

Posiedzenie Rady Przejrzystości 41/2025 w dniu 29.09.2025 r.

Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Givlaari (givosiranum)** w ramach programu lekowego B.128.FM. „Leczenie chorych na ostrą porfirię wątrobową (AHP) u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat (ICD-10: E80.2)”.
2. Przygotowanie opinii w sprawie zasadności objęcia refundacją **wyrobów medycznych**:
 - jednorazowe systemy do podciśnieniowej terapii leczenia ran (NPWT),
 - systemy kontrlateralnego przekazywania sygnału (CROS),
 - lampa grzebieniowa UVB,
 - monitory oddechu dziecka z pulsoksymetrem,
 - pikflometry,
 - system wykrywania napadów epileptycznych,
 - ciśnieniomierze naramienne mówiące w języku polskim,
 - termometry mówiące w języku polskim.
3. Przygotowanie stanowiska w sprawie zmiany technologii medycznej w zakresie wskazań będących podstawą kwalifikacji osób dorosłych do **opieki paliatywnej i hospicyjnej**.
4. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Tevimbra (tislelizumabum)** w ramach programu lekowego B.6. „Leczenie chorych na raka płuca (ICD-10: C34) oraz międzybłoniaka opłucnej (ICD-10: C45) - tislelizumab w I linii NDRP w skojarzeniu z chemioterapią [RATIONALE 307 Study (BGB-A317-307)]
5. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Tevimbra (tislelizumabum)** w ramach programu lekowego B.6. „Leczenie chorych na raka płuca (ICD-10: C34) oraz międzybłoniaka opłucnej (ICD-10: C45) - tislelizumab w kolejnej linii leczenia [RATIONALE-303 study (BGB-A317-303)]
6. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Tevimbra (tislelizumabum)** w ramach programu lekowego B.6. „Leczenie chorych na raka płuca (ICD-10: C34) oraz międzybłoniaka opłucnej (ICD-10: C45) - tislelizumab w I linii NDRP w skojarzeniu z chemioterapią z PD-L1 $\geq$ 50% [RATIONALE-304 study (BGB-A317-304)]