

**Porządek obrad obejmuje:**

Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Rybelsus (semaglutide)** we wskazaniu: **cukrzyca typu 2**, u pacjentów stosujących co najmniej dwa doustne leki hipoglikemizujące lub insulinę bazową w skojarzeniu z co najmniej jednym doustnym lekiem hipoglikemizującym, z HbA1c  $\geq 8\%$ , z otyłością zdefiniowaną jako BMI  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup> oraz z bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym zdefiniowanym jako: potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa lub uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przerost lewej komory, lub retinopatię, lub obecność 2 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu.

Przygotowanie opinii w sprawie zalecanych technologii medycznych, działań przeprowadzanych w ramach programów polityki zdrowotnej oraz warunków ich realizacji w zakresie **profilaktyki nowotworów gruczołu krokowego**.

Przygotowanie opinii w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną **coleciferolum** we wskazaniu: **przewlekła choroba nerek**.

Przygotowanie opinii w sprawie zasadności wprowadzenia **zmian w dotychczasowym opisie programu lekowego: B.98. „Leczenie pediatrycznych chorych na przewlekłą pierwotną małopłytkowość immunologiczną (ICD-10 D69.3)”**.