



## Rada Przejrzystości

działająca przy

Prezese Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji

---

**Opinia Rady Przejrzystości**  
**nr 167/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku**  
**w sprawie substancji czynnej lamivudinum we wskazaniach**  
**pozarejestacyjnych: leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B**  
**u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców**  
**z chłoniakami, leczonych rytuksymabem**

*Rada Przejrzystości uważa za zasadną kontynuację refundacji leków zawierających substancję czynną lamivudinum we wskazaniach pozarejestacyjnych: leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców z chłoniakami, leczonych rytuksymabem.*

### **Uzasadnienie**

*Lamiwudyna redukuje ryzyko reaktywacji zakażenia HBV/R-HBV u osób po przeszczepieniu wątroby i poddawanych immunosupresji. Reaktywacja ta może być przyczyną niewydolności wątroby i zgonu chorego. Niewydolność wątroby może być przyczyną utraty przeszczepionego narządu, a u chorych leczonych rytuksymabem – często zmusza do przerwania leczenia choroby zasadniczej*

### **Tryb wydania opinii**

Opinię wydano na podstawie art. 40 ustawy z 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 784 z późn. zm.).

Wykorzystane źródła danych:

1. Opracowanie na potrzeby Rady Przejrzystości w sprawie zasadności finansowania ze środków publicznych leków we wskazaniach innych niż ujęte w Charakterystyce Produktu Leczniczego, aneks do raportu nr: bor.434.9.2016 „LAMIWUDYNA we wskazaniach: Leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców z chłoniakami, leczonych rytuksymabem”, data ukończenia: czerwiec 2019 r.

