

**Formularz zgłaszania uwag do
analizy weryfikacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji
i analiz wnioskodawcy¹**

Formularz zgłaszania uwag do analizy weryfikacyjnej AOTMiT:	
Numer:	OTAD.4131.9.2026
Tytuł:	Wniosek o objęcie refundacją leku Tepmetko (tepotynib) w ramach programu lekowego: B.6. „Leczenie chorych na raka płuca (ICD-10: C34) oraz międzybłoniaka opłucnej (ICD-10:C45)”.

Uwagi (pkt 2) wraz z wypełnioną i własnoręcznie podpisaną Deklaracją o Powiązaniach Branżowych (pkt 1) należy złożyć osobiście w siedzibie Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji, ul. Przeskok 2, 00-032 Warszawa, bądź przesłać na adres siedziby Agencji za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu art. 3 pkt 12 ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2023 r. poz. 1640). Dopuszczalne jest również przesłanie uwag wraz z wypełnioną i podpisaną kwalifikowanym podpisem elektronicznym Deklaracją o Powiązaniach Branżowych za pomocą elektronicznej skrzynki podawczej, o której mowa w art. 16 ust. 1a ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2023 r. poz. 57, 1123, 1234 i 1703).

Uwagi można zgłaszać w terminie 7 dni od dnia opublikowania analiz w Biuletynie Informacji Publicznej (BIP). Uwagi dostarczone do siedziby AOTMiT po upływie tego terminu nie będą rozpatrywane.

UWAGA! Zgłoszone uwagi i Deklaracja o Powiązaniach Branżowych będą publikowane w BIP AOTMiT².

- 1. Część I -Deklaracja o Powiązaniach Branżowych (DPB)³** – do wypełnienia w przypadku uwag do analizy weryfikacyjnej

¹ zgodnie z art. 35 ust. 4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. 2025 r., poz. 907 z późn. zm.)

² zgodnie z art. 31s ust. 23 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146)

DEKLARACJA O POWIĄZANIACH BRANŻOWYCH

A. Dane osoby składającej deklarację oraz osób z nią związanych

1. Imię (imiona) i nazwisko oraz numer PESEL osoby składającej deklarację, a w przypadku, gdy osoba ta nie posiada numeru PESEL – data i miejsce jej urodzenia oraz obywatelstwo:

.....ALEKSANDRA EWA WILK [REDACTED]

.....
.....
.....
.....

2. Imię (imiona) i nazwisko małżonki/mężonka osoby składającej deklarację:

..... [REDACTED]
.....
.....
.....
.....

3. Imię (imiona) i nazwisko wstępnego/wstępnych w linii prostej osoby składającej deklarację:

.....
.....
.....
.....

4. Imię (imiona) i nazwisko zstępnego/zstępných w linii prostej osoby składającej deklarację:

..... [REDACTED]
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

5. Imię (imiona) i nazwisko oraz numer PESEL osób, z którymi osoba składająca deklarację pozostaje we wspólnym pożyciu, a jeżeli nie posiadają numeru PESEL – daty i miejsca ich urodzenia oraz obywatelstwo:

.....
.....

.....
.....
B. Powód złożenia i wskazanie okresu, za jaki jest składana deklaracja o powiązaniach branżowych (zaznaczyć właściwe)

- ☐ kandydat na członka Rady Przejrzystości za okres 3 lat poprzedzających dzień złożenia deklaracji; przed powołaniem do składu Rady Przejrzystości;
- ☐ członek Rady Przejrzystości przed każdym posiedzeniem Rady Przejrzystości za okres od dnia złożenia ostatniej deklaracji, w tym jako kandydata na członka Rady Przejrzystości, do dnia poprzedzającego posiedzenie Rady Przejrzystości, w którym bierze udział;
- ☐ osoba, o której mowa w art. 31s ust. 12 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146), zwanej dalej „ustawą”, za okres jednego roku poprzedzającego dzień przyjęcia zlecenia;
- ☐ osoba, o której mowa w art. 31s ust. 15 ustawy, za okres jednego roku poprzedzającego dzień posiedzenia Rady Przejrzystości;
- X osoba, o której mowa w art. 31s ust. 23 ustawy, za okres jednego roku poprzedzającego dzień zgłoszenia uwag.

C. Oświadczenie (zaznaczyć właściwe)

Oświadczam, że w stosunku do mnie, mojego małżonka/mojej małżonki, mojego zstępnego, wstępnego w linii prostej oraz osoby/osób, z którymi pozostaję we wspólnym pożyciu:

X nie zachodzą okoliczności określone w art. 31s ust. 8 ustawy;

- ☐ zachodzą okoliczności określone w art. 31s ust. 8 ustawy, tj.:
 - ☐ 1) pełnienie funkcji członka organów spółki handlowej lub przedstawiciela przedsiębiorcy prowadzących działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania lub obrotu lekiem, środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobem medycznym;
 - ☐ 2) pełnienie funkcji członka organu spółki handlowej lub przedstawiciela przedsiębiorcy prowadzących działalność gospodarczą w zakresie świadczenia usług prawnych, marketingowych lub doradczych związanych z wytwarzaniem, obrotem lub refundacją leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu medycznego;

- ☐ 3) pełnienie funkcji członka organów spółdzielni, stowarzyszeń lub fundacji prowadzących działalność, o której mowa w pkt 1 i 2;
- ☐ 4) posiadanie akcji lub udziałów w spółkach handlowych prowadzących działalność, o której mowa w pkt 1 i 2, oraz udziałów w spółdzielniach prowadzących działalność, o której mowa w pkt 1 i 2;
- ☐ 5) prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie, o którym mowa w pkt 1 i 2;
- ☐ 6) wykonywanie zajęć zarobkowych na podstawie stosunku pracy, umowy o świadczenie usług zarządczych, umowy zlecenia, umowy o dzieło lub innej umowy o podobnym charakterze zawartej z podmiotami, o których mowa w pkt 1–3, przy jednoczesnym braku złożenia oświadczenia o wykonywaniu zajęć zarobkowych na rzecz określonych podmiotów oraz braku wskazania ich zakresu.

W przypadku:

- 1) zaznaczenia, że nie zachodzą okoliczności określone w art. 31s ust. 8 ustawy, oraz
- 2) wykonywania przez osobę albo osoby wskazane w deklaracji zajęć zarobkowych na podstawie stosunku pracy, umowy o świadczenie usług zarządczych, umowy zlecenia, umowy o dzieło lub innej umowy o podobnym charakterze zawartej z podmiotami, o których mowa w art. 31s ust. 8 pkt 1–3 ustawy

– należy poniżej złożyć oświadczenie o wykonywaniu zajęć zarobkowych na rzecz określonych podmiotów i wskazać ich zakres.

.....
.....
.....

W przypadku zaznaczenia przez osoby inne niż kandydaci na członków Rady Przejrzystości i członkowie Rady Przejrzystości, że zachodzą okoliczności określone w art. 31s ust. 8 ustawy, należy poniżej opisać powiązania branżowe, w szczególności przez wskazanie podmiotu, z którym istnieje powiązanie branżowe, osoby wskazanej w deklaracji, której dotyczy powiązanie branżowe, zakresu występującego powiązania branżowego.

.....
.....
.....

Jestem świadomy/świadoma odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

.....

(data i miejscowość złożenia deklaracji)

23.07.2026, KRAKÓW

(podpis osoby składającej deklarację)

2. Część II – Uwagi

1) Uwagi ogólne do analizy weryfikacyjnej AOTMiT

Numer* (rozdziału, tabeli, wykresu, strony)	Uwagi
	Rak płuca pozostaje jednym z najpoważniejszych wyzwań zdrowotnych, będąc główną przyczyną zgonów z powodu chorób nowotworowych. Jednocześnie jest to choroba, w której w ostatnich latach zidentyfikowano liczne zaburzenia molekularne odgrywające kluczową rolę w przebiegu klinicznym choroby. Jednym z takich istotnych, choć rzadziej występujących zaburzeń, jest mutacja typu MET exon 14 skipping, obecna u około 3–4% chorych na niedrobnokomórkowego raka płuca. Z perspektywy współczesnej onkologii mutacja MET exon 14 stanowi cel terapeutyczny, dla którego opracowano dedykowane leki o wysokiej skuteczności. Zapewnienie dostępu do terapii ukierunkowanej molekularnie w tej grupie pacjentów jest istotnym elementem realizacji założeń medycyny personalizowanej oraz równego dostępu do nowoczesnego leczenia onkologicznego. Dlatego też imieniu organizacji reprezentującej pacjentów chorych na raka płuca pragnę przedstawić stanowisko podkreślające zasadność objęcia refundacją Tepotynibu w leczeniu chorych na niedrobnokomórkowego raka płuca (NSCLC) z mutacją typu MET w exonie 14. Niezaspokojona potrzeba zdrowotna Pacjenci z mutacją MET exon 14 obecnie nie mają dostępu w Polsce do refundowanej terapii celowanej, pomimo że tego typu leczenie stanowi standard postępowania w krajach rozwiniętych oraz jest rekomendowane przez międzynarodowe wytyczne kliniczne (część pacjentów aktualnie leczona jest w ramach procedury RDTL). Znacząca korzyść kliniczna i efektywność systemowa Tepotynib jest terapią celowaną, ukierunkowaną na konkretną zmianę molekularną, która w badaniu VISION wykazała: - około 50% odpowiedzi – czyli u połowy pacjentów dochodzi do zmniejszenia guza (o)koło połowa pacjentów osiąga istotną odpowiedź na leczenie - odpowiedzi te są trwałe i utrzymują się często ponad rok (lek kontroluje chorobę przez wiele miesięcy i wykazuje aktywność w ośrodkowym układzie nerwowym) W praktyce klinicznej pacjenci ci są leczeni chemioterapią lub immunoterapią, które w tej populacji cechują się ograniczoną skutecznością i większą toksycznością. Z perspektywy pacjentów oznacza to krótsze przeżycie, gorszą jakość życia oraz brak dostępu do terapii dopasowanej do biologii choroby.

- czas kontroli choroby jest istotnie dłuższy niż w przypadku standardowej chemioterapii)

Z perspektywy pacjenta oznacza to realną szansę na zahamowanie choroby, zmniejszenie objawów oraz wydłużenie życia przy zachowaniu jego jakości. Refundacja Tepotynibu wpisuje się w rozwój medycyny personalizowanej, w której leczenie jest kierowane do ściśle określonej grupy pacjentów na podstawie obecności biomarkera. Takie podejście zwiększa skuteczność terapii i pozwala na bardziej racjonalne wykorzystanie środków publicznych.

- **Poprawa jakości życia i profil bezpieczeństwa**

Pacjenci z mutacją MET exon 14 to często osoby w podeszłym wieku, obciążone dodatkowymi chorobami współistniejącymi. Chemioterapia w tej grupie wiąże się z wysokim ryzykiem działań niepożądanych, hospitalizacji oraz pogorszenia jakości życia.

Należy zwrócić uwagę, iż Tepotynib charakteryzuje się korzystniejszym profilem bezpieczeństwa, a działania niepożądane są zazwyczaj przewidywalne i możliwe do kontrolowania. Z perspektywy pacjentów oznacza to możliwość dłuższego funkcjonowania w codziennym życiu bez ciężkich powikłań leczenia.

- **Dostęp do leczenia zgodnego z aktualną wiedzą medyczną**

Terapie celowane są obecnie standardem leczenia w wielu podtypach molekularnych raka płuca (m.in. EGFR, ALK, ROS1, BRAF, KRAS), dla których w Polsce istnieje dostęp refundacyjny. Brak refundacji leczenia dla mutacji MET exon 14 prowadzi do nierówności w dostępie do nowoczesnych terapii i stawia tę grupę pacjentów w wyraźnie gorszej sytuacji.

Z punktu widzenia organizacji pacjentów szczególnie istotne jest zapewnienie równego dostępu do leczenia opartego na biomarkerach, zgodnie z zasadami medycyny personalizowanej.

- **Znaczenie leczenia celowanego w drugiej linii terapii**

W obecnych realiach systemowych wielu pacjentów otrzyma Tepotynib dopiero w drugiej linii leczenia, po wcześniejszym zastosowaniu chemioterapii lub immunoterapii. W tej sytuacji standardem terapeutycznym pozostaje docetaksel, ewentualnie w skojarzeniu z nintedanibem.

Z perspektywy pacjentów różnice pomiędzy tymi opcjami są istotne:

- Tepotynib zapewnia wielokrotnie wyższy odsetek odpowiedzi,
- umożliwia dłuższą kontrolę choroby,
- jest lepiej tolerowany niż chemioterapia.

W praktyce oznacza to większą szansę na stabilizację choroby i uniknięcie ciężkich działań niepożądanych.

Aczkolwiek wg moich obserwacji pacjentów z rakiem płuca leczonych personalizowanie - idealnym rozwiązaniem byłaby możliwość

optymalizacji, tj. przesunięcia leczenia celowanego także do pierwszej linii.

Podsumowując:

- refundacja Tepotynibu odpowiada na istotną, niezaspokojoną potrzebę zdrowotną chorych na raka płuca z mutacją MET w ex.14
- zapewnia dostęp do terapii o udowodnionej skuteczności klinicznej,
- poprawia jakość życia pacjentów,
- wyrównuje dostęp do leczenia względem innych podtypów molekularnych raka płuca,
- jest zgodna z aktualnymi standardami medycznymi.

W związku z powyższym wnosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku refundacyjnego i umożliwienie pacjentom w Polsce dostępu do terapii Tepotynibem.

Z wyrazami szacunku,

Aleksandra Wilk
Dyrektor Sekcji Raka Płuca
Fundacja To Się Leczy

* Umożliwiający identyfikację fragmentu analizy, do którego odnoszą się wniesione uwagi; nie dotyczy w przypadku uwag ogólnych.

2) Uwagi do analiz wnioskodawcy

a. Uwagi do analizy klinicznej

Numer* (rozdziału, tabeli, wykresu, strony)	Uwagi

* Umożliwiający identyfikację fragmentu analizy, do którego odnosi się uwaga; nie dotyczy w przypadku uwag ogólnych.

b. Uwagi do analizy ekonomicznej

Numer* (rozdziału, tabeli, wykresu, strony)	Uwagi

* Umożliwiający identyfikację fragmentu analizy, do którego odnosi się uwaga; nie dotyczy w przypadku uwag ogólnych.

c. Uwagi do analizy wpływu na budżet podmiotu zobowiązanego do finansowania świadczeń ze środków publicznych

Numer* (rozdziału, tabeli, wykresu, strony)	Uwagi

* Umożliwiający identyfikację fragmentu analizy, do którego odnosi się uwaga; nie dotyczy w przypadku uwag ogólnych.

Klauzula informacyjna o przetwarzaniu danych osobowych

Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych zawartych w DPB

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i ust. 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 (Dz. Urz. UE L 119 Z 04.05.2016, str. 1, Dz. Urz. UE L 127 23.05.2018, str. 2 oraz Dz. Urz. UEL 74 z 04.03.2021, str. 35) (dalej: „RODO”), przedstawiam, następujące informacje:

- 1) administratorem danych osobowych jest Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji z siedzibą w Warszawie, przy ul. Przeskok 2 (kod pocztowy: 00-032), działająca na podstawie art. 31 m ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146), identyfikowana Numerem Identyfikacji Podatkowej (NIP): 5252347183 i Numerem Rejestru Jednostek Gospodarki Narodowej (REGON):140278400, adres e-mail: sekretariat@aotm.gov.pl, tel. 22 101 46 00;
- 2) administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym może Pani /Pan skontaktować się w sprawach ochrony swoich danych osobowych pisemnie na adres naszej siedziby wskazany w pkt 1 lub drogą mailową iod@aotm.gov.pl;
- 3) cel przetwarzania danych osobowych jest związany z weryfikacją występowania lub braku występowania konfliktu interesów osoby składającej DPB;
- 4) informujemy, iż przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych jest zgodne z prawem, gdyż spełniony jest warunek legalności przetwarzania określony w art. 6 ust. 1 lit. c RODO, tj. niezbędności wypełnienia obowiązku prawnego wynikającego z art. 31s ust. 8, 8a, 8c, 23 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146);
- 5) informujemy, iż podanie przez Panią/Pana danych osobowych związane jest wymogiem ustawowym wynikającym z art. 31s ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146);
- 6) informujemy, że podane przez Panią/Pana dane osobowe przetwarzamy w oparciu o przepisy prawa. Podanie danych wymaganych przepisami prawa jest niezbędne do dokonania weryfikacji występowania lub braku występowania powiązania branżowego osoby składającej DPB. W przypadku osób składających DPB przy zgłaszaniu uwag do upublicznionej analizy weryfikacyjnej Agencji, brak podania danych będzie skutkował nieopublikowaniem tych uwag w Biuletynie Informacji Publicznej Agencji;
- 7) informujemy, iż przy przetwarzaniu Pani/Pana Administrator nie powołuje się na prawnie uzasadniony interes, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. f RODO;
- 8) informujemy, iż Pani/Pana dane osobowe będą udostępniane podmiotom, które uprawnione są do ich otrzymania na podstawie przepisów prawa lub podmiotom, którym Administrator powierzył przetwarzanie danych osobowych na podstawie zawartej umowy. W przypadku danych osobowych zawartych w DPB, składanej przy zgłaszaniu uwag do upublicznionej analizy weryfikacyjnej Agencji, będą one upubliczniane w Biuletynie Informacji Publicznej Agencji (art. 31s ust. 23 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146);

- 9) informujemy, iż posiada Pani/Pan prawo dostępu do treści swoich danych osobowych, prawo do ich sprostowania, ograniczenia przetwarzania;
- 10) informujemy, iż nie przysługuje Pani/Panu w związku z art. 17 ust. 3 lit. b i d RODO prawo do usunięcia danych osobowych, prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO, na podstawie art. 21 RODO prawo do sprzeciwu, wobec przetwarzanych danych osobowych, gdyż podstawą przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z art. 31s ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 146);
- 11) informujemy, iż Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez czas niezbędny do przeprowadzenia weryfikacji występowania lub braku powiązania branżowego, a następnie przez czas wynikający z przepisów o archiwizacji oraz zgodnie z obowiązującą w Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji Instrukcją kancelaryjną i Jednolitym Rzeczowym Wykazem Akt;
- 12) Informujemy, iż przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, jeśli Pani/Pana zdaniem, przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana - narusza przepisy unijnego rozporządzenia RODO;
- 13) informujemy, iż Pani/Pana dane osobowe nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany i nie będą podlegały zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.
- 14) informujemy, iż Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego/organizacji międzynarodowej.

i