

Posiedzenie Rady Przejrzystości 22/2024 w dniu 23.05.2024 r.

Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie opinii w sprawie zasadności umieszczenia poszczególnych produktów z wykazu TLI na liście technologii lekowych o wysokim poziomie innowacyjności przygotowywanej przez MZ:
 - 1) **Finlee (mezylan dabrafenibu)** w skojarzeniu z trametynibem w leczeniu dzieci i młodzieży w wieku 1 roku i starszych **z glejakiem o wysokim stopniu złośliwości** (ang. high-grade glioma, HGG) z mutacją BRAF V600E, którzy otrzymali wcześniej przynajmniej jeden cykl leczenia radioterapią i (lub) chemioterapią,
 - 2) **Finlee (mezylan dabrafenibu)** w skojarzeniu z trametynibem w leczeniu dzieci i młodzieży w wieku 1 roku i starszych **z glejakiem o niskim stopniu złośliwości** (ang. lowgrade glioma, LGG) z mutacją BRAF V600E, którzy wymagają terapii systemowej,
 - 3) **Loargys (pegzylarginaza)** w leczeniu niedoboru arginazy-1 (ARG1-D), znanego również pod nazwą hiperargininemii, u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych,
 - 4) **Tibsovo (iwosydenib)** w skojarzeniu z azacytydyną w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną ostrą białaczką szpikową (ang. acute myeloid leukaemia, AML) z mutacją w genie kodującym dehydrogenazę izocytrynianu 1 (IDH1) R132, którzy nie są zakwalifikowani, aby otrzymać standardową chemioterapię indukcyjną.