



Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji
Wydział Oceny Technologii Medycznych

**Wykaz leków z zakresu
ginekologii, endokrynologii, diabetologii
oraz reumatologii
Na podstawie art. 30a Ustawy o Refundacji
Materiały analityczne**

Nr: DCh.422.2.1.2025

Data ukończenia: 6 października 2025 r.

KARTA NIEJAWNOŚCI

Dane zakreślone **kolorem żółtym** stanowią informacje publiczne podlegające wyłączeniu ze względu na tajemnicę przedsiębiorcy (nie dotyczy).

Zakres wyłączenia jawności: dane objęte oświadczeniem (nie dotyczy) o zakresie tajemnicy przedsiębiorcy.

Podstawa prawna wyłączenia jawności: art. 5 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2022 r., poz. 902) w zw. z art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r., poz. 1233), art. 35 ust. 4a – 4b ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 930 z późn. zm.)¹⁾ i art. 35a ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 930 z późn. zm.)²⁾.

Organ dokonujący wyłączenia jawności: Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji.

Podmiot w interesie którego dokonano wyłączenia jawności:

Dane zakreślone **kolorem czarnym** stanowią informacje publiczne podlegające wyłączeniu ze względu na tajemnicę przedsiębiorców: firm farmaceutycznych, których dane m.in. o cenach leków, zawarte są w bazie EURIPID.

Zakres wyłączenia jawności: dane objęte oświadczeniem (nie dotyczy) o zakresie tajemnicy przedsiębiorcy.

Podstawa prawna wyłączenia jawności: art. 5 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2022 r., poz. 902) w zw. z art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r., poz. 1233) i, art. 35 ust. 4a – 4b ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 930 z późn. zm.)¹⁾ i art. 35a ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 930 z późn. zm.)²⁾.

Organ dokonujący wyłączenia jawności: Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji.

Podmiot w interesie którego dokonano wyłączenia jawności: firmy farmaceutyczne, których dane m.in o cenach leków, zawarte są w bazie EURIPID.

Dane zakreślone **kolorem szarym** stanowią informacje publiczne podlegające wyłączeniu ze względu na tajemnicę przedsiębiorców (AbbVie Polska Sp. z o.o., Astellas Pharma sp. z o. o., Besinins Healthcare S.A).

Zakres wyłączenia jawności: dane objęte oświadczeniem (nie dotyczy) o zakresie tajemnicy przedsiębiorcy.

Podstawa prawna wyłączenia jawności: art. 5 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2022 r., poz. 902) w zw. z art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r., poz. 1233) i, art. 35 ust. 4a – 4b ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 930 z późn. zm.)¹⁾ i art. 35a ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 930 z późn. zm.)²⁾.

Organ dokonujący wyłączenia jawności: Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji.

Podmiot w interesie którego dokonano wyłączenia jawności: AbbVie Polska Sp. z o.o., Astellas Pharma sp. z o. o., Besinins Healthcare S.A

Dane zakreślone **kolorem czerwonym** stanowią informacje publiczne podlegające wyłączeniu ze względu na prywatność osoby fizycznej.

Zakres wyłączenia jawności: dane osobowe

Podstawa prawna wyłączenia jawności: art. 5 ust.1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2022 r., poz. 902) w zw. z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. U. UE.L. z 2016 r.119.1).

Organ dokonujący wyłączenia jawności: Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji.

Podmiot w interesie którego dokonano wyłączenia jawności: dane osobowe.

Tabela 1. Materiały analityczne

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Adalimumabum	roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu	Leczenie czynnego ropnego zapalenia apokrynowych gruczołów potowych (trądzik odwrócony, acne inversa) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą odpowiedzią na konwencjonalne leczenie układowe HS.	US/CHSF 2019			1	0,85	0,9	2,75
Alogliptinum	tabletki powlekane	Leczenie dorosłych pacjentów, w wieku powyżej 18 lat, z cukrzycą typu 2. w celu poprawy kontroli glikemii w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi obniżającymi stężenie glukozy, w tym z insuliną, jeśli produkty te w monoterapii wraz z dietą i wysiłkiem fizycznym nie zapewniają dostatecznej kontroli glikemii.	PTD 2025	15 599		1	0,6	0,36	1,96

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Gliquidonum	tabletki	Leczenie cukrzycy typu 2 u pacjentów w średnim wieku i starszych, kiedy przestrzeganie diety nie jest wystarczające do uregulowania metabolizmu węglowodanów.	PTD 2025	289 903	■	1	0,6	0,12	1,72
Linagliptinum	tabletki powlekane	Leczenie dorosłych z cukrzycą typu 2 jako uzupełnienie diety i aktywności fizycznej w celu poprawy kontroli glikemii w monoterapii.	PTD 2025	318 750	■	1	0,6	0,08	1,68
Pioglitazonum	tabletki	Leczenie dorosłych pacjentów w monoterapii: • zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, u których nie można wystarczająco kontrolować glikemii za pomocą diety i aktywności fizycznej, i u których nie można stosować metforminy, ze względu na przeciwwskazania lub nietolerancję. w dwulekowej terapii doustnej w skojarzeniu z: • metforminą, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, u których	PTD 2025	1 060 406	■	1	0,6	0,04	1,64

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
		glikemia nie jest wystarczająco kontrolowana, pomimo stosowania w monoterapii maksymalnych tolerowanych dawek metforminy, • pochodną sulfonilomocznika, tylko u pacjentów z nietolerancją metforminy lub u których metformina jest przeciwwskazana; u pacjentów, u których glikemia nie jest wystarczająco kontrolowana, pomimo stosowania w monoterapii maksymalnych tolerowanych dawek sulfonilomocznika. w trzylekowej terapii doustnej w skojarzeniu z: • metforminą i pochodną sulfonilomocznika, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, u których glikemia nie jest wystarczająco kontrolowana, pomimo stosowania dwulekowej terapii doustnej. Lek jest również wskazany w leczeniu skojarzonym z insuliną w cukrzycy typu 2. u dorosłych pacjentów z niedostateczną kontrolą glikemii za							

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
		pomocą insuliny, którzy nie mogą stosować metforminy w związku z przeciwwskazaniami lub nietolerancją.							
Saxagliptinum	tabletki powlekane	Leczenie dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 jako uzupełnienie diety i wysiłku fizycznego w celu poprawy kontroli glikemii: • w monoterapii, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe ze względu na nietolerancję lub przeciwwskazania. • w terapii skojarzonej z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy nie zapewniają one	PTD 2025	376 529	■	1	0,6	0,04	1,64

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
		odpowiedniej kontroli glikemii.							
Alfacalcidolum	kapsułki miękkie	Niedoczynność przytarczyc.	ESE 2015	7 435	■	0,8	0,6	0,5	1,9
Hydrocortisonum	postacie doustne o zmodyfikowanym uwalnianiu	Pierwotna niedoczynność kory nadnerczy.	HAL 2017	2 964	■	1	0,6	0,3	1,9
Hydrocortisonum	postacie doustne o zmodyfikowanym uwalnianiu	Wtórna niedoczynność kory nadnerczy.	HAL 2017	2 684	■	1	0,6	0,4	2
Thiamazolum	tabletki powlekane	Nadczynność tarczycy.	CIR 2015	187 789	■	0,2	1	0,3	1,5
Thiamazolum	tabletki powlekane	Przygotowanie do zabiegu wycięcia tarczycy.	CIR 2015	13 445	■	0,2	1	0,5	1,7
Alfacalcidolum	kapsułki miękkie	Osteodystrofia nerkowa.	KDIGO 2017	8 500	■	0,2	0,6	0,4	1,2
Alfacalcidolum	kapsułki miękkie	Zaburzenia gospodarki wapniowej u pacjentów z przewlekłą niewydolnością nerek.	KDIGO 2017	33 950	■	0,3	0,6	0,4	1,3
Alfacalcidolum	kapsułki miękkie	Hipokalcemia, zwłaszcza u pacjentów ze schorzeniami prowadzącymi do upośledzenia hydroksylacji witaminy D w nerkach.	KDIGO 2017	33 950	■	0,3	0,6	0,4	1,3

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Alfacalcidolum	kapsułki miękkie	Zespoły nerczycowe u dzieci po długotrwałym leczeniu glikokortykosteroidami.	PTNFD 2022	1 000	■	1	1	0,4	2,4
Choriogonadotropinum alfa	roztwór do wstrzykiwań	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli	ESHRE 2019	421	■	0,9	1	0,4	2,3

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Choriogonadotropinum alfa	roztwór do wstrzykiwań	Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kłomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) – refundacja do 3 cykli.	ESHRE 2019	1 280 750	■	0,9	1	0,16	2,06
Choriogonadotropinum alfa	roztwór do wstrzykiwań	Pacjenci zakwalifikowani do programu polityki zdrowotnej: leczenie niepłodności obejmujące procedury medycznie wspomaganej prokreacji, w tym zapłodnienie pozaustrojowe prowadzone w ośrodku medycznie wspomaganej prokreacji, na lata 2024-2028.	ESHRE 2019	20 000	■	0,9	1	0,4	2,3

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Niedobory progesteronu: leczenie bolesnego miesiączkowania	ESHRE 2022	1 054 742	■	0,9	0,6	0,16	1,66
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Niedobory progesteronu: leczenie endometriozy.	ESHRE 2022	1 280 750	■	0,2	0,6	0,08	0,88
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Niedobory progesteronu: leczenie wtórnego braku miesiączki.	ESHRE 2024	426 917	■	0,9	1	0,24	2,14
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Niedobory progesteronu: leczenie nieregularnych cykli miesiączkowych.	ACOG 2013	1 280 750	■	0,3	0,6	0,08	0,98
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Niedobory progesteronu: leczenie nieprawidłowych krwawień z macicy.	ACOG 2013	5 300 637	■	0,7	1	0,08	1,78

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Niedobory progesteronu: leczenie poronień nawykowych.	RCOG 2023	12 559	■	0,9	0,6	0,4	1,9
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Niedobory progesteronu: leczenie bezpłodności związanej z niewydolnością ciała żółtego.	ESHRE 2019	25 000	■	0,3	0,85	0,4	1,55
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	Hormonalna terapia zastępcza.	CNGOF-GEMVi 2022	477 000	■	0,7	0,6	0,24	1,54
Estriolum	żel dopochwowy	Hormonalna Terapia Zastępcza (HTZ) (HRT – Hormone Replacement Therapy) w wyniku niedoboru estrogenów u kobiet po menopauzie.	CNGOF-GEMVi 2022	63 600	■	0,7	0,6	0,4	1,7
Estriolum	globulki dopochwowe	Hormonalna Terapia Zastępcza (HTZ) (HRT – Hormone Replacement Therapy) w wyniku niedoboru estrogenów u kobiet po menopauzie.	CNGOF-GEMVi 2022	63 600	■	0,7	0,6	0,4	1,7
Estriolum	krem dopochwowy	Hormonalna Terapia Zastępcza (HTZ) (HRT – Hormone Replacement Therapy) w wyniku niedoboru estrogenów u kobiet po menopauzie.	CNGOF-GEMVi 2022	63 600	■	0,7	0,6	0,4	1,7

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Estriolum	żel dopochwowy	Leczenie objawów podmiotowych zmian zanikowych pochwy spowodowanych niedoborem estrogenów u kobiet po menopauzie	CNGOF-GEMVi 2022	63 600	■	0,9	0,6	0,4	1,9
Estriolum	globulki dopochwowe	Leczenie objawów podmiotowych zmian zanikowych pochwy spowodowanych niedoborem estrogenów u kobiet po menopauzie	CNGOF-GEMVi 2022	63 600	■	0,9	0,6	0,4	1,9
Estriolum	krem dopochwowy	Leczenie objawów podmiotowych zmian zanikowych pochwy spowodowanych niedoborem estrogenów u kobiet po menopauzie	CNGOF-GEMVi 2022	63 600	■	0,9	0,6	0,4	1,9
Follitropin alfa + Lutropin alfa	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH i FSH – refundacja do 3 cykli.	ESHRE 2019	421	■	0,1	0,6	0,4	1,1

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Follitropin alfa + Lutropin alfa	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	Pacjenci zakwalifikowani do programu polityki zdrowotnej: leczenie niepłodności obejmujące procedury medycznie wspomaganej prokreacji, w tym zapłodnienie pozaustrojowe prowadzone w ośrodku medycznie wspomaganej prokreacji, na lata 2024-2028	ESHRE 2019	2 000	■	0,1	0,6	0,4	1,1
Goserelinum	implant w ampułkostrzykawce (dotyczy tylko dawki 3,6 mg)	Leczenie endometriozy, łagodzenie objawów choroby, w tym bólu, oraz zmniejszenie rozmiarów i liczbę zmian endometrialnych.	ESHRE 2022	128 075	288,90	0,9	0,6	0,384	1,884
Lutropin alfa	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH i FSH – refundacja do 3 cykli	Konsensus Hiszpański 2025	1 053	■	0,1	1	0,4	1,5

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Lutropin alfa	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	Pacjenci zakwalifikowani do programu polityki zdrowotnej: leczenie niepłodności obejmujące procedury medycznie wspomaganej prokreacji, w tym zapłodnienie pozaustrojowe prowadzone w ośrodku medycznie wspomaganej prokreacji, na lata 2024-2028	Konsensus Hiszpański 2025	1 053	■	0,1	1	0,4	1,5
Lynestrenolum	tabletki	Endometrioza	ESHRE 2022	1 280 750	■	0,2	0,6	0,24	1,04
Triptorelinum	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie potwierdzonej badaniem laparoskopowym endometriozy w przypadku, gdy nie ma wskazań do leczenia chirurgicznego.	ESHRE 2022	12 807	57,38	0,9	0,6	0,512	2,012

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Triptorelinum	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań (dotyczy tylko dawek : 0,1 mg/ml, 3,75 mg).	Leczenie potwierdzonej badaniem laparoskopowym endometriozą w przypadku, gdy nie ma wskazań do leczenia chirurgicznego.	ESHRE 2022	12 807	13,29	0,9	0,6	0,64	2,14
Triptorelinum	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie uzupełniające w połączeniu z podawaniem gonadotropin (hMG, FSH, hCG) w celu wywołania jajczkowania, w przygotowaniu do zapłodnienia zewnątrzustrojowego i przeniesienia zarodka do macicy.	ESHRE 2019	1 053	0,03	0,3	0,6	0,64	1,54
Triptorelinum	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań (dotyczy tylko dawek : 0,1 mg/ml, 3,75 mg).	Leczenie uzupełniające w połączeniu z podawaniem gonadotropin (hMG, FSH, hCG) w celu wywołania jajczkowania, w przygotowaniu do zapłodnienia zewnątrzustrojowego i przeniesienia zarodka do macicy.	ESHRE 2019	1 053	0,18	0,3	0,6	0,64	1,54

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Acidum zoledronicum	roztwór do infuzji (dotyczy dawki 0,05 mg/ml– 5 mg /100ml)	Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie, oraz u mężczyzn u których występuje zwiększone ryzyko złamań kości, w tym pacjentów, którzy przebyli ostatnio niskoenergetyczne złamanie szyjki kości udowej	NOGG 2024	23 000	1,60	1	0,6	0,8	2,4
Acidum zoledronicum	roztwór do infuzji (dotyczy dawki 0,05 mg/ml– 5 mg /100ml)	Leczenie osteoporozy związanej z długotrwałą terapią glikokortykosteroidami stosowanymi ogólnoustrojowo u kobiet po menopauzie, oraz u mężczyzn u których występuje zwiększone ryzyko złamań.	NOGG 2024	12 000	0,83	1	0,6	0,8	2,4
Alfacalcidolum	kapsułki miękkie	Osteoporoza postmenopauzalna i starcza z jednoczesnym niedoborem witaminy D lub jej czynnych metabolitów.	NOGG 2024	46 000	■	1	0,6	0,4	2
Alfacalcidolum	kapsułki miękkie	Krzywica i osteomalacja oporne na witaminę D.	XLH 2025	111	■	0,6	1	0,3	1,9

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Teriparatidum	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie osteoporozy u kobiet w okresie pomenopauzalnym i u mężczyzn o podwyższonym ryzyku złamań.	NOGG 2024	4 600	■	0,4	0,6	0,32	1,32
Teriparatidum	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie osteoporozy związanej z długotrwałym stosowaniem glikokortykosteroidów o działaniu ogólnoustrojowym u kobiet i mężczyzn o podwyższonym ryzyku złamań.	NOGG 2024	6 000	■	0,4	1	0,32	1,72
Mesterololum	tabletki	Zaburzenia potencji.	EAU-SEX-REP 2025	■	■	1	1	0,45	2,45
Mirabegron	tabletki o przedłużonym uwalnianiu	II linia farmakologicznego leczenia naglącego parcia moczu, częstomoczu lub nietrzymania moczu spowodowanego nagłymi parciami, które mogą wystąpić u dorosłych pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego, u przednio leczonych lekami antymuskarynowymi	EAU-LUTS 2025	■	■	1	1	0,27	2,27

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Mesterololum	tabletki	Hipogonadyzm	EAU-SEX-REP 2025			1	1	0,45	2,45
Testosteroni propionas + Testosteroni phenylpropionas + Testosteroni isocaproas + Testosteroni decanoas	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie w hipogonadyzmie męskim - testosteronowa terapia zastępcza, gdy niedobór testosteronu jest potwierdzony przez objawy kliniczne i badania biochemiczne.	EAU-SEX-REP 2025			1	1	0,45	2,45
Testosteroni propionas + Testosteroni phenylpropionas + Testosteroni isocaproas + Testosteroni decanoas	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie opóźnionego dojrzewania u mężczyzn.	EAU-MH 2019			1	1	0,45	2,45
Testosteroni propionas + Testosteroni phenylpropionas + Testosteroni isocaproas + Testosteroni decanoas	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie zespołów pokastracyjnych u mężczyzn.	EAU-SEX-REP 2025			1	1	0,45	2,45
Testosteroni propionas + Testosteroni phenylpropionas + Testosteroni isocaproas + Testosteroni decanoas	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie impotencji spowodowanej niedoborem testosteronu u mężczyzn.	EAU-SEX-REP 2025			1	1	0,45	2,45

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Testosteronum	żel przezskórny	Leczenie testosteronową terapią zastępczą w hipogonadyzmie męskim u dorosłych pacjentów, gdy niedobór testosteronu jest potwierdzony przez objawy kliniczne i badania biochemiczne.	EAU-SEX-REP 2025			1	1	0,36	2,36
Testosteroni enantas	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie testosteronową terapią zastępczą w hipogonadyzmie męskim u dorosłych pacjentów, gdy niedobór testosteronu jest potwierdzony przez objawy kliniczne i badania biochemiczne.	EAU-SEX-REP 2025			1	1	0,45	2,45
Testosteroni undecanoas	roztwór do wstrzykiwań	Leczenie testosteronową terapią zastępczą w hipogonadyzmie męskim u dorosłych pacjentów, gdy niedobór testosteronu jest potwierdzony przez objawy kliniczne i badania biochemiczne.	EAU-SEX-REP 2025			1	1	0,45	2,45

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Hydroxychloroquini sulfas	tabletki powlekane	Leczenie u dorosłych pacjentów : reumatoidalne zapalenie stawów,	EULAR 2022	60 000	■	1	0,6	0,32	1,92
Hydroxychloroquini sulfas	tabletki powlekane	Leczenie u dorosłych pacjentów : toczeń rumieniowaty układowy,	EULAR 2023	20 000	■	1	0,85	0,4	2,25
Hydroxychloroquini sulfas	tabletki powlekane	Leczenie u dorosłych pacjentów : toczeń rumieniowaty krążkowy.	BAD 2021	9 602	■	0,9	0,85	0,4	2,15

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Hydroxychloroquini sulfas	tabletki powlekane	Leczenie u dzieci i młodzieży (≥ 6 lat i masie ≥ 31 kg.) młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (w skojarzeniu z innymi terapiami)	ACR (American College of Rheumatology Guideline) 2021	5 952	■	0,8	0,85	0,4	2,05
Hydroxychloroquini sulfas	tabletki powlekane	Leczenie u dzieci i młodzieży (≥ 6 lat i masie ≥ 31 kg.) toczeń rumieniowaty układowy,	EULAR 2023	1 595	■	1	0,85	0,4	2,25
Hydroxychloroquini sulfas	tabletki powlekane	Leczenie u dzieci i młodzieży (≥ 6 lat i masie ≥ 31 kg.) toczeń rumieniowaty krążkowy	BAD 2021	119	■	0,9	0,85	0,4	2,15

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Hydrocortisonum	postacie podawane pozajelitowo	ND	HAL 2017	Wskazanie: „Pierwotna niedoczynność kory nadnerczy” Powód wyłączenia: Czas stosowania poniżej 30 dni					
Hydrocortisonum	postacie podawane pozajelitowo	ND	HAL 2017	Wskazanie: „Wtórna niedoczynność kory nadnerczy” Powód wyłączenia: Czas stosowania poniżej 30 dni					
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	ND	BJOG 2016	Wskazanie: „Niedobory progesteronu – leczenie zespołu napięcia przedmiesiączkowego” Powód wyłączenia: Niezalecane przez wytyczne					

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Dydrogesteronum	tabletki powlekane	ND	RANZCOG 2025	Wskazanie: „Niedobory progesteronu: leczenie poronień zagrażających” Powód wyłączenia: Niezalecane przez wytyczne					
Testosteroni propionas + Testosteroni phenylpropionas + Testosteroni isocaproas + Testosteroni decanoas	roztwór do wstrzykiwań	ND	Brak wytycznych	Wskazanie: „Produkt leczniczy wyjątkowo może być zastosowany u kobiet w schorzeniach związanych z hiperestrogenizmem” Powód wyłączenia: Brak informacji w wytycznych					
Mirabegron	granulat do sporządzania zawiesiny doustnej o przedłużonym uwalnianiu	ND	EAU-LUTS 2025	Wskazanie: „II linia farmakologicznego leczenia naglącego parcia moczu, częstomocz lub nietrzymania moczu spowodowanego nagłymi parciem, które mogą wystąpić u dorosłych pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego, uprzednio leczonych lekami antymuskarynowymi” Powód wyłączenia: Niezgodność z ChPL					

Substancja czynna	Postać farmaceutyczna	Wskazanie na wykazie	Wytyczne	Liczba pacjentów	Oszacowanie wpływu na budżet [mln zł]	Punkty w zakresie "Efekt terapeutyczny"	Punkty w zakresie "Niezaspokojona potrzeba zdrowotna"	Punkty w zakresie "Wpływ na budżet"	Suma punktacji
Mesterololum	tabletki	ND	EAU-SEX-REP 2025	Wskazanie: „Niepłodność” Powód wyłączenia: Niezalecane przez wytyczne					
Metylotestosteronum	tabletki doustne	ND	Brak wytycznych	Wskazanie: „Terapia zastępcza w hipogonadyzmie męskim, gdy niedobór testosteronu jest potwierdzony przez objawy kliniczne i badania biochemiczne” Powód wyłączenia: Brak informacji w wytycznych					
Testosteroni propionas + Testosteroni phenylpropionas + Testosteroni isocaproas + Testosteroni decanoas	roztwór do wstrzykiwań	ND	EAU-SEX-REP 2025	Wskazanie: „zaburzenia spermatogenezy u mężczyzn” Powód wyłączenia: Niezalecany w wytycznych					