

Posiedzenie Rady Przejrzystości 54/2025 w dniu 22.12.2025 r.

Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Flutixon Nasal** (azelastini hydrochloridum + fluticasoni propionas), we wskazaniu: łagodzenie objawów sezonowego i całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli stosowanie innych podawanych donosowo produktów zawierających tylko lek przeciwhistaminowy lub glikokortykosteroid uważa się za niewystarczające.
2. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Vyloy (zolbetuximab)** w ramach programu lekowego B.58. „Leczenie chorych na raka przełyku, połączenia żołądkowo-przełykowego i żołądka (ICD-10: C15-C16)”.
3. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Darzalex (daratumumabum)** w ramach programu lekowego B.54. „Leczenie chorych na szpiczaka plazmocytoowego (ICD-10: C90.0)”.
4. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Carvykti (cilta cabtagene autoleucelu)** w ramach programu lekowego B.54. „Leczenie chorych na szpiczaka plazmocytoowego (ICD-10: C90.0)”.
5. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Imfinzi (durvalumabum)** w ramach programu lekowego B.6. „Leczenie chorych na raka płuca (ICD-10: C34) oraz międzybłoniaka opłucnej (ICD-10: C45)”.
6. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego **Paediatric Seraviit** we wskazaniach:
 - deficyt dehydrogenazy bardzo długołańcuchowych kwasów tłuszczowych (VLCAD),
 - acyduria izowalerianowa.
7. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Trulance (plecanatide)** we wskazaniu: zaparcie u pacjentów z dyssynergią dna miednicy.
8. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Xuriden** (uridine triacetate) we wskazaniu: niedobór enzymu uridine monophosphate synthase.