

## Posiedzenie Rady Przejrzystości 15/2025 w dniu 14.04.2025 r.

### Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie opinii w sprawie oceny zasadności wprowadzenia zmian w ramach programu lekowego **B.23. „Leczenie choroby Gauchera typu I oraz typu III (ICD-10 E 75.2)”**.
2. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Fabhalta (iptacopan)** w ramach programu lekowego B.96 „Leczenie chorych z nocną napadową hemoglobinurią (PNH) (ICD-10 D59.5)”.
3. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Tagrisso (osimertinibum)** w ramach programu lekowego B.6 „Leczenie chorych na raka płuca (ICD-10: C34) oraz międzybłoniaka opłucnej (ICD-10: C45)”.
4. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Xyrem (natrii hydroxybutyras)** we wskazaniu: narkolepsja z katapleksją.
5. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Albendazol Micro Labs** we wskazaniach:
  - 1) bąblowica wątroby wywołana przez *Echinococcus multilocularis*;
  - 2) bąblowica wątroby wywołana przez *Echinococcus granulosus*.
6. Przygotowanie opinii w sprawie programu polityki zdrowotnej jednostki samorządu terytorialnego **„Rehabilitacja lecznicza mieszkańców Gminy Lesznówola”**.
7. Przygotowanie opinii dla substancji czynnej **carbamazepinum** we wskazaniach:
  - 1) neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL;
  - 2) ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL.
8. Przygotowanie opinii dla substancji czynnej **peginterferonum alfa-2a** we wskazaniu: C.79.a. (C92.1 przewlekła białaczka szpikowa).
9. Przygotowanie opinii dla substancji czynnej **lakozamid** we wskazaniach:
  - 1) Stałe postacie farmaceutyczne:

terapia dodana u chorych poniżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych;
  - 2) Płynne postacie farmaceutyczne:

terapia dodana u chorych poniżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych.

10. Przygotowanie opinii dla substancji czynnej **posaconazolom** we wskazaniu aptecznym:

- 1) zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 roku życia przygotowujących do przeszczepienia komórek krwiotwórczych;
- 2) stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego.

11. Przygotowanie opinii dla substancji czynnej **posaconazolom** we wskazaniu aptecznym:

- 1) przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych;
- 2) ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii;
- 3) chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii;
- 4) nowotwory łagodne u dzieci do 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii.