

OBCHODNÍ TAJEMSTVÍ

**Příloha č. 1 – Specifikace Přípravku a výše Limitu
ke Smlouvě o limitaci rizik spojených s hrazením léčivého přípravku
č. 2/2018**

1. Držitel dodává na trh v České republice níže specifikovaný Přípravek:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňk názvu
0210271	CYRAMZA	10MG/ML INF CNC SOL 2X10ML
<p>Léčivý přípravek CYRAMZA je indikován v kombinaci s paklitaxelem k léčbě dospělých pacientů s pokročilým karcinomem žaludku nebo adenokarcinomem gastroezofageální junkce s progresí choroby po předchozí chemoterapii kombinací platiny a fluoropyrimidinu, jejichž stav výkonnosti dle ECOG dosahuje hodnot 0-1.</p> <p>Pokud je z důvodu toxicity nutno přerušit nebo ukončit podávání paklitaxelu v rámci kombinovaného režimu, je možno pokračovat v léčbě ramucirumabem, pokud je podávání ramucirumabu samotného dobře snášeno. Léčba ramucirumabem se ukončuje při zjištění progresu či při netoleranci léčby ramucirumabem.</p>		

2. Předmětným správním řízením je správní řízení zahájené dne 7. 9. 2015 a vedené Ústavem pod sp. zn. SUKLS155956/2015.
3. Limity pro níže definovaná dílčí období smluvní strany určují ve výši:
- první dílčí období – první rok trvalé úhrady Přípravku KČ
 - druhé dílčí období – druhý rok trvalé úhrady Přípravku KČ
 - třetí dílčí období – třetí rok trvalé úhrady Přípravku..... KČ

V Praze dne 31. 1. 2018

V Praze dne 31. 1. 2018

Za Pojišťovnu:
razítko a podpis

Za Držitele:
razítko a podpis

MUDr. Alena Miková
ředitelka Odboru léčiv a zdravotnických
prostředků VZP ČR

Miha Kline
jednatel, Country Manager