

Posiedzenie Rady Przejrzystości 29/2026 w dniu 20.07.2026 r.

Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie stanowiska w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej **Porada edukacyjno-dietetyczna dla pacjentów z cukrzycą i otyłością.**
2. Przygotowanie stanowiska w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej **Porada edukacyjna dotycząca insulinoterapii i technologii monitorowania glikemii.**
3. Przygotowanie stanowisk w sprawie zakwalifikowania świadczeń opieki zdrowotnej:
 - **Wielodniowe monitorowanie czynności serca za pomocą urządzeń analogowych lub cyfrowych (typu Holter) – Event Holter, Holter 72 godz.**
 - **Telemonitoring elektrokardiograficzny długoterminowy (> 7 dni) ciągły.**
Telemonitoring elektrokardiograficzny długoterminowy (≥ 7 dni) zdarzeniowy.
4. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Ultomiris (ravulizumabum)** w ramach programu lekowego B.157. „Leczenie chorych z uogólnioną postacią miastonii (G.70.0)”.
5. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Imaavy (nipokalimab)** w ramach programu lekowego B.157. „Leczenie chorych z uogólnioną postacią miastonii (G.70.0)”.
6. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Cejemly (sugemalimabum)** w ramach programu lekowego B.6. „Leczenie chorych na raka płuca (ICD-10: C34) oraz międzybłoniaka opłucnej (ICD-10: C45).
7. Przygotowanie opinii o projekcie programu polityki zdrowotnej jednostki samorządu terytorialnego **Program zwiększenia dostępności do świadczeń z zakresu rehabilitacji leczniczej dla mieszkańców Gminy Łubniany na lata 2026-2029.**
8. Przygotowanie opinii w sprawie substancji czynnej **Toksyna botulinowa typu A** we wskazaniach pozarejestacyjnych: załącznik B.30.: populacja pediatryczna ze spastycznością o etiologii innej niż w wyniku mózgowego porażenia dziecięcego, tj.: po przebyłym niedokrwinnym lub krwotocznym udarze mózgu, po przebyłym urazie OUN, z rozpoznaniem stwardnienia rozsianego, z rozpoznaniem paraplegii spastycznej, załącznik B.57.: spastyczność kończyn dolnych.
9. Przygotowanie opinii w sprawie substancji czynnej **Trastuzumab i.v.**, we wskazaniach pozarejestacyjnych: załącznik C.86.C, w skojarzeniu

z paklitakselem i karboplatiną: potwierdzenie histologiczne surowiczego raka endometrium, nadekspresja białka HER2 3+ w badaniu IHC lub amplifikacja genu HER2 w badaniu FISH, stopień zaawansowania klinicznego III lub IV wg klasyfikacji FIGO lub nawrotowego raka bez względu na pierwotny stopień zaawansowania, stopień sprawności 0-2 według ECOG, C54.0 cieść macicy, odcinek dolny, C54.1 błona śluzowa macicy, C54.2 mięsień macicy, C54.3 dno macicy, C54.8 zmiana przekraczająca granice jednego umiejscowienia w obrębie trzonu macicy, C54.9 trzon macicy, umiejscowienie nieokreślone.