



16. SPC přípravku Cosentyx, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/cosentyx-epar-product-information_cs.pdf
17. SPC přípravku Kineret, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/kineret-epar-product-information_cs.pdf
18. SPC přípravku Taltz, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/taltz-epar-product-information_cs.pdf
19. SPC přípravku Ilaris, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/ilaris-epar-product-information_cs.pdf
20. SPC přípravku Entyvio, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/entyvio-epar-product-information_cs.pdf
21. SPC přípravku Benlysta, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/benlysta-epar-product-information_cs.pdf
22. Ryšavá R. Atypický hemolyticko-uremický syndrom a současné názory na jeho léčbu. Interní Med. 2017; 19(3): 116–124.
23. Filipovská O. Omalizumab v dlouhodobé léčbě těžké chronické spontánní kopřivky – praktické zkušenosti. Dermatol. praxi 2018; 12(1): 36–39.
24. Krčmová I, Novosad J. Biologická léčba bronchiálního astmatu. Remedia 2017; 27 (2): 202–208.
25. Straňák Z. Imunoprolaxe závažných forem RSV infekce neovlivňuje očkování u dětí – nová indikační kritéria. Pediatr. praxi 2015; 16(4): 247–250.
26. Peterka M, Kasl Z. Monoklonální protilátky v léčbě roztroušené sklerózy. Neurol. praxi 2018; 19(2): 123–129.
27. Večeřa R. Monoklonální protilátky v terapii vysokých hladin cholesterolu. Prakt. Lékař. 2017; 13(3e): e3–e7.
28. Bultas J. Monoklonální protilátky v kardiologii – téma stále aktuálnější. Remedia 2015; 25(6): 413–416.
29. SPC přípravku Simulect, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/simulect-epar-product-information_cs.pdf
30. Skácelová S. Denosumab. Remedia 2011; 21: 230–237.
31. Cummings SR, San Martin J, McClung MR, et al. Denosumab for prevention of fractures in postmenopausal women with osteoporosis. N Engl J Med 2009; 361: 756–765.
32. SPC přípravku Lucentis, dostupné z: https://www.ema.europa.eu/documents/product-information/lucentis-epar-product-information_cs.pdf
33. Strojil J. Biosimilars – specifika schvalovacího procesu v EU. Klin Farmakol Farm 2014; 28(1): 14–18.
34. https://www.ema.europa.eu/en/medicines/field_ema_web_categories%253Aname_field/Human/ema_group_types/ema_medicine/ema_medicine_types/field_ema_med_biosimilar/field_ema_med_status/authorised-36