

Posiedzenie Rady Przejrzystości 47/2019 w dniu 19.11.2019 r.

Porządek obrad obejmuje:

Przygotowanie opinii w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancje czynne: **letrozol, anastrozol, eksemestan**, we wskazaniu: hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż wymienione w ChPL.

Przygotowanie opinii w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancje czynne: **dalteparinum natricum, enoxaparinum natricum, nadroparinum calcicum**, we wskazaniach:

- 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.

Przygotowanie opinii w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną **oktreotydyd** we wskazaniu: przysadka (nowotwór o niepewnym lub nieznanym charakterze gruczolów wydzielania wewnętrznego) – w przypadku guzów typu tyreotropinoma (w przypadkach innych niż określone w ChPL) oraz kortykotropinoma (ICD-10: D44.3).

Przygotowanie opinii w sprawie zasadności finansowania ze środków publicznych, w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych, leków:

- **AVASTIN (bewacyzumab)** we wskazaniu: rak szyjki macicy w IV stadium (ICD-10: C53.8);
- **REVLIMID (lenalidomidum)** we wskazaniu: wieloogniskowa choroba Castlemana - postać plazmatycznokomórkowa z zespołem POEMS - postać nawrotowa (ICD-10: D47.7);
- **MABTHERA (rituximab)** we wskazaniu: niedokrwistość autoimmunohemolityczna z obecnością przeciwciał typu zimnego (ICD-10: D59.1).

Przygotowanie opinii w sprawie zasadności włączenia produktu **emicizumab** do leczenia chorych na hemofilię A z inhibitorami czynnika VIII - w ramach modułu 4 programu polityki zdrowotnej pn. Narodowy Program Leczenia Chorych na Hemofilię i Pokrewne Skazy Krwotoczne na lata 2019-2023.

Przygotowanie opinii w zakresie skutków finansowych związanych z włączeniem do programu polityki zdrowotnej pn: „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce na lata 2017-2021”, produktów leczniczych **Pifeltro (doravirine)** oraz **Delstrigo (doravirine/lamivudine/**

tenofovir disoproxil fumarate), które dotychczas nie były stosowane w leczeniu ARV w ramach realizacji programu.

Przygotowanie opinii w zakresie zasadności wprowadzenia zmian w programie lekowym: B.32/B.32.a „Leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna” w zakresie wydłużenia czasu terapii podtrzymującej **adalimumabem** do 24 miesięcy i tym samym zrównanie tego czasu z analogiczną terapią **infliksymabem**.