

Posiedzenie Rady Przejrzystości 22/2025 w dniu 26.05.2024 r. Aktualizacja

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) **Adzynma (rADAMTS13)** do stosowania w leczeniu niedoboru ADAMTS13 u dzieci i pacjentów dorosłych z wrodzoną zakrzepową plamicą małopłytkową (cTTP);
 - 2) **Elahere (mirwetuksymab sorawłanzyny)** w monoterapii, w leczeniu dorosłych pacjentek z opornym na platynę, surowiczym, o wysokim stopniu złośliwości nabłonkowym rakiem jajnika, rakiem jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej z dodatnim receptorem folianowym alfa (FRA), które otrzymały wcześniej od jednego do trzech schematów leczenia systemowego;
 - 3) **Spexotras HGG (trametynib)** w skojarzeniu z dabrafenibem do stosowania 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;
 - 4) **Spexotras LGG (trametynib)** w skojarzeniu z dabrafenibem do stosowania w leczeniu dzieci i młodzieży w wieku 1 roku i starszych z glejakiem o niskim stopniu złośliwości (ang. low-grade glioma, LGG) z mutacją BRAF V600E, którzy wymagają terapii systemowej;
 - 5) **Loqtorzi NPC (toripalimab)** w skojarzeniu z cisplatyną i gemcytabiną w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nawrotowym, niekwalifikującym się do leczenia chirurgicznego ani radioterapii bądź przerzutowym rakiem nosogardła;
 - 6) **Zynyz (retifanlimab)** do stosowania w monoterapii w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z przerzutowym lub nawracającym miejscowo zaawansowanym rakiem z komórek Merkla (ang. Merkel cell carcinoma, MCC) niekwalifikującym się do leczenia chirurgicznego ani radioterapii

2. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Keytruda (pembrolizumabum)** w ramach programu lekowego B.159. „Leczenie chorych na raka szyjki macicy (ICD-10: C53)”.
3. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Vistogard (uridine triacetate)** we wskazaniu: encefalopatia padaczkowa i rozwojowa wrażliwa na urydynę (wynik potwierdzony badaniem genetycznym - w badaniu typu WES: encefalopatia rozwojowa i padaczkowa typu 50 spowodowana mutacją w genie CAD).
4. Przygotowanie opinii o projekcie programu polityki zdrowotnej jednostki samorządu terytorialnego „**Program Polityki Zdrowotnej w zakresie rehabilitacji leczniczej mieszkańców Gminy Ińsko na lata 2026-2032**”.
5. Przygotowanie opinii o projekcie programu polityki zdrowotnej jednostki samorządu terytorialnego „**Program polityki zdrowotnej w zakresie rozszerzenia dostępności nowoczesnych instrumentalnych metod diagnostyki i rehabilitacji osób z mózgowym porażeniem dziecięcym na terenie województwa mazowieckiego**”.