

Posiedzenie Rady Przejrzystości 40/2026 w dniu 28.09.2026 r.

Porządek obrad obejmuje:

1. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Wegovy (semaglutidum)**, w ramach programu lekowego „Leczenie choroby otyłościowej (ICD-10: E.66)”.
2. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Akeega (niraparibum + abirateroni acetat)**, w ramach programu lekowego B.56. „Leczenie chorych na raka gruczołu krokowego (ICD-10: C61)”.
3. Przygotowanie stanowiska w sprawie oceny leku **Polpril Nebi (ramiprilum + nebiwololi hydrochloridum)**, we wskazaniach:
 - nadciśnienie tętnicze samoistne jako terapia substytucyjna u dorosłych pacjentów, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane za pomocą nebiwololu i ramiprylu w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach leczniczych;
 - przewlekła niewydolność serca jako terapia substytucyjna u dorosłych pacjentów, którzy osiągnęli odpowiednie leczenie za pomocą nebiwololu i ramiprylu w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach leczniczych;
 - choroba wieńcowa jako terapia substytucyjna u dorosłych pacjentów, którzy osiągnęli odpowiednie leczenie za pomocą nebiwololu i ramiprylu w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach leczniczych;
 - nadciśnienie tętnicze samoistne z towarzyszącą przewlekłą niewydolnością serca jako terapia substytucyjna u dorosłych pacjentów, którzy osiągnęli odpowiednie leczenie za pomocą nebiwololu i ramiprylu w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach leczniczych;
 - nadciśnienie tętnicze samoistne z towarzyszącą chorobą wieńcową jako terapia substytucyjna u dorosłych pacjentów, którzy osiągnęli odpowiednie leczenie za pomocą nebiwololu i ramiprylu w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach leczniczych
4. Przygotowanie stanowiska w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej **„Porada pielęgniarska – leczenie ran trudno gojących się i przewlekłych”**.

5. Przygotowanie stanowiska w sprawie zakwalifikowania świadczenia opieki zdrowotnej „**Leczenia gruźlicy wielolekoopornej w warunkach ambulatoryjnych**”.
6. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Mytelase (ambenonii chloridum)**, we wskazaniu: miastenia ciężka rzekomoporaźna w przypadku nietolerancji pirydostygminy.
7. Przygotowanie stanowiska w sprawie zbadania zasadności wydawania zgód na refundację produktu leczniczego **Xuriden (uridine triacetate)** we wskazaniu: encefalopatia padaczkowa typu 50 zależna od urydyny dla indywidualnego pacjenta.