

Posiedzenie Rady Przejrzystości 4/2019 w dniu 28.01.2019 r.

Porządek obrad obejmuje:

Przygotowanie opinii w sprawie oceny zasadności wprowadzenia zmian zapisów programu lekowego: „**LECZENIE OPORNEGO NA KASTRACJE RAKA GRUCZOŁU KROKOWEGO (ICD-10 C61)**” w zakresie kryteriów kwalifikacji do leczenia produktem leczniczym **Zytiga** (abirateroni acetat).

Przygotowanie stanowisk w sprawie oceny leków:

- **Firdapse** (amifampridinum) w ramach programu lekowego „Leczenie amifamprydyną w zespole miastenicznym Lamberta-Eatona (ICD-10 G73.1)”,
- **Entyvio** (vedolizumabum) w ramach programu lekowego „Leczenie choroby Leśniowskiego - Crohna (chLC) (ICD-10 K50)”.

Przygotowanie opinii w sprawie zasadności finansowania ze środków publicznych, w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych, leków:

- **Mozobil** (plerixafor) we wskazaniu: neuroblastoma (ICD-10: C74.1),
- **Opdivo** (nivolumab) we wskazaniu: wtórny nowotwór układu oddechowego i pokarmowego (ICD-10: C78.0),
- **Opdivo** (nivolumab) we wskazaniu: rak języka (ICD-10: C01),
- **Tygacil** (tigecyclinum) we wskazaniu: nawracające zapalenia narządów miednicy małej (ICD10: N71.9).

Przygotowanie stanowiska w sprawie zasadności zakwalifikowania świadczenia „**Relaksacyjna Szyna Zgryzowa**” jako świadczenia gwarantowanego.

Przygotowanie stanowiska w sprawie zasadności wydawania zgód na refundację prowadzanego z zagranicy w ramach importu docelowego produktu leczniczego **Myalept** (metreleptin) we wskazaniu: lipodystrofia Dunninga w przebiegu lipodystrofii o dziedziczeniu dominującym związanej z mutacją w genie LMNA.

Przygotowanie opinii w sprawie zasadności:

- utworzenia odrębnych grup limitowych dla produktów leczniczych zawierających substancje czynne: **ocreotidum i lanreotidum** stosowanych w ramach chemioterapii oraz utrzymania odrębnych grup limitowych dla powyższych substancji stosowanych we wszystkich wskazaniach objętych refundacją w ramach listy aptecznej;
- utrzymania wspólnej grupy limitowej dla produktów leczniczych zawierających substancje czynne: **ocreotidum i lanreotidum** stosowanych w ramach chemioterapii oraz wyodrębnienia odrębnych grup limitowych dla powyższych substancji stosowanych we wszystkich wskazaniach objętych refundacją w ramach listy aptecznej;
- utrzymania wspólnej grupy limitowej dla produktów leczniczych zawierających substancje czynne: **ocreotidum i lanreotidum** stosowanych w ramach chemioterapii oraz odrębnych grup limitowych dla powyższych substancji stosowanych we wszystkich wskazaniach objętych refundacją w ramach listy aptecznej.

Przygotowanie opinii o projekcie programu polityki zdrowotnej Ministra Zdrowia współfinansowanego przez UE w ramach EFS: **„Ogólnopolski program profilaktyki obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi”**.