

Posiedzenie Rady Przejrzystości 18/2025 w dniu 05.05.2025 r.

Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Opdivo (nivolumabum)** w ramach programu lekowego B.141.FM. „Leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym (ICD- 10: C61, C65, C66, C67, C68)”.
2. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Balversa (erdafitinibum)** w ramach programu lekowego B.141.FM. „Leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym (ICD- 10: C61, C65, C66, C67, C68)”.
3. Przygotowanie opinii w sprawie przeniesienia substancji czynnej **ewerolimus** z programu lekowego: B.89. „Leczenie ewerolimusem chorych na stwardnienie guzowe z niekwalifikującymi się do leczenia operacyjnego guzami podwyżściótkowymi olbrzymiokomórkowymi (SEGA) ICD-10 Q85.1” do katalogu leków refundowanych w chemioterapii.
4. Przygotowanie opinii w sprawie zmiany kategorii dostępności refundacyjnej dla produktów leczniczych z substancją czynną **bosutynib** z lek stosowany w ramach programu lekowego: B.14. „Leczenie chorych na przewlekłą białaczkę szpikową (ICD-10: C92.1)” na lek stosowany w ramach chemioterapii: we wskazaniu określonym stanem klinicznym, oraz objęcie refundacją produktów leczniczych z substancją czynną bosutynib w nowym wskazaniu, dotychczas nieobjętym refundacją, w ramach kategorii dostępności refundacyjnej: lek stosowany w ramach chemioterapii: we wskazaniu określonym stanem klinicznym.
5. Przygotowanie opinii w sprawie zmiany kategorii dostępności refundacyjnej dla produktów leczniczych z substancją czynną **nilotynib** z lek stosowany w ramach programu lekowego: B.14. „Leczenie chorych na przewlekłą białaczkę szpikową (ICD-10: C92.1)” na lek stosowany w ramach chemioterapii: we wskazaniu określonym stanem klinicznym, oraz jednocześnie objęcia refundacją produktów leczniczych z substancją czynną nilotynib w nowym wskazaniu, dotychczas nieobjętym refundacją, w ramach kategorii dostępności refundacyjnej: lek stosowany w ramach chemioterapii: we wskazaniu określonym stanem klinicznym.

6. Przygotowanie stanowiska w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej **„Kompleksowa opieka onkologiczna nad świadczeniobiorcą z nowotworem płuca oraz innymi nowotworami klatki piersiowej”** jako świadczenia gwarantowanego.
7. Przygotowanie opinii w sprawie zmiany brzmienia wskazania refundacyjnego dla produktu leczniczego **Toujeo (insulinum glarginum)**, roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, 300 j.m./ml, 10 wkł. po 3 ml, GTIN 05909991231538 z „Leczenie cukrzycy u dorosłych” na „Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 roku życia” oraz umieszczenia tego produktu w wykazie leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.
8. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Truqap (capivasertibum)** w ramach programu lekowego B.9.FM. „Leczenie chorych na raka piersi (ICD-10: C50)”.
9. Przygotowanie opinii o projekcie programu polityki zdrowotnej jednostki samorządu terytorialnego **„Program polityki zdrowotnej z zakresu udzielania pierwszej pomocy dla uczniów publicznych szkół ponadpodstawowych z terenu powiatu opolskiego na lata 2025 – 2027 »Pierwsza Pomoc«”**.
10. Przygotowanie opinii kontynuacji refundacji we wskazaniach pozarejestacyjnych dla substancji czynnej **posaconazolum** we wskazaniu: C.0.14.c. ostra białaczka limfoblastyczna standardowego lub pośredniego ryzyka - u dzieci do 18 roku życia:
 - otrzymujących chemioterapię mogącą powodować długotrwałą neutropenię i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych;
 - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii.