jsme iniciovali i jednání na VZP v prosinci loňského roku (Němec, Ernest). Opět bez závazného a písemně potvrzeného závěru. Nicméně z jednání vyplynuly určité závěry, které jsme se rozhodli (po téměř půlročním čekání na vyjádření) reflektovat v našem Stanovisku odborné společnosti (jako samostatný dokument v příloze mailu). V rozhovorech nám bylo řečeno, že posuzování oprávněnosti léčby je vedeno vždy několika skutečnostmi – registrační studie, spc, IOU, poznatky z elongací původních studií, poznatky z reálné klinické praxe a názor kvalifikované odborné veřejnosti (ČVRS-ČOS). Proto jsme se rozhodli vydat výše zmíněné Stanovisko. Je mi líto, že vás nemohu zcela jasně ubezpečit, jak revizní lékaři budou posuzovat tento bod, ale jako společnost budeme zcela jasně obhajovat náš pohled na věc při případných sporech.

2.

I když již bezpochyby jste informováni, připomínáme, že Iluvien má od 1.2. 2025 schválenou úhradu pro dvě indikace, přibyla tedy indikace pro DME.

V rámci centrové léčby je potřeba zasmluvnění LP Iluvien od zdravotních pojišťoven. Nová kompromisní a farmakoeconomicky kalkulovaná cena LP Iluvien je nasmlouvána ke 100 % úhradě bez doplatku pacienta u všech zdravotních pojišťoven.

3.

Již v minulém bulletinu jsme vás informovali, že pro jednání s VZP o event. navýšení počtu aplikačních center potřebujeme data o kapacitních možnostech AC. Děkujeme všem za vyplnění našich dat, která jsme použili při zmíněném jednání na VZP v prosinci.

Bohužel, jejich data a údaje o kapacitních možnostech se neshodují s našimi, což je na delší povídání. Jen ve zkratce uvedu, že vycházejí zásadně z populačně-regionálních map tzv. spádovosti, a ne ze skutečného spádu jednotlivých center. A za druhé jejich průměrné počty aplikací za rok se neshodují s tím, jak nyní probíhá skutečná terapie ve většině center.

K tomuto bodu se sejdem znovu ještě v březnu a určitě následně v červnu. Abychom byli lépe připraveni, rozhodli jsme se jako výbor ČVRS iniciovat a garantovat Hlubkový průzkum skutečného vytížení, logistiky a terapeuticko-



diagnostických zvyklostí AC v ČR. Firma Roche je partnerem této naší akce, výsledky zpracuje nezávislá agentura.

Moc všechny žádám o součinnost. V příštích dnech se na vás obrátí z firmy Roche a agentury a budou si domlouvat schůzku. Celý dotazník není nijak firemně zaměřen, není orientován na produkty a data budou anonymní a souhrnná za ČR jako celek. Dotazník je forma rozhovoru (otevřené, tedy bez-možnostní odpovědi) a zabere vám cca 1,5 hodiny času. Prosím vás o ochotu ke spolupráci. Pokud se máme někde pohybovat, musíme na stůl VZP položit nějaká pro ně relevantní data. Děkuji všem, jen to naše společná věc.

4.

V minulém týdnu, 20.2.2025 proběhla první schůzka v Protonovém centru Praha, kterou za ČVRS inicioval a vedl Dr. J. Ernest. Proběhla prezentace celého centra a byly probrány možnosti zavedení tohoto způsobu léčby pro některé oční onkologické nálezy. Za oftalmologickou obec jsme prezentovali odhadované počty indikací za rok, představili naše možnosti zobrazovacích metod a zaměření, které by byly vhodné pro efektivní cílenou léčbu. Zástupci Protonového centra projeví zájem, prozkoumají reálné zkušenosti s těmito výkonu v zahraničí a navrhnou možnosti a podmínky spolupráce. Jde tedy o první kontakty a o dalším progresu budeme informovat.


MUDr. Pavel Němec
Prezident ČVRS