

# SOUHRN K 2.HODNOTÍCÍ ZPRÁVĚ

sp. zn. SUKLS454300/2025, datum: 17. 4. 2026

## Hodnocený přípravek a pro jaké použití byl hodnocen

Přípravek TRODELVY (obsahující léčivou látku sacituzumab govitekan) je určený k léčbě pacientů s pokročilým triple-negativním karcinomem prsu (mTNBC). Jedná se o vysoce závažné onemocnění zkracující významně délku života.

## Vyjádření Ústavu k hodnocenému přípravku v dané indikaci

Léčivý přípravek (dále jen „přípravek“) TRODELVY představuje přidanou hodnotu u pacientů s neresekovatelným nebo metastazujícím triple-negativním karcinomem prsu (mTNBC), kteří podstoupili dvě nebo více předchozích systémových terapií, z nichž alespoň jedna byla na pokročilé onemocnění. Přípravek má potenciál významně prodloužit přežití pacientů bez progresu onemocnění, zlepšit kvalitu života a v konečném důsledku i prodloužit celkové přežití.

Přípravek splňuje odborná kritéria navržená žadatelem pro označení jako vysoce inovativní léčivý přípravek (VILP), jelikož je určený k léčbě vysoce závažného onemocnění a zvyšuje naději na přežití bez progresu tohoto onemocnění alespoň o 30 % a zároveň prodlužuje i střední dobu přežití alespoň o 30 % a zároveň nejméně o 3 měsíce. Zařazení přípravku do systému úhrad představuje finanční dopad na prostředky veřejného zdravotního pojištění souladný s veřejným zájmem.

Ústav proto vydává pozitivní zhodnocení a navrhuje úhradu přiznat.

## Na základě jakých podkladů Ústav uvedené stanovisko vydává

Ústav posoudil klinické aspekty zařazení přípravku TRODELVY do systému úhrad. Zohlednil odborné podklady z klinických studií a farmakoekonomické analýzy dopadu na rozpočet, které předložila farmaceutická společnost uvádějící přípravek na český trh. Dále vzal Ústav v potaz aktuální doporučené postupy k terapii pokročilého triple-negativního karcinomu prsu, dostupné vyjádření České onkologické společnosti ČLS JEP a další shromážděné důkazy.

## Co to znamená pro pacienty a lékaře?

Léčivému přípravku TRODELVY bude v další fázi správního řízení přiznána druhá dočasná úhrada na 2 roky, pokud žádný z účastníků řízení (farmaceutická společnost nebo zdravotní pojišťovny) nepředloží zásadní nový důkaz, který by odborné posouzení změnil.

## Správní řízení

Spisová značka: SUKLS454300/2025

## Léčivý přípravek/ potravina pro zvláštní lékařské účely a žadatel

Žadatel: **Gilead Sciences Ireland UC**

Zástupce: **Gilead Sciences s.r.o.**

Léčivá látka a cesta podání: Sacituzumab govitekan, intravenózní podání

ATC: L01FX17

Léčivý přípravek / PZLÚ: TRODELVY 200MG INF PLV CSL 1

Držitel rozhodnutí o registraci: **Gilead Sciences Ireland UC**

## Posuzovaná indikace

Léčba dospělých pacientů s neresekovatelným nebo metastazujícím triple-negativním karcinomem prsu, kteří podstoupili dvě nebo více předchozích systémových terapií, z nichž alespoň jedna byla na pokročilé onemocnění.

## Stanovisko k žádosti

Důkazy o přínosu terapie sacituzumab govitekanem přináší randomizovaná studie fáze III, ASCENT, která dostatečným způsobem doložila statisticky i klinicky významný přínos léčby pro pacienty s neresekovatelným nebo metastazujícím triple-negativním karcinomem prsu, kteří podstoupili dvě nebo více předchozích systémových terapií, z nichž alespoň jedna byla na pokročilé onemocnění ve srovnání s chemoterapií zvolenou na základě výběru lékaře (tj. eribulin, vinorelbin, kapecitabin či gemcitabin). Léčba sacituzumab govitekanem především významně prodloužila přežití do progresu onemocnění, snížila riziko úmrtí a celkově měla i pozitivní vliv na kvalitu života léčených pacientů. **S ohledem na přínos terapie ve smyslu  $\geq 30\%$  zlepšení v parametru s dopadem na kvalitu života, tj. doby přežití do progresu onemocnění (PFS), a snížení úmrtnosti alespoň o 30 % a zároveň nejméně o 3 měsíce jsou splněna hned dvě zákonná kritéria vysoké inovativnosti.**

Hodnocení nákladové efektivity není dle ustanovení § 39d odst. 3 zákona o veřejném zdravotním pojištění v případě stanovení druhé dočasné úhrady vysoce inovativního léčivého přípravku vyžadováno.

Analýza dopadu na rozpočet odhaduje ročně 135 léčených pacientů a ukazuje výsledek ve výši 217,5 milionů Kč v prvních pěti letech. Na základě shromážděných důkazů ve spise lze aktuální dopad na rozpočet považovat za souladný s veřejným zájmem.

Ústavu nebyly předloženy smlouvy uzavřené mezi držiteli rozhodnutí o registraci a zdravotními pojišťovnami zajišťující limitaci nákladů.

## Zařazení do skupiny v zásadě terapeuticky zaměnitelných LP nebo PZLÚ

Léčivý přípravek byl posouzen jako nezaměnitelný s žádnou referenční skupinou.

K léčivému přípravku nebyla identifikována žádná srovnatelně účinná a nákladově efektivní terapie.

## Maximální cena

Maximální cena (ex offo) je stanovena následovně:

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku/PZLÚ	Doplněk názvu	Stávající výše maximální ceny / balení (Kč)	Maximální cena výrobce / balení (Kč)	Maximální cena pro konečného spotřebitele / balení (Kč)
0255303	TRODELVY	200MG INF PLV CSL 1	23 790,61	<b>21 167,31</b>	25 142,49

## Obvyklá denní terapeutická dávka (ODTD)

71,4286 mg/den

## Úhrada ze zdravotního pojištění

Úhrada z prostředků veřejného zdravotního pojištění je stanovena dočasná na 2 roky následovně:

Základní úhrada se odvíjí od nejnižší ceny v EU LP TRODELVY 200MG INF PLV CSL 1 zjištěné v Dánsku.

Kód SÚKL	Název léčivého přípravku	Doplněk názvu	Návrh žadatele: jádrová úhrada / balení (Kč)	Stanovisko Ústavu: jádrová úhrada / balení (Kč)	Úhrada pro konečného spotřebitele / balení (Kč)
0255303	TRODELVY	200MG INF PLV CSL 1	21 387,47	<b>20 496,44</b>	24 376,09

## Podmínky úhrady

Jsou stanoveny následovně:

**S**

**P:** Sacituzumab govitekan je hrazen u dospělých pacientů s neresekovatelným nebo metastazujícím triple-negativním karcinomem prsu, kteří podstoupili dvě nebo více předchozích systémových terapií, z nichž byla alespoň jedna pro pokročilé onemocnění. Léčba je hrazena do progresu onemocnění nebo neakceptovatelné toxicity. Pacient musí kumulativně splňovat následující podmínky: a) má výkonnostní stav 0–1 dle ECOG; b)

předchozí terapie má zahrnovat antracyklin a taxan, kromě pacientů, kteří nebyli pro tuto léčbu vhodní; c) nevykazuje přítomnost klinicky aktivních mozkových metastáz anebo jsou mozkové metastázy adekvátně léčeny.