

Indikační omezení kanaqliflozinu se mění

S platností od 1. 1. 2025 se rozhodnutím SÚKL mění indikační omezení pro kanaqliflozin (LP Invokana) při léčbě diabetika 2. typu s diabetickým onemocněním ledvin

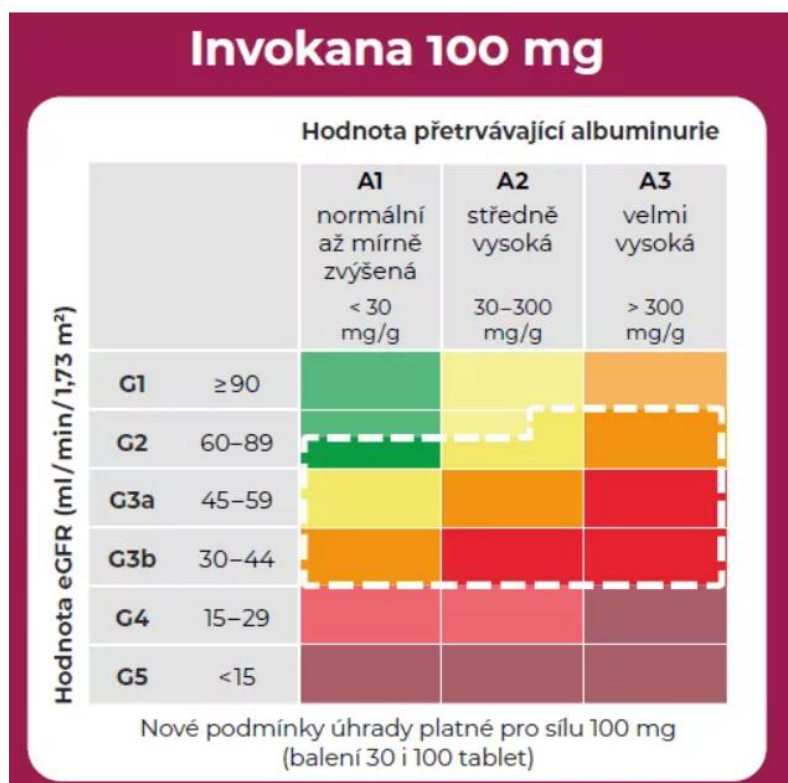
Invokana 100 mg

Podmínka albuminurie vypuštěna u pacientů s:

1) odhadovanou glomerulární filtraci (eGFR) v rozmezí 0,5 až méně než 1,25 ml/s/1,73 m² (30 až méně než 75 ml/min/1,73 m²)

Podmínka albuminurie zmírněna (z 33,9 mg/mmol (300 mg/g) u pacientů s:

2) eGFR v rozmezí 1,25 až méně než 1,5 ml/s/1,73 m² (75 až méně než 90 ml/min/1,73 m²) a současně poměr albumin/kreatinin v moči alespoň **22,6 mg/mmol (200 mg/g)**.



Plné znění podmínek úhrady pro sílu 100 mg:

https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/leciva/0194607

Invokana 300 mg

Obdobné podmínky úhrady jsou stanoveny **nově i pro sílu 300 mg** kanagliflozinu,

1) v rozmezí eGFR 1-1,25 ml/s/1,73 m² (60-75 ml/min/1,73 m²) **bez albuminurie**

2) v rozmezí eGFR 1,25-1,5 ml/s/1,73 m² (75 až méně než 90 ml/min/1,73 m²) s podmínkou albuminurie od 22,6 mg/nmol (200 mg/g)

		Hodnota přetrvávající albuminurie		
		A1 normální až mírně zvýšená < 30 mg/g	A2 středně vysoká 30-300 mg/g	A3 velmi vysoká > 300 mg/g
Hodnota eGFR (ml/min/1,73 m ²)	G1	≥ 90		
	G2	60-89		
	G3a	45-59		
	G3b	30-44		
	G4	15-29		
	G5	<15		

Nové podmínky úhrady platné pro sílu 300 mg
(balení 30 i 100 tablet)

Plné znění podmínek úhrady pro sílu 300 mg

https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/leciva/0194611