

Nr opinii	Tytuł opinii	Substancja czynna	Wskazania off-label	Data obowiązywania opinii
274/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 274/2016 z dnia 13 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną acidum folicum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	acidum folicum	łuszczyca - u pacjentów leczonych metotreksatem	13.09.2019
275/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 275/2016 z dnia 13 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną leflunomidum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	leflunomidum	młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	13.09.2019
276/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 276/2016 z dnia 13 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną cetirizinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	cetirizinum	atopowe zapalenie skóry; alergia pokarmowa - u pacjentów od 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów od 6 miesiąca życia	13.09.2019
277/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 277/2016 z dnia 13 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną levocetirizini dihydrochloridum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	levocetirizini dihydrochloridum	atopowe zapalenie skóry; alergia pokarmowa - u pacjentów od 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów od 6 miesiąca życia	13.09.2019
278/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 278/2016 z dnia 13 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną loratadinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	loratadinum	atopowe zapalenie skóry - u pacjentów od 2 roku życia; alergia pokarmowa - u pacjentów od 2 roku życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów od 2 roku życia	13.09.2019
279/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 279/2016 z dnia 13 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną estradiolum + dydrogesteronum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	estradiolum + dydrogesteronum	hipogonadyzm hipergonadotropowy lub hipogonadotropowy u dziewcząt do 18 roku życia - terapia substytucyjna	13.09.2019
280/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 280/2016 z dnia 13 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną testosteronum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	testosteronum	opóźnione dojrzewanie płciowe przy hipogonadyzmie męskim - terapia substytucyjna	13.09.2019
283/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 283/2016 z dnia 19 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancje czynne amiloridum + hydrochlorothiazidum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	amiloridum + hydrochlorothiazidum	moczówka nerkopochodna	19.09.2019
284/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 284/2016 z dnia 19 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancje czynne fenoterolum + ipratropii bromidum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	fenoterolum + ipratropii bromidum	mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo - płucna; dyskineza rzęsek	19.09.2019
285/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 285/2016 z dnia 19 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną, ipratropii bromidum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	ipratropii bromidum	mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo - płucna; dyskineza rzęsek; ostre stany zapalne oskrzeli w przypadku obturacji dróg oddechowych	19.09.2019
286/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 286/2016 z dnia 19 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną, prednisonum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	prednisonum	obturacyjne choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek lub szpiku	19.09.2019
295/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 295/2016 z dnia 26 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Sandostatin Lar (oktreotydyd) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	oktreotydyd	przysadka (nowotwór o niepewnym lub nieznanym charakterze gruczolotów wydzielania wewnętrznego) – w przypadku guzów typu tyreotropinoma (w przypadkach innych niż określone w ChPL) oraz kortykotropinoma (ICD-10: D44.3).	26.09.2019

319/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 319/2016 z dnia 7 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Lucrin Depot (leuprorelinum), kod EAN: 5909990686117 w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	leuprorelinum	<ul style="list-style-type: none"> • ICD-10: C48.0 – przestrzeń zaotrzewnowa – w przypadku: agresywnego naczyniakośluzaka (angiomyxoma aggressivum) lub mięsaka podścieliskowego macicy; • ICD-10: C49.4 – tkanka łączna i tkanka miękka brzucha – w przypadku: agresywnego naczyniakośluzaka (angiomyxoma aggressivum) lub mięsaka podścieliskowego macicy; • ICD-10: C49.5 – tkanka łączna i tkanka miękka miednicy – w przypadku: agresywnego naczyniakośluzaka (angiomyxoma aggressivum) lub mięsaka podścieliskowego macicy. 	07.11.2019
320/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 320/2016 z dnia 7 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Trisenox (arsenicum trioxidum), kod EAN: 5909990016433 w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	arsenicum trioxidum	C92.4 ostra białaczka promielocytowa w przypadku: pacjentów poniżej 18 roku życia z rozpoznaniem ostrej białaczki promielocytowej charakteryzującej się translokacją t(15;17) i (lub) obecnością genu PML/RAR-alfa.	07.11.2019
332/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 332/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną azathioprinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	azathioprinum	sarkoidoza; śródmiąższowe zapalenie płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL	21.11.2019
333/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 333/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną cyclophosphamidum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	cyclophosphamidum	sarkoidoza; śródmiąższowe zapalenie płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL	21.11.2019
334/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 334/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną methotrexatum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	methotrexatum	sarkoidoza; ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL	21.11.2019
335/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 335/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną amoxicillinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	amoxicillinum	zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka	21.11.2019
336/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 336/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną amoxicillinum + acidum clavulanicum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	amoxicillinum + acidum clavulanicum	zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka	21.11.2019
337/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 337/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną chlorambucilum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	chlorambucilum	amyloidoza	21.11.2019
338/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 338/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną diclofenacum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	diclofenacum	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	21.11.2019
339/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 339/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną mycophenolas mofetil, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	mycophenolas mofetil	choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego	21.11.2019
340/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 340/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną sirolimusum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	sirolimusum	cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego - odporne na stosowanie steroidów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej steroidoterapii w wysokich dawkach;	21.11.2019
341/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 341/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną bisoprololum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	bisoprololum	tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 roku życia	21.11.2019

342/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 342/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną spironolactonum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	spironolactonum	pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	21.11.2019
343/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 343/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną sulfamethoxazolum + trimethoprimum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	sulfamethoxazolum + trimethoprimum	zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka	21.11.2019
344/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 344/2016 z dnia 21 listopada 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną tacrolimusum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	tacrolimusum	idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerek - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę	21.11.2019
362/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 362/2016 z dnia 19 grudnia 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną rivaroxabanum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	rivaroxabanum	Żyłne powikłania zakrzepowo-zatorowe u pacjentów poniżej 18 roku życia, o masie ciała 40-70 kg, po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) – prewencja pierwotna, w sytuacjach, gdy standardowa terapia (UHF, LMWH, antagoniści wit. K) jest przeciwwskazana lub nieskuteczna Leczenie zakrzepicy żył głębokich oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej po ostrej zakrzepicy żył głębokich u osób poniżej 18 roku życia, o masie ciała 40-70 kg, w sytuacjach, gdy standardowa terapia (UHF, LMWH, antagoniści wit. K) jest przeciwwskazana lub nieskuteczna	19.12.2019
17/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 17/2017 z dnia 23 stycznia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną azithromycinum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	azithromycinum	mukowiscydoza	23.01.2020
18/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 18/2017 z dnia 23 stycznia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną dalteparinum natricum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	dalteparinum natricum	terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • unieruchomienie kończyny dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyny dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL	23.01.2020
19/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 19/2017 z dnia 23 stycznia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną enoxaparinum natricum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	enoxaparinum natricum	terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • unieruchomienie kończyny dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyny dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL	23.01.2020

20/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 20/2017 z dnia 23 stycznia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną nadroparinum calcicum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	nadroparinum calcicum	terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • unieruchomienie kończyny dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyny dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; • krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL	23.01.2020
21/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 21/2017 z dnia 23 stycznia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną mesalazinum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	mesalazinum	mikroskopowe zapalenie jelit; choroba uchyłkowa jelit	23.01.2020
22/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 22/2017 z dnia 23 stycznia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną methotrexatum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	methotrexatum	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL	23.01.2020
29/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 29/2017 z dnia 6 lutego 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną budesonidum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Budesonidum	Dysplazja oskrzelowo-płucna	06.02.2020
40/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 40/2017 z dnia 20 lutego 2017 roku w sprawie objęcia refundacją Kineret (anakinra) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Anakinra	inne wrodzone zespoły autozapalne: - TRAPS, FMF po nieskuteczności leczenia maksymalną tolerowaną dawką kolchicyny; 2. poligenowe zespoły autozapalne mediowane przez IL1: - Zespół Schnitzlera; 3. amyloidoza wtórna, zależna od zmian autozapalnych.	20.02.2020
46/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 46/2017 z dnia 6 marca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną rituximabum w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Rituximabum	„Leczenie rytuksymabem ciężkiej pęcherzycy odpornej na immunosupresję”	06.03.2020
74/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 74/2017 z dnia 20 marca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją Arechin (chloroquinum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Chloroquinum	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; 2. porfiria skórna późna	20.03.2020
75/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 75/2017 z dnia 20 marca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną metforminum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Metforminum	zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy;	20.03.2020
76/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 76/2017 z dnia 20 marca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną venlafaxinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Venlafaxinum	bólowa polineuropatia cukrzycowa	20.03.2020
80/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 80/2017 z dnia 27 marca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną valganciclovirum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Valganciclovirum	Wskazania określone w opisie programu lekowego: „Leczenie wirusowej choroby mięśnia sercowego (ICD-10 I51.8)”	27.03.2020
81/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 81/2017 z dnia 27 marca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną interferonum beta-1b, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Interferonum beta-1b	Wskazania określone w opisie programu lekowego: „Leczenie wirusowej choroby mięśnia sercowego (ICD-10 I51.8)”	27.03.2020

82/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 82/2017 z dnia 27 marca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną styrypentol, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Styrypentol	złośliwa ogniskowa migrująca padaczka niemowląt	27.03.2020
124/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 124/2017 z dnia 15 maja 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leku Colistin TZF (colistinum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Colistinum	pierwotna dyskineza rzęsek	15.05.2020
125/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 125/2017 z dnia 15 maja 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leku Pulmozyme (dornasum alfa) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Dornasum alfa	pierwotna dyskineza rzęsek	15.05.2020
126/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 126/2017 z dnia 15 maja 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną progesteronum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	Progesteronum	Profilaktyka i leczenie ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym	15.05.2020
132/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 132/2017 z dnia 22 maja 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną sirolimusum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. angiomatoza.	Sirolimusum	Angiomatoza	22.05.2020
152/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 152/2017 z dnia 12 czerwca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leku Aubagio (teriflunomidum), przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. leczenie pacjentów w wieku od 12 lat	teriflunomidum	leczenie pacjentów w wieku od 12 lat	12.06.2020
153/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 153/2017 z dnia 12 czerwca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną dimethylis fumaras, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. leczenie pacjentów w wieku od 12 lat	dimethylis fumaras	leczenie pacjentów w wieku od 12 lat	12.06.2020
154/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 154/2017 z dnia 12 czerwca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną peginterferonum beta-1a, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. leczenie pacjentów w wieku od 12 lat	peginterferonum beta-1a	leczenie pacjentów w wieku od 12 lat	12.06.2020
200/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 200/2017 z dnia 17 lipca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną desmopressinum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj.: pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów pomiędzy 5-6 rokiem życia z prawidłową zdolnością zągęszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego	desmopressinum	pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów pomiędzy 5-6 rokiem życia z prawidłową zdolnością zągęszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego	17.07.2020
201/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 201/2017 z dnia 17 lipca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną cyproteronum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj.: F64.0 (wg ICD-10)	cyproteronum	F64.0 (wg ICD-10)	17.07.2020
202/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 202/2017 z dnia 17 lipca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną cyproteronum + ethinylestradiolum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj.: F64.0 (wg ICD-10)	cyproteronum + ethinylestradiolum	F64.0 (wg ICD-10)	17.07.2020

203/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 203/2017 z dnia 17 lipca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną estradiolum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj.: F64.0 (wg ICD-10)	estradiolum	F64.0 (wg ICD-10)	17.07.2020
204/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 204/2017 z dnia 17 lipca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną testosteronum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj.: F64.0 (wg ICD-10)	testosteronum	F64.0 (wg ICD-10)	17.07.2020
205/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 205/2017 z dnia 17 lipca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną sirolimusum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj.: zespół gumiatych zmian barwnikowych	sirolimusum	zespół gumiatych zmian barwnikowych	17.07.2020
216/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 216/2017 z dnia 24 lipca 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leku Cortiment MMX (budesonidum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. indukcja remisji u pacjentów z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego lub chorobą Leśniowskiego-Crohna	Budesonidum	indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywną postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywną postacią choroby Leśniowskiego-Crohna z zajęciem jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające.	24.07.2020
217/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 217/2017 z dnia 24 lipca 2017 roku w sprawie zasadności wprowadzenia zmian w schemacie dawkowania leku Adcetris (Brentuximabum vedotinum) w ramach programu lekowego: „Leczenie opornych i nawrotowych postaci chłoniaków CD30+ (C 81 Choroba Hodgkina; C 84.5 Inne i nieokreślone chłoniaki T)” poprzez zróżnicowanie opisu dawkowania w zależności od wieku pacjentów	brentuximabum vedotinum	wprowadzenia zmian w schemacie dawkowania w ramach programu lekowego: „Leczenie opornych i nawrotowych postaci chłoniaków CD30+ (C 81 Choroba Hodgkina; C 84.5 Inne i nieokreślone chłoniaki T)” poprzez zróżnicowanie opisu dawkowania w zależności od wieku pacjentów	24.07.2020
249/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 249/2017 z dnia 7 sierpnia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną solifanacinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	solifanacinum	Pęcherz neurogeny	07.08.2020
250/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 250/2017 z dnia 7 sierpnia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną tolterodinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	tolterodinum	Pęcherz neurogeny	07.08.2020
278/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 278/2017 z dnia 28 sierpnia 2017 roku w sprawie objęcia refundacją w ramach katalogu chemioterapii leków zawierających substancję czynną vinorelbinum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, tj. w rozpoznaniu określonym kodem ICD-10 C45.0 – złośliwy międzybłoniak płucnej (stadium zaawansowane)	vinorelbinum	w rozpoznaniu określonym kodem ICD-10 C45.0 – złośliwy międzybłoniak płucnej (stadium zaawansowane)	28.08.2020
313/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 313/2017 z dnia 18 września 2017 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających immunoglobulinę ludzką normalną przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	immunoglobulina ludzka normalna	zmiana odstępów między podaniami kolejnych dawek z „od 2-4 tygodni”, na od 1 do 6 tygodni”	18.09.2020
339/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 339/2017 z dnia 23 października 2017 roku w sprawie objęcia refundacją, w ramach katalogu chemioterapii, leków zawierających substancję czynną paclitaxelum, przy danych klinicznych, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	paclitaxelum	miejscowo zaawansowany i uogólniony rak piersi (kody ICD:10 C60, C60.0, C60.1, C60.2, C60.8, C60.9), zaawansowany miejscowo rak przełyku o umiejscowieniu w części piersiowej (kody ICD-10: C15.1, C15.4) oraz zaawansowany miejscowo rak przełyku o lokalizacji brzusznej (kody ICD-10: C15.2, C15.5)	23.10.2020
360/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 360/2017 z dnia 6 listopada 2017 roku w sprawie substancji czynnej kwas ursodeoksycholowy, we wskazaniu pozarejestrycyjnym: pierwotne stwardniające zapalenie dróg żółciowych (PSC)	kwas ursodeoksycholowy	pierwotne stwardniające zapalenie dróg żółciowych (PSC)	06.11.2020

373/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 373/2017 z dnia 20 listopada 2017 roku w sprawie substancji czynnej kapecytabina we wskazaniach pozarejestacyjnych: rak przewodów żółciowych wewnątrzwartrobowych (C22.1); nowotwór złośliwy pęcherzyka żółciowego (C23); zewnątrzwartrobowe drogi żółciowe (C24.0); brodawka większa dwunastnicy Vatera (C24.1); zmiana przekraczająca granice dróg żółciowych (C24.8); drogi żółciowe, nieokreślone (C24.9); w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka dróg żółciowych	kapecytabina	rak przewodów żółciowych wewnątrzwartrobowych (C22.1); nowotwór złośliwy pęcherzyka żółciowego (C23); zewnątrzwartrobowe drogi żółciowe (C24.0); brodawka większa dwunastnicy Vatera (C24.1); zmiana przekraczająca granice dróg żółciowych (C24.8); drogi żółciowe, nieokreślone (C24.9); w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka dróg żółciowych	20.11.2020
399/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 399/2017 z dnia 11 grudnia 2017 roku w sprawie substancji czynnej cetuximabum we wskazaniach pozarejestacyjnych: w programie lekowym „Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego (ICD-10 C18-20)”, jako dodatkowy schemat dawkowania, we wskazaniu: brak dawki początkowej, lek podawany co 2 tygodnie w dawce 500 mg/m ² powierzchni ciała	cetuximabum	„Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego (ICD-10 C18-20)”, jako dodatkowy schemat dawkowania, we wskazaniu: brak dawki początkowej, lek podawany co 2 tygodnie w dawce 500 mg/m ² powierzchni ciała	11.12.2020
400/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 400/2017 z dnia 11 grudnia 2017 roku w sprawie substancji czynnej mitoxantronum we wskazaniach pozarejestacyjnych: leczenie wznowy ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci	mitoxantronum	leczenie wznowy ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci	11.12.2020
2/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 2/2018 z dnia 8 stycznia 2018 roku w sprawie substancji czynnej oksaliplatyna we wskazaniach pozarejestacyjnych: chłoniak rozlany z dużych komórek B – DLBCL (ICD-10 C83, C85.7), chłoniak grudkowy – transformacja w DLBCL (ICD-10 C82, C83, C85.7), przewlekła białaczka limfocytowa/chłoniak z małych limfocytów B – Zespół Richtera (ICD-10 C91, C85.7, C83), chłoniak z komórek płaszczka (ICD-10 C85.7), pozawęzłowy chłoniak z komórek T/NK typu nosowego i inne z komórek T (ICD-10 C84), chłoniak Hodgkina (ICD-10 C81)	oksaliplatyna	chłoniak rozlany z dużych komórek B – DLBCL (ICD-10 C83, C85.7), chłoniak grudkowy – transformacja w DLBCL (ICD-10 C82, C83, C85.7), przewlekła białaczka limfocytowa/chłoniak z małych limfocytów B – Zespół Richtera (ICD-10 C91, C85.7, C83), chłoniak z komórek płaszczka (ICD-10 C85.7), pozawęzłowy chłoniak z komórek T/NK typu nosowego i inne z komórek T (ICD-10 C84), chłoniak Hodgkina (ICD-10 C81)	08.01.2021
21/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 21/2018 z dnia 29 stycznia 2018 roku w sprawie substancji czynnych netupitantum + palonosetronum we wskazaniu pozarejestacyjnym: wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem antybiotyku z grupy antracykliny i cyklofosfamidu - profilaktyka	netupitantum + palonosetronum	wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem antybiotyku z grupy antracykliny i cyklofosfamidu - profilaktyka	29.01.2021
157/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 157/2018 z dnia 2 lipca 2018 roku w sprawie substancji czynnych goserelinum, leuprorelinum, triptorelinum we wskazaniu pozarejestacyjnym: obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	goserelinum, leuprorelinum, triptorelinum	obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	02.07.2021
165/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 165/2018 z dnia 9 lipca 2018 roku w sprawie substancji czynnych: lamotrygina, kwas walproinowy, wenlafaksyna, we wskazaniu pozarejestacyjnym: leczenie neuralgii i neuropatii w obrębie twarzy	lamotrygina, kwas walproinowy, wenlafaksyna	leczenie neuralgii i neuropatii w obrębie twarzy	09.07.2021
210/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 210/2018 z dnia 13 sierpnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: rysperydon, sulpiryd, aripiprazol, zyprazydon, olanzapina, kwetiapina, klonidyna, topiramata, klonazepam, we wskazaniu pozarejestacyjnym: zespół Tourette'a	rysperydon, aripiprazol, olanzapina, kwetiapina, klonidyna	zespół Tourette'a.	13.08.2021
211/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 211/2018 z dnia 13 sierpnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: mesalazyna we wskazaniu pozarejestacyjnym: popromienne zapalenie błony śluzowej odbytu (PZBSO)	mesalazyna	popromienne zapalenie błony śluzowej odbytu (PZBSO).	13.08.2021
223/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 223/2018 z dnia 20 sierpnia 2018 roku w sprawie oceny zasadności wprowadzenia zmian w zapisach programu lekowego: „Leczenie raka nerki (ICD-10 C 64)”	kabozantynibu lub niwolumabu	„Leczenie raka nerki (ICD-10 C 64)”	20.08.2021
227/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 227/2018 z dnia 20 sierpnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej fingolimod we wskazaniach pozarejestacyjnych	fingolimod	program lekowy: „Leczenie stwardnienia rozsianego po niepowodzeniu leczenia lekami terapii pierwszego rzutu lub w szybko rozwijającej się ciężkiej postaci stwardnienia rozsianego (ICD-10 G 35)”;	20.08.2021
244/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 244/2018 z dnia 10 września 2018 roku w sprawie substancji czynnej propranololum we wskazaniach pozarejestacyjnych: napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka, niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia, naczyńniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia, naczyńniki płaskie, naczyńniki jamiste	propranololum	napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka, niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia, naczyńniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia, naczyńniki płaskie, naczyńniki jamiste	10.09.2021

253/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 253/2018 z dnia 24 września 2018 roku w sprawie substancji czynnej filgrastimum we wskazaniach pozarejestacyjnych: gorączka neutropeniczna, neutropenia wrodzona, neutropenia nabyta	filgrastimum	gorączka neutropeniczna, neutropenia wrodzona, neutropenia nabyta	24.09.2021
254/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 254/2018 z dnia 24 września 2018 roku w sprawie substancji czynnej doxorubicinum liposomanum we wskazaniach pozarejestacyjnych tj.: nowotwory u pacjentów, u których występują istotne czynniki ryzyka poważnych zdarzeń sercowo-naczyniowych	doxorubicinum	nowotwory u pacjentów, u których występują istotne czynniki ryzyka poważnych zdarzeń sercowo-naczyniowych	24.09.2021
270/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 270/2018 z dnia 8 października 2018 roku w sprawie substancji czynnej amantadyna we wskazaniu pozarejestacyjnym: dyskineza późna u osób dorosłych - leczenie	amantadyna	dyskineza późna u osób dorosłych - leczenie	08.10.2021
271/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 271/2018 z dnia 8 października 2018 roku w sprawie substancji czynnej salbutamolom we wskazaniu pozarejestacyjnym: bradykardia u dzieci do 18 roku życia	salbutamolom	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	08.10.2021
320/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 320/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: aprepitantum we wskazaniu pozarejestacyjnym: wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem doksorubicyny i cyklofosfamidu – profilaktyka	aprepitantum	wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem doksorubicyny i cyklofosfamidu – profilaktyka	10.12.2021
321/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 321/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: doxazosinum we wskazaniach pozarejestacyjnych: przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	doxazosinum	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	10.12.2021
322/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 322/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: valganciclovirum we wskazaniach pozarejestacyjnych	valganciclovirum	dla postaci leku – tabletki: zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku – leczenie; a dla postaci leku – proszek do sporządzania roztworu doustnego: zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku – leczenie – w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku – leczenie – w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej.	10.12.2021
323/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 323/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, lamotriginum we wskazaniach pozarejestacyjnych	carbamazepinum	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego	10.12.2021
323/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 323/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, lamotriginum we wskazaniach pozarejestacyjnych	lamotriginum	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające.	10.12.2021
324/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 324/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum we wskazaniach pozarejestacyjnych	carbamazepinum	ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu – leczenie wspomagające	10.12.2021
324/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 324/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum we wskazaniach pozarejestacyjnych	gabapentinum	ból inny niż określony w Charakterystyce Produktu Leczniczego - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	10.12.2021
324/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 324/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum we wskazaniach pozarejestacyjnych	ketoprofenum	ból w przebiegu chorób nowotworowych – w przypadkach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	10.12.2021
309/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 309/2018 z dnia 3 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: lansoprazol, pantoprazol, omeprazol we wskazaniu pozarejestacyjnym: zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	lansoprazol, pantoprazol, omeprazol	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	03.12.2021

319/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 319/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: furosemidum we wskazaniu pozarejestracyjnym: objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	furosemidum	objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	10.12.2021
323/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 323/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, lamotriginum we wskazaniach pozarejestracyjnych	carbamazepinum, lamotriginum	carbamazepinum - stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; lamotriginum - stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające.	10.12.2021
324/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 324/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum we wskazaniach pozarejestracyjnych	carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum	<ul style="list-style-type: none"> • carbamazepinum we wskazaniu: ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu – leczenie wspomagające; • gabapentinum we wskazaniu: ból inny niż określony w Charakterystyce Produktu Leczniczego - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory; • ketoprofenum we wskazaniu: ból w przebiegu chorób nowotworowych – w przypadkach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego. 	10.12.2021
331/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 331/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych levodopum + benserazidum, levodopum + carbidopum we wskazaniach pozarejestracyjnych	levodopum + benserazidum, levodopum + carbidopum	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	20.12.2021
332/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 332/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych atorvastatinum, lovastatinum, simvastatinum we wskazaniach pozarejestracyjnych	atorvastatinum, lovastatinum, simvastatinum	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo - naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów	20.12.2021
333/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 333/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej budesonidum we wskazaniach pozarejestracyjnych	budesonidum	postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi, mikroskopowe zapalenie jelit	20.12.2021
334/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 334/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej octreotidum we wskazaniach pozarejestracyjnych	octreotidum	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	20.12.2021
335/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 335/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej lanreotidum we wskazaniach pozarejestracyjnych	lanreotidum	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	20.12.2021
336/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 336/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej phenoxymethylpenicillinum we wskazaniach pozarejestracyjnych	phenoxymethylpenicillinum	zakażenia u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenia u pacjentów z zaburzeniami odporności – profilaktyka; zakażenia u pacjentów z chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego – profilaktyka.	20.12.2021
337/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 337/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych dalteparinum natricum, enoxaparinum natricum, nadroparinum calcicum we wskazaniach pozarejestracyjnych	dalteparinum natricum, enoxaparinum natricum, nadroparinum calcicum	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA nie jest zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA.	20.12.2021

338/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 338/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej ciclosporinum we wskazaniach pozarejestacyjnych	ciclosporinum	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia, zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
339/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 339/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej dexamethasonum we wskazaniach pozarejestacyjnych	dexamethasonum	nowotwory złośliwe – leczenie wspomagające, nowotwory złośliwe – premedykacja	20.12.2021
340/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 340/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej hydrocortisonum we wskazaniach pozarejestacyjnych	hydrocortisonum	powikłania skórne u chorych na nowotwory – w przypadkach innych niż określone w ChPL	20.12.2021
341/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 341/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych amiloridum + hydrochlorothiazidum we wskazaniach pozarejestacyjnych	amiloridum + hydrochlorothiazidum	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
342/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 342/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej colecalciferolum we wskazaniach pozarejestacyjnych	colecalfiferolum	przewlekła choroba nerek	20.12.2021
343/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 343/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej mycophenolas mofetil we wskazaniach pozarejestacyjnych	mycophenolas mofetil	steroizoależny zespół nerczycowy, steroidooporny zespół nerczycowy, cyklosporynoależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń, nefropatia IgA, toczzeń rumieniowaty układowy, twardzina układowa, stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek, neuropatia zapalna oraz miopatia zapalna	20.12.2021
344/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 344/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej benazeprilum we wskazaniach pozarejestacyjnych	benazeprilum	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	20.12.2018
345/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 345/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej ramiprilum we wskazaniach pozarejestacyjnych	ramiprilum	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
346/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 346/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej candesartanum cilexetilum we wskazaniach pozarejestacyjnych	candesartanum cilexetilum	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
347/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 347/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej losartanum we wskazaniach pozarejestacyjnych	losartanum	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
348/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 348/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej telmisartanum we wskazaniach pozarejestacyjnych	telmisartanum	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
349/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 349/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej valsartanum we wskazaniach pozarejestacyjnych	valsartanum	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
350/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 350/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej enalaprilum we wskazaniach pozarejestacyjnych	enalaprilum	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
351/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 351/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej quinaprilum we wskazaniach pozarejestacyjnych	quinaprilum	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	20.12.2021
352/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 352/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej spironolactonum we wskazaniach pozarejestacyjnych	spironolactonum	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
353/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 353/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej propafenonum we wskazaniach pozarejestacyjnych	propafenonum	nadkomorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL; nadkomorowe zaburzenia rytmu serca – profilaktyka nawrotów; zaburzenia rytmu serca w zespole WPW inne niż określone w ChPL – u dzieci do 18 roku życia; komorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL – u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
354/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 354/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej azathioprinum we wskazaniach pozarejestacyjnych	azathioprinum	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
355/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 355/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej sulfalazinum we wskazaniach pozarejestacyjnych	sulfalazinum	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL	20.12.2021
356/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 356/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej metoprololum we wskazaniach pozarejestacyjnych	metoprololum	ekstrasystolie pochodzenia komorowego u dzieci do 18 roku życia; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021

357/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 357/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej diazepamum we wskazaniach pozarejestacyjnych	diazepamum	drgawki inne niż określone w ChPL	20.12.2021
358/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 358/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej theophyllinum we wskazaniach pozarejestacyjnych	theophyllinum	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	20.12.2021
359/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 359/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej carvedilolum we wskazaniach pozarejestacyjnych	carvedilolum	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL – u dzieci do 18. roku życia	20.12.2021
360/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 360/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej ketoconazolom we wskazaniach pozarejestacyjnych	ketoconazolom	choroba Cushinga; zespół Cushinga	20.12.2021
361/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 361/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych prednisolonum, prednisonum we wskazaniach pozarejestacyjnych	prednisolonum	autoimmunizacyjne zapalenie wątroby u dzieci do 18 r.ż., autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 r.ż., eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 r.ż., stan po przeszczepie nerki u dzieci do 18 r.ż.	20.12.2021
		prednisonum	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 r.ż.	20.12.2021
19/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 19/2019 z dnia 14 stycznia 2019 roku w sprawie substancji czynnej voriconazolom we wskazaniach pozarejestacyjnych: profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności	voriconazolom	profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności	14.01.2022
32/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 32/2019 z dnia 11 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej azathioprinum we wskazaniach pozarejestacyjnych: choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL	azathioprinum	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL	11.02.2022
33/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 33/2019 z dnia 11 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej cyclophosphamidum we wskazaniach pozarejestacyjnych: choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; amyloidoza	cyclophosphamidum	choroby autoimmunizacyjne; amyloidoza	11.02.2022
34/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 34/2019 z dnia 11 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej colecalciferolum we wskazaniach pozarejestacyjnych: osteoporoza posteroidea – profilaktyka	colecalfiferolum	osteoporoza posterydowa - profilaktyka	11.02.2022
35/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 35/2019 z dnia 11 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej risedronatum natricum we wskazaniach pozarejestacyjnych: osteoporoza posterydowa – profilaktyka	risedronatum natricum	osteoporoza posterydowa - profilaktyka	11.02.2022
46/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 46/2019 z dnia 18 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej acidum folicum we wskazaniu pozarejestacyjnym: schorzenia reumatyczne – u pacjentów leczonych metotreksatem	acidum folicum	schorzenia reumatyczne – u pacjentów leczonych metotreksatem	18.02.2022
47/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 47/2019 z dnia 18 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej nitrendipinum we wskazaniu pozarejestacyjnym: objaw Raynauda związany z twardziną układową – leczenie pierwszoliniowe	nitrendipinum	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	18.02.2022
48/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 48/2019 z dnia 18 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej amlodipinum we wskazaniu pozarejestacyjnym: objaw Raynauda związany z twardziną układową – leczenie pierwszoliniowe	amlodipinum	objaw Raynauda związany z twardziną układową – leczenie pierwszoliniowe	18.02.2022
49/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 49/2019 z dnia 18 lutego 2019 roku w sprawie substancji czynnej budesonidum we wskazaniu pozarejestacyjnym: wirusowe zapalenie krtani u dzieci do 18 roku życia	budesonidum	wirusowe zapalenie krtani u dzieci do 18 roku życia	18.02.2022

59/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 59/2019 z dnia 5 marca 2019 roku w sprawie substancji czynnej clofarabinum we wskazaniach pozarejestacyjnych: profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności	clofarabinum	<ul style="list-style-type: none"> • histiocytoza z komórek Langerhansa niesklasyfikowana gdzie indziej – w trzeciej linii leczenia (ICD-10: D76.0); • ostra białaczka szpikowa - u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których zdiagnozowano pierwotnie oporną ostrą białaczkę szpikową lub jej pierwszą wznowę oporną na leczenie II linii oraz u dzieci i młodzieży do ukończenia 18 roku życia, u których stwierdzono drugą wznowę ostrej białaczki szpikowej (ICD-10: C92.0). 	05.03.2022
103/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 103/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej vigabatrinum we wskazaniu pozarejestacyjnym: stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego – monoterapia	vigabatrinum	stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego – monoterapia	15.04.2022
104/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 104/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnych sulfamethoxazolium+trimethoprimum we wskazaniach pozarejestacyjnych: zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka	sulfamethoxazolium + trimethoprimum	zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka	15.04.2022
105/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 105/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnych cyclophosphamidum we wskazaniach pozarejestacyjnych: zespół hemofagocytowy; zespół POEMS; małopłytkowość oporna na leczenie kortykosteroidami; anemia hemolityczna oporna na leczenie kortykosteroidami	cyclophosphamidum	zespół hemofagocytowy; zespół POEMS; małopłytkowość oporna na leczenie kortykosteroidami; anemia hemolityczna oporna na leczenie kortykosteroidami	15.04.2022
106/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 106/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej sorafenibum we wskazaniach pozarejestacyjnych: leczenie nowotworów podścieliska przewodu pokarmowego (GIST) (ICD-10 C15, C16, C17, C18, C20, C48)	sorafenibum	leczenie nowotworów podścieliska przewodu pokarmowego (GIST) (ICD-10 C15, C16, C17, C18, C20, C48)	15.04.2022
107/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 107/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej colistinum we wskazaniach pozarejestacyjnych: zakażenia dolnych dróg oddechowych – profilaktyka u osób po przeszczepie płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza; zakażenia dolnych dróg oddechowych – leczenie wspomagające w skojarzeniu z antybiotykoterapią dożylną u osób po przeszczepie płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza	colistinum	zakażenia dolnych dróg oddechowych – profilaktyka u osób po przeszczepie płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza; zakażenia dolnych dróg oddechowych – leczenie wspomagające w skojarzeniu z antybiotykoterapią dożylną u osób po przeszczepie płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza	15.04.2022
108/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 108/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej danazolium we wskazaniach pozarejestacyjnych: małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny	danazolium	małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny	15.04.2022
109/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 109/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej sirolimusum we wskazaniach pozarejestacyjnych: stwardnienie guzowate; limfangioleiomiomatoza; nowotwór z epitheloidalnych komórek przynacznynowych	sirolimusum	stwardnienie guzowate; limfangioleiomiomatoza; nowotwór z epitheloidalnych komórek przynacznynowych	15.04.2022
110/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 110/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej acidum mycophenolicum we wskazaniu pozarejestacyjnym: stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	acidum mycophenolicum	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	15.04.2022
111/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 111/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej azathioprinum we wskazaniu pozarejestacyjnym: stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	azathioprinum	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	15.04.2022

112/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 112/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej everolimusum we wskazaniu pozarejestrycyjnym: stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	everolimusum	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	15.04.2022
113/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 113/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej tacrolimusum we wskazaniu pozarejestrycyjnym: stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	tacrolimusum	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	15.04.2022
114/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 114/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej sirolimusum we wskazaniu pozarejestrycyjnym: stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	sirolimusum	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	15.04.2022
115/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 115/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej ciclosporinum we wskazaniach pozarejestrycyjnych	ciclosporinum	aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwokrwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny – leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	15.04.2022
116/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 116/2019 z dnia 15 kwietnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej itraconazolom we wskazaniu pozarejestrycyjnym: zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	itraconazolom	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	15.04.2022
155/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 155/2019 z dnia 3 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnych peginterferonum alfa-2a oraz peginterferonum alfa-2b we wskazaniach pozarejestrycyjnych	peginterferonum alfa-2a	C64 nowotwór złośliwy nerki, z wyjątkiem miedniczki nerkowej, C84 obwodowy i skórny chłoniak z komórek T, C84.0 ziarniak grzybiasty, C84.1 choroba Sezary'ego, C84.2 chłoniak strefy T, C84.3 chłoniak limfoepitelioidalny, C84.4 obwodowy chłoniak z komórek T, C84.5 inne i nieokreślone chłoniaki T, C85 inne i nieokreślone postacie chłoniaków niezmierniczych, C85.1 chłoniak z komórek B, nieokreślony, C85.7 inne określone postacie chłoniaka niezmierniczego, C85.9 chłoniak niezmierniczy, nieokreślony, C91.4 białaczka włochatokomórkowa (hairy-cell), C96.2 guzy złośliwe z komórek tucznych, D45 czerwienica prawdziwa, D47.1 przewlekła choroba układu wytwórczego szpiku, D75.2 nadpłytkowość samoistna	03.06.2022
		peginterferonum alfa-2b	C43 czerniak złośliwy skóry, C43.0 czerniak złośliwy wargi, C43.1 czerniak złośliwy powieki, łącznie z kątem oka, C43.2 czerniak złośliwy ucha i przewodu słuchowego zewnętrznego, C43.3 czerniak złośliwy innych i nieokreślonych części twarzy, C43.4 czerniak złośliwy skóry owłosionej głowy i skóry szyi, C43.5 czerniak złośliwy tułowia, C43.6 czerniak złośliwy kończyny górnej łącznie z barkiem, C43.7 czerniak złośliwy kończyny dolnej łącznie z biodrem, C43.8 czerniak złośliwy skóry przekraczający wyżej określone granice, C43.9 czerniak złośliwy skóry, nieokreślony, C82 chłoniak niezmierniczy guzkowy (grudkowy), C82.0 z małych wpukłonych (szczelinowatych=cleaved) komórek, guzkowy, C82.7 inne postacie chłoniaka niezmierniczego guzkowego, C90.0 szpiczak mnogi, C91.0 ostra białaczka limfoblastyczna, C91.1 przewlekła białaczka limfocytowa, C91.3 białaczka prolimfocytarna, C91.5 białaczka dorosłych z komórek T, C92.1 przewlekła białaczka szpikowa, E85 amyloidoza /skrobiawica/, E85.3 wtórne amyloidozy narządowe, E85.4 zlokalizowane (narządowe) odkładanie się mas skrobiowatych, E85.8 inne amyloidozy, E85.9 amyloidoza, nieokreślona, C64 nowotwór złośliwy nerki, z wyjątkiem miedniczki nerkowej, C84 obwodowy i skórny chłoniak z komórek T, C84.0 ziarniak grzybiasty, C84.1 choroba Sezary'ego, C84.2 chłoniak strefy T, C84.3 chłoniak limfoepitelioidalny, C84.4 obwodowy chłoniak z komórek T, C84.5 inne i nieokreślone chłoniaki T, C91.4 białaczka włochatokomórkowa (hairy-cell), D45 czerwienica prawdziwa, D47.1 przewlekła choroba układu wytwórczego szpiku, D75.2 nadpłytkowość samoistna	
156/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 156/2019 z dnia 3 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej rytuksymab we wskazaniu pozarejestrycyjnym: B.91 „Leczenie rytuksymabem ciężkiej pęcherzycy odpornej na immunosupresję (ICD-10 L10)”	rytuksymab	B.91 „Leczenie rytuksymabem ciężkiej pęcherzycy odpornej na immunosupresję (ICD-10 L10)”	03.06.2022

157/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 157/2019 z dnia 10 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej sirolimusum we wskazaniu pozarejestrowanych: zespół Klippel-Trenaunay	sirolimusum	zespół Klippel-Trenaunay	10.06.2022
167/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 167/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej lamivudinum we wskazaniach pozarejestrowanych: leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców z chłoniakami, leczonych rytuksymabem	lamivudinum	leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców z chłoniakami, leczonych rytuksymabem	17.06.2022
168/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 168/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnych peginterferonum alfa-2a we wskazaniach pozarejestrowanych	peginterferonum alfa-2a	D45 czerwienica prawdziwa	17.06.2022
169/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 169/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej interferonum alfa-2a we wskazaniach pozarejestrowanych: guzy złośliwe z komórek tucznych (ICD-10: C96)	interferonum alfa-2a	guzy złośliwe z komórek tucznych (ICD-10: C96)	17.06.2022
170/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 170/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej lakoamid we wskazaniach pozarejestrowanych: terapia dodana u chorych poniżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (ICD-10: C96.2)	lakoamid	terapia dodana u chorych poniżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (ICD-10: C96.2)	17.06.2022
171/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 171/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej haloperidol we wskazaniach pozarejestrowanych: choroba Huntingtona	haloperidol	choroba Huntingtona	17.06.2022
172/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 172/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej olanzapina we wskazaniach pozarejestrowanych: choroba Huntingtona	olanzapina	choroba Huntingtona	17.06.2022
173/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 173/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej amitriptylinum we wskazaniach pozarejestrowanych: neuralgia i ból neuropatyczny	amitriptylinum	neuralgia i ból neuropatyczny	17.06.2022
174/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 174/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej carbamazepinum we wskazaniach pozarejestrowanych: neuralgia i ból neuropatyczny inne niż określone w ChPL	carbamazepinum	neuralgia i ból neuropatyczny inne niż określone w ChPL	17.06.2022
175/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 175/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej diclofenacum we wskazaniach pozarejestrowanych: dyskopatia	diclofenacum	dyskopatia	17.06.2022
176/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 176/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej dinatri clodronas we wskazaniach pozarejestrowanych: postępujące, kostniejące zapalenie mięśni	dinatri clodronas	postępujące, kostniejące zapalenie mięśni	17.06.2022
177/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 177/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej capecitabiumum we wskazaniach pozarejestrowanych: nowotwór złośliwy trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną (ICD-10: C25)	capecitabiumum	nowotwór złośliwy trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną (ICD-10: C25)	17.06.2022
178/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 178/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej posaconasolum we wskazaniach pozarejestrowanych: ostra białaczka limfoblastyczna wysokiego ryzyka u dzieci poniżej 18 r.ż., nawrót ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci poniżej 18 r.ż., nawrót ostrej białaczki szpikowej u dzieci poniżej 18 r.ż.	posaconasolum	ostra białaczka limfoblastyczna wysokiego ryzyka u dzieci poniżej 18 r.ż., nawrót ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci poniżej 18 r.ż., nawrót ostrej białaczki szpikowej u dzieci poniżej 18 r.ż.	17.06.2022

179/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 179/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej posaconasolum we wskazaniach pozarejestrowanych: przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 roku życia przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego	posaconasolum	posaconasolum we wskazaniach pozarejestrowanych: przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 roku życia przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego, przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych z nietolerancją na flukonazol lub/i itraconazol, zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci powyżej 13 r.ż. przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu komórek macierzystych u dzieci powyżej 13 r.ż. z nietolerancją flukonazolu lub/i itraconazolu - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego	17.06.2022
180/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 180/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej sunitynibum we wskazaniach pozarejestrowanych: leczenie mięsaków tkanek miękkich (ICD-10 C48, C49): mięsak pęcherzykowaty (alveolar soft part sarcoma) w stadium miejscowego zaawansowania lub uogólnienia przy braku możliwości radykalnego leczenia chirurgicznego u pacjentów w wieku 18 lat i powyżej	sunitynibum	leczenie mięsaków tkanek miękkich (ICD-10 C48, C49): mięsak pęcherzykowaty (alveolar soft part sarcoma) w stadium miejscowego zaawansowania lub uogólnienia przy braku możliwości radykalnego leczenia chirurgicznego u pacjentów w wieku 18 lat i powyżej	17.06.2022
181/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 181/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej prednisonum we wskazaniach pozarejestrowanych: miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina-Barrego)	prednisonum	miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina-Barrego)	17.06.2022
182/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 182/2019 z dnia 17 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej tacrolimus we wskazaniach pozarejestrowanych: miastenia	tacrolimusum	miastenia	17.06.2022
187/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 187/2019 z dnia 24 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej donepezilum we wskazaniach pozarejestrowanych: otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona	donepezilum	otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona	24.06.2022
188/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 188/2019 z dnia 24 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej rivastigminum we wskazaniach pozarejestrowanych: otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona	rivastigminum	otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona	24.06.2022
189/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 189/2019 z dnia 24 czerwca 2019 roku w sprawie substancji czynnej quetiapinum we wskazaniu pozarejestrowanym: zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem	quetiapinum	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem	24.06.2022
190/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 190/2019 z dnia 1 lipca 2019 roku w sprawie substancji czynnej desmopressinum we wskazaniu pozarejestrowanym: monosymptomatyczne moczenie nocne spowodowane nocną poliurią u pacjentów między 5 a 6 rokiem życia z prawidłową zdolnością zagęszczania moczu w ciągu dnia	desmopressinum	monosymptomatyczne moczenie nocne spowodowane nocną poliurią u pacjentów między 5 a 6 rokiem życia z prawidłową zdolnością zagęszczania moczu w ciągu dnia	01.07.2022

211/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 211/2019 z dnia 8 lipca 2019 roku w sprawie substancji czynnej posaconazolum we wskazaniach pozarejestacyjnych	posaconazolum	I. finansowanych w ramach listy aptecznej: ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; II. finansowanych w ramach katalogu chemioterapii: ostra białaczka limfoblastyczna standardowego lub pośredniego ryzyka – u dzieci do 18 roku życia: - otrzymujących chemioterapię mogącą powodować długotrwałą neutropenię i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych lub - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe - u dzieci do 18 roku życia: - otrzymujących chemioterapię mogącą powodować długotrwałą neutropenię i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych lub - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite - u dzieci do 18 roku życia: - otrzymujących chemioterapię mogącą powodować długotrwałą neutropenię i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych lub - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii	08.07.2022
216/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 216/2019 z dnia 15 lipca 2019 roku w sprawie substancji czynnej crisantaspasum we wskazaniach pozarejestacyjnych	crisantaspasum	ICD-10 C82.9 chłoniak nieziarniczny, nieokreślony w przypadku: stosowania w skojarzeniu z innymi chemioterapeutykami w leczeniu pacjentów poniżej 18 roku życia z anaplastycznymi chłoniakami wielkokomórkowymi, u których wystąpiła nadwrażliwość (alergia kliniczna lub „cicha inaktywacja”) na pegylowaną L-asparaginazę pochodzącą z E. coli; ICD-10 C83.5 chłoniak limfoblastyczny (rozlany) w przypadku: stosowania w skojarzeniu z innymi chemioterapeutykami w leczeniu pacjentów poniżej 18 roku życia z chłoniakami T-komórkowymi i preB-komórkowymi, u których wystąpiła nadwrażliwość (alergia kliniczna lub „cicha inaktywacja”) na pegylowaną L-asparaginazę pochodzącą z E. coli.	15.07.2022
254/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 254/2019 z dnia 12 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej acidum folicum we wskazaniach pozarejestacyjnych: łuszczycza - u pacjentów leczonych metotreksatem	acidum folicum	łuszczycza - u pacjentów leczonych metotreksatem	12.08.2022
255/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 255/2019 z dnia 12 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej leflunomidum we wskazaniach pozarejestacyjnych: młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	leflunomidum	młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	12.08.2022
256/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 256/2019 z dnia 12 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej cetirizinum we wskazaniach pozarejestacyjnych: atopowe zapalenie skóry; alergia pokarmowa – u pacjentów od 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego – u pacjentów od 6 miesiąca życia	cetirizinum	alergia pokarmowa - u pacjentów od 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego – u pacjentów od 6 miesiąca życia; atopowe zapalenie skóry	12.08.2022
257/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 257/2019 z dnia 12 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej levocetirizini dihydrochloridum we wskazaniach pozarejestacyjnych: atopowe zapalenie skóry; alergia pokarmowa - u pacjentów od 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów od 6 miesiąca życia	levocetirizini dihydrochloridum	alergia pokarmowa - u pacjentów od 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów od 6 miesiąca życia; atopowe zapalenie skóry	12.08.2022
258/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 258/2019 z dnia 12 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej loratadinum we wskazaniach pozarejestacyjnych: atopowe zapalenie skóry - u pacjentów od 2 roku życia; alergia pokarmowa - u pacjentów od 2 roku życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów od 2 roku życia	loratadinum	alergia pokarmowa - u pacjentów od 2 roku życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów od 2 roku życia; atopowe zapalenie skóry - u pacjentów od 2 roku życia	12.08.2022

260/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 260/2019 z dnia 19 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnych amiloridum + hydrochlorothiazidum we wskazaniu pozarejestacyjnym: moczówka nerkopochodna	amiloridum + hydrochlorothiazidum	moczówka nerkopochodna.	19.08.2022
261/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 261/2019 z dnia 19 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnych fenoterolum + ipratropii bromidum we wskazaniach pozarejestacyjnych: mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo – płucna, dyskineza rzęsek	fenoterolum + ipratropii bromidum	mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo – płucna, dyskineza rzęsek	19.08.2022
262/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 262/2019 z dnia 19 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej ipratropii bromidum we wskazaniach pozarejestacyjnych: mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo – płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli w przypadku obturacji dróg oddechowych	ipratropii bromidum	mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo - płucna; dyskineza rzęsek; ostre stany zapalne oskrzeli w przypadku obturacji dróg oddechowych	19.08.2022
263/2019	Opinia Rady Przejrzystości nr 263/2019 z dnia 19 sierpnia 2019 roku w sprawie substancji czynnej prednisonum we wskazaniach pozarejestacyjnych: obturacyjne choroby płuc – w przypadkach innych niż określone w ChPL, choroby autoimmunizacyjne – w przypadkach innych niż określone w ChPL, stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek lub szpiku	prednisonum	obturacyjne choroby płuc – w przypadkach innych niż określone w ChPL, choroby autoimmunizacyjne – w przypadkach innych niż określone w ChPL, stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek lub szpiku	19.08.2022