

Posiedzenie Rady Przejrzystości 32/2026 w dniu 03.08.2026 r.

Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Suliqua (insulinum glarginum + lixisenatidum)** we wskazaniu: leczenie cukrzycy typu 2.
2. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Złalmy (ganaxolone)** we wskazaniu: padaczka lekooporna na podłożu mutacji w genie CDKL5 w populacji pediatrycznej.
3. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego **MCT Procal** we wskazaniach: deficyt LCHAD; deficyt VLCAD; deficyt dehydrogenazy pirogronianu; deficyt palmitylotransferazy karnityny (CPT); deficyt transportera glukozy GLUT-1; deficyt mitochondrialnego białka trójfunkcyjnego (MTP); glikogenoza typu III.
4. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Ryplazim (plasminogen)** we wskazaniu: niedobór plazminogenu u pacjentów pediatrycznych.
5. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego **Lorenzo's Oil** we wskazaniu: adrenoleukodystrofia u pacjenta leczonego leriglitazonem.
6. Przygotowanie opinii w sprawie substancji czynnej **brivaracetamum** we wskazaniu pozarejestacyjnym: terapia dodana po co najmniej trzech nieudanych próbach leczenia u dzieci powyżej 4 r.ż. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encefalopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, Zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encefalopatii padaczkowych.