

L04AA24 Abatacept parent.

Hradenú liečbu môže indikovať reumatológ u aktívnej formy reumatoidnej artritídy stredne ťažkého až ťažkého stupňa u pacientov, ktorí neodpovedali adekvátne na inhibítory TNF.

Hradená liečba sa môže indikovať na V. internej klinike Fakultnej nemocnici s poliklinikou Bratislava, Nemocnica Ružinov, vo Fakultnej nemocnici L. Pasteura, Košice, v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na II. Internej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F. D. Roosevelta, Banská Bystrica.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

Hradenú liečbu môže indikovať detský reumatológ u detí vo veku od šesť rokov s diagnózou polyartikulárna juvenilná idiopatická artritída, ak neodpovedali adekvátne na jeden z inhibítorov TNF.

Hradená liečba sa môže indikovať v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na I. Klinike detí a dorastu Detskej fakultnej nemocnice s poliklinikou Košice.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 18 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou, ak sa po dvanástich týždňoch podávania lieku s účinnou látkou abatacept nedostaví liečebný účinok.

L04AB01 Etanercept parent. Plv.inj

Hradenú liečbu môže indikovať po predchádzajúcom pneumologickom vyšetrení a vyšetrení QuantiFeronu TB

a) reumatológ alebo detský reumatológ pri

1. aktívnej forme reumatoidnej artritídy a juvenilnej idiopatickej artritídy, kde sa nedostavila adekvátne liečebná odpoveď na ochorenie modifikujúce antireumatické lieky (ďalej len „DMARDs“), vrátane metotrexátu,
2. liečbe ťažkej, aktívnej a progresívnej formy reumatoidnej artritídy u dospelých pacientov, ktorí v minulosti neboli liečení metatroxátom,
3. aktívnej a progresívnej psoriatickej artritídy u dospelých, kde bola odpoveď na DMARDs nedostatočná,
4. ťažkej aktívnej ankylozujúcej spondylitídy u dospelých, ktorí mali neadekvátnu odpoveď na konvenčnú liečbu;

Hradenú liečbu môže indikovať reumatológ na V.internej klinike Univerzitetnej nemocnice Bratislava - Ružinov, vo Fakultnej nemocnici L.Pasteura, Košice, v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na II. internej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F. D. Roosevelta, Banská Bystrica;

Hradenú liečbu môže indikovať detský reumatológ v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na I. klinike detí a dorastu Detskej fakultnej nemocnice s poliklinikou Košice.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16(na liečbu reumatoidnej artritídy), č. 17 (na liečbu psoriatickej artritídy), č. 18 (na liečbu juvenilnej idiopatickej artritídy), č. 19 (na liečbu ankylozujúcej spondylitídy) uvedených v časti J VZORY PROTOKOLOV O ZAČATÍ A KONTROLE LIEČBY,

b) dermatovenerológ alebo detský dermatovenerológ u

1. dospelých pacientov so závažnou chronickou generalizovanou psoriázou, u ktorých iná liečba nebola dostatočne účinná, majú kontraindikácie alebo intoleranciu k iným systémovým terapiám, vrátane retinoidov, cyklosporínu, metotrexátu a PUVA;

Hradená liečba sa môže indikovať na dermatovenerologickej klinike Univerzitnej nemocnice s poliklinikou Bratislava – Staré Mesto, dermatovenerologickej klinike Univerzitnej nemocnice L. Pasteura, Košice, dermatovenerologickej klinike Martinskej fakultnej nemocnice, Martin, dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou F.D.Roosevelta, Banská Bystrica, dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice v Nitre a na dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou, Prešov,

2. detí a dospievajúcich od 8 rokov so závažnou chronickou psoriázou s plakmi, ktorí nedostatočne odpovedajú alebo sú intolerantní na inú systémovú liečbu alebo fototerapiu;

Hradená liečba sa môže indikovať na dermatovenerologickej klinike Detskej fakultnej nemocnice s poliklinikou, Bratislava, v Detskej fakultnej nemocnici, Banská Bystrica, na klinike pediatrie Fakultnej nemocnice s poliklinikou A. Reimana, Prešov a v Detskej fakultnej nemocnici s poliklinikou, Košice.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 14 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou, ak sa po dvanástich týždňoch podávania lieku s účinnou látkou etanercept nedostaví liečebný účinok.

L04AB02 Infliximab parent. Plv.inf

Hradenú liečbu môže indikovať po predchádzajúcom pneumologickom vyšetrení a vyšetrení Quanti Feronu TB

a) gastroenterológ pri

1. ťažkej a fistulujúcej forme Crohnovej choroby, neodpovedajúcej na konvenčnú terapiu,
2. stredne ťažkej až ťažkej aktívnej ulceróznej kolitíde, ak zlyhala alebo sa nedosiahla adekvátna liečebná odpoveď na konvenčnú liečbu vrátane kortikosteroidov alebo azatioprínu pri kontraindikácii alebo intolerancii uvedených liečiv;

Hradená liečba sa môže indikovať na Gastroenterologickej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava - nemocnica sv. Cyrila a Metoda, Gastroenterologickom oddelení NOVAMED s.r.o. Banská Bystrica, I. internej klinike LF UP JŠ a FN L. P. Košice, Gastroenterohepatologickom centre THALION, Bratislava, na V. Internej klinike LF UK Univerzitnej nemocnice Bratislava – Ružinov, NZZ KM Management spol. s r.o. Gastroenterologickom oddelení NZZ KM Management spol. s r.o., Nitra, v Centre pre liečbu IBD, II. Internej kliniky Fakultnej nemocnice s poliklinikou A. Reimanna, Prešov, na oddelení gastroenterologickej diagnostiky Internej kliniky Univerzitnej nemocnice Martin a v gastroenterologickej ambulancii Internej kliniky Fakultnej nemocnice s poliklinikou, Trenčín;

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 15 v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby,

b) detský gastroenterológ pri ťažkej a fistulujúcej forme Crohnovej choroby, neodpovedajúcej na konvenčnú terapiu u pediatrických pacientov vo veku 6 až 17 rokov, ktorí neodpovedali na konvenčnú liečbu, vrátane kortikosteroidov, imunomodulátorov a primárnej nutričnej terapie, alebo ktorí takúto liečbu netolerujú alebo je u nich kontraindikovaná. Remicade sa študoval iba v kombinácii s konvenčnou imunosupresívnou liečbou;

Hradená liečba sa môže indikovať na týchto pracoviskách:

Detská fakultná nemocnica s poliklinikou, II. Detská klinika, Bratislava,

Detská fakultná nemocnica s poliklinikou, Banská Bystrica,

Klinika detí a dorastu, Univerzitná nemocnica Martin,

Detská fakultná nemocnica s poliklinikou, Košice;

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 15 v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby,

c) reumatológ pri

1. aktívnej forme reumatoidnej artritídy, kde sa nedostavila adekvátne liečebná odpoveď na DMARDs, vrátane metotrexátu,

2. ťažkej, aktívnej a postupujúcej forme reumatoidnej artritídy u pacientov s včasnou malignou formou alebo pri kontraindikácii metotrexátu alebo iných DMARDs,

b) aktívnej a progresívnej psoriatickej artritíde, kde sa nedostavila adekvátne liečebná odpoveď na DMARDs, v kombinácii s metotrexátom alebo ako monoterapiu u pacientov, ktorí metotrexát neznášajú alebo je u nich kontraindikovaný,

c) ankylozujúcej spondylitíde u pacientov s ťažkými axiálnymi symptómami, zvýšenými serologickými ukazovateľmi zápalovej aktivity, u ktorých sa nedostavila adekvátne liečebná odpoveď na konvenčnú terapiu (vrátane plnej dávky NSA a zhodnotenia expertom na ankylozujúcu spondylitídu);

Hradená liečba sa môže indikovať na V. internej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava – Ružinov, Univerzitnej nemocnici L. Pasteura, Košice, v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na II. internej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F. D. Roosevelta, Banská Bystrica;

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 (na liečbu reumatoidnej artritídy), č. 17 (na liečbu psoriatickej artritídy) alebo č. 19 (na liečbu ankylozujúcej spondylitídy) uvedených v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby,

d) dermatológ u dospelých pacientov so závažnou chronickou generalizovanou psoriázou, u ktorých iná liečba nebola dostatočne účinná, majú kontraindikácie alebo intoleranciu k iným systémovým terapiám, vrátane retinoidov, cyklosporínu, metotrexátu a PUVA.

Hradená liečba sa môže indikovať na dermatovenerologickej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava – Staré Mesto, dermatovenerologickej klinike Univerzitnej nemocnice L. Pasteura, Košice, dermatovenerologickej klinike Univerzitnej nemocnice Martin, dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou F.D.Roosevelta, Banská Bystrica, dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice v Nitre a na dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou, Prešov;

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 14 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou, ak sa po ôsmich týždňoch podávania lieku s účinnou látkou infliximab nedostaví liečebný účinok.

L04AB04 Adalimumab parent.

Hradenú liečbu môže indikovať po predchádzajúcom pneumologickom vyšetrení a vyšetrení QuantiFeronu TB u pacientov

d) reumatológ alebo detský reumatológ pri

1. aktívnej forme reumatoidnej artritídy, kde bola odpoveď na DMARDs, vrátane metotrexátu, nedostatočná,
 2. ťažkej, aktívnej a postupujúcej forme reumatoidnej artritídy, alebo pri kontraindikácii metotrexátu alebo iných DMARDs,
 3. liečbe ťažkej, aktívnej a progresívnej formy reumatoidnej artritídy u dospelých pacientov, ktorí v minulosti neboli liečení metotrexátom,
 4. aktívnej a progresívnej psoriatickej artritíde u dospelých pacientov, ak bola odpoveď na DMARDs nedostatočná,
 5. ťažkej aktívnej ankylozujúcej spondylitíde, kde bola odpoveď na konvenčnú liečbu nedostatočná,
 6. aktívnej juvenilnej idiopatickej artritíde v kombinácii s metotrexátom u mladistvých od dovŕšenia 13 roku veku do 17 roku veku, ktorí mali neadekvátnu odpoveď na jeden alebo viac bazálnych antireumatík (DMARDs). Liek sa môže podávať aj ako monoterapia v prípade intolerancie metotrexátu alebo ak je pokračovanie v liečbe metotrexátom nevhodné;
- Hradená liečba sa môže indikovať na V.internej klinike Univerzitetnej nemocnice Bratislava – Ružinov, v Univerzitetnej nemocnici L. Pasteura, Košice, v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na II. internej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F. D. Roosevelta, Banská Bystrica;
- Hradenú liečbu môže indikovať detský reumatológ v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na I. klinike detí a dorastu Detskej fakultnej nemocnice s poliklinikou Košice;
- Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 (na liečbu reumatoidnej artritídy), č. 17 (na liečbu psoriatickej artritídy) alebo č. 19 na liečbu ankylozujúcej spondylitídy) uvedených v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby,

e) gastroenterológ pri ťažkej aktívnej Crohnovej chorobe a na udržanie remisie u pacientov, ktorí napriek úplnej a primeranej liečbe kortikosteroidom alebo imunosupresívom na túto liečbu neodpovedali, alebo ktorí túto liečbu netolerujú alebo je u nich táto liečba z liečebných dôvodov kontraindikovaná. Na úvod liečby sa má Adalimumab podávať v kombinácii s kortikosteroidmi. Adalimumab sa môže podať ako monoterapia v prípade neznášanlivosti kortikosteroidov alebo keď pokračovanie liečby kortikosteroidmi nie je vhodné;

Hradená liečba sa môže indikovať na Gastroenterologickej klinike Univerzitetnej nemocnice Bratislava – nemocnica sv. Cyrila a Metoda, Gastroenterologickom oddelení NOVAMED s.r.o. Banská Bystrica, I. internej klinike LF UP JŠ a FN L. P. Košice, Gastroenterohepatologickom centre THALION, Bratislava, na V. Internej klinike LF UK Univerzitetnej nemocnice Bratislava – Ružinov, Gastroenterologickom oddelení NZZ KM Management spol. s r.o., Nitra, v Centre pre liečbu IBD, II. Internej kliniky Fakultnej nemocnice s poliklinikou A. Reimanna, Prešov, na oddelení gastroenterologickej diagnostiky Internej kliniky Univerzitetnej nemocnice Martin a v gastroenterologickej ambulancii Internej kliniky Fakultnej nemocnice s poliklinikou, Trenčín;

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 15 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby,

c) dermatológ u dospelých pacientov na liečbu stredne ťažkej až ťažkej chronickej plakovej psoriázy, ktorí neodpovedali na inú systémovú liečbu, vrátane cyklosporínu, metotrexátu alebo PUVA, alebo ktorých je táto liečba kontraindikovaná alebo ju neznášajú;

Hradená liečba sa môže indikovať na dermatovenerologickej klinike Univerzitetnej nemocnice Bratislava - Staré Mesto, dermatovenerologickej klinike Univerzitetnej nemocnice L. Pasteura, Košice, dermatovenerologickej klinike Univerzitetnej nemocnice, Martin, dermatovenerologickej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F.D.Roosevelta, Banská Bystrica,

dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice v Nitre a na dermatovenerologickom oddelení Fakultnej nemocnice s poliklinikou, Prešov;

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 14 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou, ak sa po šestnástich týždňoch podávania lieku s účinnou látkou adalimumab nedostaví liečebný účinok.

L04AB05 Certolizumab parent.

Hradenú liečbu môže indikovať reumatológ po predchádzajúcom pneumologickom vyšetrení a vyšetrení QuantiFeronu TB u dospelých pacientov pri

- a) aktívnej forme reumatoidnej artritídy v kombinácii s metotrexátom, keď je odpoveď na antireumatiká modifikujúce ochorenie (DMARDs), vrátane metotrexátu, nedostatočná,
- b) ťažkej, aktívnej a postupujúcej forme reumatoidnej artritídy v monoterapii v prípade intolerancie metotrexátu, alebo keď pokračovanie v liečbe metotrexátom nie je vhodné.

Hradená liečba sa môže indikovať v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany, na V. internej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava - Ružinov, v Univerzitnej nemocnici L. Pasteura, Košice a na II. internej klinike FNsP F.D. Roosevelta, Banská Bystrica.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby.

Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou, ak sa po dvanástich týždňoch podávania lieku s účinnou látkou certolizumab nedostaví liečebný účinok.

L04AB06 Golimumab parent.

Hradenú liečbu môže indikovať reumatológ po predchádzajúcom pneumologickom vyšetrení a vyšetrení QuantiFeronu TB u dospelých pacientov pri

- a) aktívnej forme reumatoidnej artritídy v kombinácii s metotrexátom, keď je odpoveď na antireumatiká modifikujúce ochorenie (DMARDs), vrátane metotrexátu, nedostatočná,
- b) aktívnej a progresívnej psoriatickej artritíde samostatne alebo v kombinácii s metotrexátom, keď je odpoveď na antireumatiká modifikujúce ochorenie (DMARDs) nedostatočná,
- c) závažnej, aktívnej ankylozujúcej spondylitíde u pacientov, ktorí dostatočne neodpovedali na konvenčnú terapiu.

Hradená liečba sa môže indikovať v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany, na V. internej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava - Ružinov, v Univerzitnej nemocnici L. Pasteura, Košice a na II. Internej klinike FNsP F.D. Roosevelta, Banská Bystrica.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 (na liečbu reumatoidnej artritídy), č. 17 (na liečbu psoriatickej artritídy) alebo č. 19 (na liečbu ankylozujúcej spondylitídy) uvedených v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou, ak sa po štrnástich týždňoch podávania lieku s účinnou látkou golimumab nedostaví liečebný účinok.

L04AC07 Tocilizumab parent.

Hradenú liečbu môže indikovať po predchádzajúcom pneumologickom vyšetrení a vyšetrení QuantiFeronu TB reumatológ v kombinácii s metotrexátom na liečbu stredne ťažkej až ťažkej aktívnej reumatoidnej artritídy u dospelých pacientov, ktorí na predchádzajúcu liečbu jedným alebo

viacerými antireumatikami modifikujúcimi priebeh choroby, alebo inhibítormi tumor nekrotizujúceho faktora buď neodpovedali dostatočne, alebo ju netolerovali. U týchto pacientov sa tocilizumab môže podávať v monoterapii v prípade intolerancie metotrexátu, alebo keď je pokračujúca liečba metotrexátom nevhodná.

Hradená liečba sa môže indikovať na V. internej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava – Ružinov, v Univerzitnej nemocnici L. Pasteura, Košice, v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na II. internej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F. D. Roosevelta, Banská Bystrica.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 uvedeného v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

Ďalšia liečba nie je hradenou liečbou, ak sa po dvanástich týždňoch podávania lieku s účinnou látkou tocilizumab nedostaví liečebný účinok.

L01XC02 Rituximab parent.

Hradenú liečbu môže indikovať

a) hematológ alebo klinický onkológ

1. na liečbu doteraz neliečených pacientov v štádiách III-IV folikulového lymfómu v kombinácii s chemoterapiou,
2. ako udržiavaciu liečbu pacientov s relapsujúcim/refraktérnym folikul. lymfómom, ktorí odpovedali na indukčnú liečbu chemoterapiou s alebo bez rituximabu,
3. ako monoterapiu na liečbu pacientov v štádiách III-IV folikul. lymfómu, ktorí sú rezistentní na chemoterapiu, alebo ktorí sa nachádzajú v druhom alebo nasledujúcom ďalšom relapse po chemoterapii,
4. na liečbu pacientov s CD20 pozit. difúznym B-veľkobunkovým non-Hodgkinovým lymfómom v kombinácii s CHOP (cyklofosamid, doxorubicín, vinkristín, prednizolón) chemoterapiou,
5. na liečbu doteraz neliečených pacientov a pacientov s relapsujúcou/refraktérnou chronickou lymfocytovou leukémiou (CLL) v kombinácii s chemoterapiou;

Hradená liečba sa môže indikovať v Národnom onkologickom ústave, Bratislava, v Onkologickom ústave sv. Alžbety s. r. o., na hematologickej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava - nemocnica sv. Cyrila a Metoda, vo Východoslovenskom onkologickom ústave a. s., Košice, na klinike hematológie a onkohematológie Univerzitnej 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 Univerzitnej nemocnici, Martin a vo Fakultnej nemocnici s poliklinikou J. A. Reimana Prešov; Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 20 v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

b) reumatológ u aktívnej formy reumatoidnej artritídy ťažkého stupňa u pacientov, ktorí neodpovedali adekvátne na inhibítory TNF;

Hradená liečba sa môže indikovať na V. internej klinike Univerzitnej nemocnice Bratislava - Ružinov, na I. internej klinike Univerzitnej nemocnice L. Pasteura, Košice, v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na II. internej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F.D.Roosevelta, Banská Bystrica.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

L01XC02 Rituximab parent.

Hradenú liečbu môže indikovať

b) hematológ alebo klinický onkológ

1. na liečbu doteraz neliečených pacientov v štádiách III-IV folikulového lymfómu v kombinácii s chemoterapiou,
2. ako udržiavaciu liečbu pacientov s relapsujúcim/refraktérnym folikul. lymfómom, ktorí odpovedali na indukčnú liečbu chemoterapiou s alebo bez rituximabu,
3. ako monoterapiu na liečbu pacientov v štádiách III-IV folikul. lymfómu, ktorí sú rezistentní na chemoterapiu, alebo ktorí sa nachádzajú v druhom alebo nasledujúcom ďalšom relapse po chemoterapii,
4. na liečbu pacientov s CD20 pozit. difúznym B-vel'kobunkovým non-Hodgkinovým lymfómom v kombinácii s CHOP (cyklofosamid, doxorubicín, vinkristín, prednizolón) chemoterapiou,
5. na liečbu doteraz neliečených pacientov a pacientov s relapsujúcou/refraktérnou chronickou lymfocytovou leukémiou (CLL) v kombinácii s chemoterapiou;

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 a vo Fakultnej nemocnici s poliklinikou J. A. Reimana Prešov; Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 20 v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby

b) reumatológ u aktívnej formy reumatoidnej artritídy ťažkého stupňa u pacientov, ktorí neodpovedali adekvátne na inhibítory TNF;

Hradená liečba sa môže indikovať na V. internej klinike Univerzitetnej nemocnice Bratislava - Ružinov, na I. internej klinike Univerzitetnej nemocnice L. Pasteura, Košice, v Národnom ústave reumatických chorôb, Piešťany a na II. internej klinike Fakultnej nemocnice s poliklinikou F.D.Roosevelta, Banská Bystrica.

Hradená liečba podlieha predchádzajúcemu schváleniu revíznym lekárom na základe predloženého protokolu o začatí a kontrole liečby podľa vzoru č. 16 v časti J Vzory protokolov o začatí a kontrole liečby