

Nr opinii	Tytuł opinii	Substancja czynna	Wskazania off-label	Data obowiązywania opinii
260/2015	Opinia Rady Przejrzystości nr 260/2015 z dnia 28 grudnia 2015 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leku Entocort (budesonidum) kod EAN 5909990430315, we wskazaniach: postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi, mikroskopowe zapalenie jelit	budesonidum	postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi; mikroskopowe zapalenie jelit.	2018-12-28
16/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 16/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną amiloridum + hydrochlorothiazidum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	amiloridum + hydrochlorothiazidum	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	2019-01-25
17/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 17/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	carbamazepinum	ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające	2019-01-25
17/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 17/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	gabapentinum	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	2019-01-25
17/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 17/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carbamazepinum, gabapentinum, ketoprofenum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	ketoprofenum	ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL	2019-01-25
18/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 18/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carbamazepinum, lamotryginum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	carbamazepinum	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach do kory ruchowej mózgu -profilaktyka;	2019-01-25
18/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 18/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carbamazepinum, lamotryginum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	lamotryginum	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	2019-01-25
19/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 19/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carvedilolum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	carvedilolum	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	2019-01-25
20/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 20/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną ciclosporinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	ciclosporinum	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia	2019-01-25
21/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 21/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną colecalciferolum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	colecalfiferolum	przewlekła choroba nerek	2019-01-25
22/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 22/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną dalteparinum natricum, enoxaparinum natricum, nadroparinum calcicum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	dalteparinum natricum	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 wszczępieniu 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 żylną choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA	2019-01-25

22/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 22/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną dalteparinum natricum, enoxaparinum natricum, nadroparinum calcicum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	enoxaparinum natricum	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	2019-01-25
22/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 22/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną dalteparinum natricum, enoxaparinum natricum, nadroparinum calcicum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-01-25
23/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 23/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną dexamethasonum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	dexamethasonum	nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające; nowotwory złośliwe - premedykacja	2019-01-25
24/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 24/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną doxazosinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-01-25
25/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 25/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną furosemidum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	furosemidum	objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	2019-01-25
26/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 26/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną hydrocortisonum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	hydrocortisonum	powikłania skórne u chorych na nowotwory - w przypadkach innych niż określone w ChPL	2019-01-25
27/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 27/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną ketoconazolum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	ketoconazolum	choroba Cushinga; zespół Cushinga	2019-01-25
28/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 28/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną lansoprazolum, omeprazolum, pantoprazolum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	lansoprazolum	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	2019-01-25
28/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 28/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną lansoprazolum, omeprazolum, pantoprazolum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	omeprazolum	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	2019-01-25
28/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 28/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną lansoprazolum, omeprazolum, pantoprazolum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	pantoprazolum	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	2019-01-25
29/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 29/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną levodopum + benserazidum, levodopum + carbidopum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	levodopum + benserazidum	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	2019-01-25
29/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 29/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną levodopum + benserazidum, levodopum + carbidopum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	levodopum + carbidopum	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	2019-01-25

30/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 30/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną metoprololum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	metoprololum	ekstrasystolie pochodzenia komorowego u dzieci do 18 roku życia; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia	2019-01-25
31/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 31/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną mycophenolas mofetil we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	mycophenolas mofetil	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczeniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna	2019-01-25
32/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 32/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną octreotidum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	octreotidum	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	2019-01-25
33/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 33/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną phenoxymethylpenicillinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-01-25
34/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 34/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną prednisolonum, prednisonum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	prednisolonum	autoimmunizacyjne zapalenie wątroby u dzieci do 18 roku życia; autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 roku życia; eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; stan po przeszczepie nerki u dzieci do 18 roku życia	2019-01-25
34/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 34/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną prednisolonum, prednisonum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	prednisonum	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia	2019-01-25
35/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 35/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną propafenonum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-01-25
36/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 36/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną sulfalazinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	sulfalazinum	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL	2019-01-25
37/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 37/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną theophyllinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	theophyllinum	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	2019-01-25
38/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 38/2016 z dnia 25 stycznia 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną valganciclovirum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	valganciclovirum	zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku – leczenie – w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku – leczenie – w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej	2019-01-25
39/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 39/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną aprepitantum wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	aprepitantum	wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka	2019-02-01
40/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 40/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną atorvastatinum, lovastatinum, simvastatinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	atorvastatinum	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	2019-02-01
40/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 40/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną atorvastatinum, lovastatinum, simvastatinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	lovastatinum	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	2019-02-01
40/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 40/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną atorvastatinum, lovastatinum, simvastatinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-02-01
41/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 41/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną azathioprinum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-02-01
42/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 42/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną benazeprilum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	benazeprilum	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	2019-02-01

43/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 43/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną candesartanum cilexetilum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-02-01
44/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 44/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną enalaprilum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-02-01
45/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 45/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną losartanum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-02-01
46/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 46/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną quinaprilum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-02-01
47/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 47/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną ramiprilum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego,	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	2019-02-01
48/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 48/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną spironolactonum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	spironolactonum	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	2019-02-01
49/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 49/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną telmisartanum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-02-01
50/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 50/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną valsartanum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego,	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	2019-02-01
51/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 51/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną diazepamum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	diazepamum	drgawki inne niż określone w ChPL	2019-02-01
52/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 52/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną lanreotidum we wskazaniach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	lanreotidum	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	2019-02-01
53/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 53/2016 z dnia 1 lutego 2016 roku w sprawie zasadności objęcia refundacją w zakresie leku Cortiment (budesonidum), we wskazaniach: postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi, mikroskopowe zapalenie jelit	budesonidum	postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi; mikroskopowe zapalenie jelit	2019-02-01
54/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 54/2016 z dnia 15 lutego 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Vfend (voriconazolum) we wskazaniu: profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności	voriconazolum	profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczą u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności	2019-02-15
85/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 85/2016 z dnia 23 marca 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	schorzenia reumatyczne – u pacjentów leczonych metotreksatem	2019-03-23
86/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 86/2016 z dnia 23 marca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną amlodipinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	amlodipinum	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	2019-03-23
87/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 87/2016 z dnia 23 marca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną nitrendipinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż o	nitrendipinum	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	2019-03-23
88/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 88/2016 z dnia 23 marca 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	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL	2019-03-23
89/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 89/2016 z dnia 23 marca 2016 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	wirusowe zapalenie krtani u dzieci do 18 roku życia	2019-03-23
90/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 90/2016 z dnia 23 marca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną colecalciferolum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	colecalfiferolum	osteoporoza posterydowa - profilaktyka	2019-03-23
91/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 91/2016 z dnia 23 marca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną risedronatum natricum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	risedronatum natricum	osteoporoza posterydowa - profilaktyka	2019-03-23

92/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 92/2016 z dnia 23 marca 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	choroby autoimmunizacyjne; amyloidoza	2019-03-23
96/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 96/2016 z dnia 4 kwietnia 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Evoltra (clofarabinum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	clofarabinum	w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego tj.: • 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).	2019-04-04
138/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 138/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Nexavar (sorafenib) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	sorafenib	leczenie nowotworów podścieliska przewodu pokarmowego (GIST) (ICD-10 C15, C16, C17, C18, C20, C48)	2019-05-16
139/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 139/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną acidum mycophenolicum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	acidum mycophenolicum	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	2019-05-16
140/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 140/2016 z dnia 16 maja 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	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	2019-05-16
145/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 145/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną ciclosporinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	ciclosporinum	aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulanych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwokrwiąkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny – - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	2019-05-16
146/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 146/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną colistinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	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	2019-05-16
147/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 147/2016 z dnia 16 maja 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	zespół hemofagocytowy zespół POEMS; małopłytkowość oporna na leczenie kortykosteroidami; anemia hemolityczna oporna na leczenie kortykosteroidami;	2019-05-16
148/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 148/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną danazolium, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	danazolium	małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny	2019-05-16
141/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 141/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną everolimusum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	everolimusum	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	2019-05-16
149/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 149/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną itraconazolium, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	itraconazolium	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	2019-05-16
142/2016; 144/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 142/2016 z dnia 16 maja 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 Opinia Rady Przejrzystości nr 144/2016 z dnia 16 maja 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	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; stwardnienie guzowate; limfangioleiomiomatoza; nowotwór z epitheloidalnych komórek przynależnych;	2019-05-16

150/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 150/2016 z dnia 16 maja 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 po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka;	2019-05-16
143/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 143/2016 z dnia 16 maja 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	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek;	2019-05-16
151/2016; 152/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 151/2016 z dnia 16 maja 2016 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, Opinia Rady Przejrzystości nr 152/2016 z dnia 16 maja 2016 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	zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkanek lub komórek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej	2019-05-16
153/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 153/2016 z dnia 16 maja 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną vigabatrinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	vigabatrinum	stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego – monoterapia	2019-05-16
198/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 198/2016 z dnia 18 lipca 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	miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego)	2019-07-18
199/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 199/2016 z dnia 18 lipca 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	miastenia	2019-07-18
200/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 200/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną haloperidol, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	haloperidol	choroba Huntingtona	2019-07-18
201/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 201/2016 z dnia 25 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną olanzapinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	olanzapinum	choroba Huntingtona	2019-07-18
202/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 202/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną interferonum alfa-2a, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	interferonum alfa 2a	guzy złośliwe z komórek tucznych (ICD-10: C96.2)	2019-07-18
203/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 203/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Noxafil (posaconazolum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	posaconazolum	<ul style="list-style-type: none"> <li>ostra białaczka limfoblastyczna wysokiego ryzyka u dzieci poniżej 18 roku życia,</li> <li>nawrót ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci poniżej 18 roku życia,</li> <li>nawrót ostrej białaczki szpikowej u dzieci poniżej 18 roku życia.</li> </ul>	2019-07-18
204/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 204/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną posaconazolum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	posaconazolum	<p>przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 roku życia przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych;</p> <p>stan po przeszczepieniu krwiotwórczych 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</p>	2019-07-18
205/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 205/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną lakoamid, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	lakoamid	terapia dodana u chorych poniżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej	2019-07-18
206/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 206/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną sunitynibum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	sunitynibum	w leczeniu 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	2019-07-18

207/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 207/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Zeffix (lamivudinum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	lamivudinum	Leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców z chłoniakami, leczonych rytuksymabem (ICD-10 B 18, w tym B 18.0, B 18.1, B 18.8, B 18.9, B 19 w całości; C 82; C 83; Z 94)	2019-07-18
208/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 208/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną amitriptylinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	amitriptylinum	neuralgia; ból neuropatyczny	2019-07-18
209/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 209/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną carbamazepinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	carbamazepinum	neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	2019-07-18
210/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 211/2016 z dnia 18 lipca 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	dyskopatia	2019-07-18
211/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 210/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną dinatrii clodronas, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	dinatrii clodronas	postępujące kostniejące zapalenie mięśni	2019-07-18
212/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 212/2016 z dnia 18 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną capecitabinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	capecitabinum	C25 nowotwór złośliwy trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.0 głowa trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.1 trzon trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.2 ogon trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.3 przewód trzustkowy w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.4 część wewnątrzwydzielnicza trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.7 inna część trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.8 zmiana przekraczająca granice trzustki w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną, C25.9 trzustka, nieokreślona w ramach uzupełniającego leczenia pooperacyjnego raka trzustki w skojarzeniu z gemcytabiną	2019-07-18
215/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 215/2016 z dnia 25 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną donepezilum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	donepezilum	otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona	2019-07-25
216/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 216/2016 z dnia 25 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną rivastigminum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	rivastigminum	otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona	2019-07-25
217/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 216/2016 z dnia 25 lipca 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną rivastigminum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	quetiapinum	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem	2019-07-25
232/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 232/2016 z dnia 1 sierpnia 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leków zawierających substancję czynną desmopressinum, w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	desmopressinum	Monosymptomatyczne moczenie nocne spowodowane nocną poliurią u pacjentów między 5 a 6 rokiem życia z prawidłową zdolnością zagęszczania moczu w ciągu dnia	2019-08-01

241/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 241/2016 z dnia 8 sierpnia 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Noxafil (posaconazolom) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	posaconazolom	<p>1. w ramach listy aptecznej:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 roku życia, wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii,</li> <li>chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 roku życia, wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii,</li> <li>nowotwory lite u dzieci do 18 roku życia, wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii,</li> </ul> <p>2. w chemioterapii:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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,</li> <li>wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii,</li> <li>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,</li> <li>wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii,</li> <li>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,</li> <li>wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii.</li> </ul>	2019-08-08
244/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 244/2016 z dnia 16 sierpnia 2016 roku w sprawie objęcia refundacją Erwinase (crisantaspasum) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	crisantaspasum	<ul style="list-style-type: none"> <li>ICD-10 C82.9 chłoniak niezziarniczny, 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.,</li> <li>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.,</li> </ul>	2019-08-16
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	2019-09-13
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	2019-09-13
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	2019-09-13
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	2019-09-13
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	2019-09-13
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	2019-09-13



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	2019-09-13
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	2019-09-19
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	2019-09-19
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	2019-09-19
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	2019-09-19
295/2016	Opinia Rady Przejrzystości nr 295/2016 z dnia 26 września 2016 roku w sprawie objęcia refundacją leku Sandostatin Lar (oktreotyd) w zakresie wskazań do stosowania lub dawkowania, lub sposobu podawania odmiennych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego	oktreotyd	przysadka (nowotwór o niepewnym lub nieznanym charakterze gruczołów wydzielania wewnętrznego) – w przypadku guzów typu tyreotropinoma (w przypadkach innych niż określone w ChPL) oraz kortykotropinoma (ICD-10: D44.3).	2019-09-26
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"> <li>• ICD-10: C48.0 – przestrzeń zaotrzewnowa – w przypadku: agresywnego naczyniakośluzaka (angiomyxoma aggressivum) lub mięsaka podścieliskowego macicy;</li> <li>• ICD-10: C49.4 – tkanka łączna i tkanka miękka brzucha – w przypadku: agresywnego naczyniakośluzaka (angiomyxoma aggressivum) lub mięsaka podścieliskowego macicy;</li> <li>• ICD-10: C49.5 – tkanka łączna i tkanka miękka miednicy – w przypadku: agresywnego naczyniakośluzaka (angiomyxoma aggressivum) lub mięsaka podścieliskowego macicy.</li> </ul>	2019-11-07
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.	2019-11-07
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21

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	2019-11-21
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 - oporne na stosowanie steroidów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej steroidoterapii w wysokich dawkach;	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-11-21
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	2019-12-19
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	2020-01-23
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	2020-01-23
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	2020-01-23

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	2020-01-23
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	2020-01-23
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	2020-01-23
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	2020-02-06
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.	2020-02-20
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”	2020-03-06
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	2020-03-20
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;	2020-03-20
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	2020-03-20
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)”	2020-03-27
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)”	2020-03-27
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	2020-03-27
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	2020-05-15

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	2020-05-15
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	2020-05-15
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	2020-05-22
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	2020-06-12
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	2020-06-12
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	2020-06-12
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 zagęszczania 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 zagęszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego	2020-07-17
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)	2020-07-17
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)	2020-07-17
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)	2020-07-17
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)	2020-07-17
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 gumniastych zmian barwnikowych	sirolimusum	zespół gumniastych zmian barwnikowych	2020-07-17
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.	2020-07-24

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	2020-07-24
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	2020-08-07
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	2020-08-07
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 opłucnej (stadium zaawansowane)	vinorelbinum	w rozpoznaniu określonym kodem ICD-10 C45.0 – złośliwy międzybłoniak opłucnej (stadium zaawansowane)	2020-08-28
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”	2020-09-18
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 pęcherzyka (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)	2020-10-23
360/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 360/2017 z dnia 6 listopada 2017 roku w sprawie substancji czynnej kwas ursodeoksycholowy, we wskazaniu pozarejestryjnym: pierwotne stwardniające zapalenie dróg żółciowych (PSC)	kwas ursodeoksycholowy	pierwotne stwardniające zapalenie dróg żółciowych (PSC)	2020-11-06
373/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 373/2017 z dnia 20 listopada 2017 roku w sprawie substancji czynnej kapecytabina we wskazaniach pozarejestryjnych: rak przewodów żółciowych wewnątrzwątrobowych (C22.1); nowotwór złośliwy pęcherzyka żółciowego (C23); zewnątrzwątrobowe 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 wewnątrzwątrobowych (C22.1); nowotwór złośliwy pęcherzyka żółciowego (C23); zewnątrzwątrobowe 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	2020-11-20
399/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 399/2017 z dnia 11 grudnia 2017 roku w sprawie substancji czynnej cetuximabum we wskazaniach pozarejestryjnych: 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 <sup>2</sup> 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 <sup>2</sup> powierzchni ciała	2020-12-11
400/2017	Opinia Rady Przejrzystości nr 400/2017 z dnia 11 grudnia 2017 roku w sprawie substancji czynnej mitoxantronum we wskazaniach pozarejestryjnych: leczenie wznowy ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci	mitoxantronum	leczenie wznowy ostrej białaczki limfoblastycznej u dzieci	2020-12-11
2/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 2/2018 z dnia 8 stycznia 2018 roku w sprawie substancji czynnej oksaliplatyna we wskazaniach pozarejestryjnych: 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)	2021-01-08
21/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 21/2018 z dnia 29 stycznia 2018 roku w sprawie substancji czynnych netupitantum + palonosetronum we wskazaniu pozarejestryjnym: 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	2021-01-29
157/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 157/2018 z dnia 2 lipca 2018 roku w sprawie substancji czynnych goserelinum, leuprorelinum, triptorelinum we wskazaniu pozarejestryjnym: 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	2021-07-02
165/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 165/2018 z dnia 9 lipca 2018 roku w sprawie substancji czynnych: lamotrygina, kwas walproinowy, wenlafaksyna, we wskazaniu pozarejestryjnym: leczenie neuralgii i neuropatii w obrębie twarzy	lamotrygina, kwas walproinowy, wenlafaksyna	leczenie neuralgii i neuropatii w obrębie twarzy	2021-07-09

210/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 210/2018 z dnia 13 sierpnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: rysperydon, sulpiryd, arypiprazol, zyprazydon, olanzapina, kwetiapina, klonidyna, topiramam, klonazepam, we wskazaniu pozarejestrycyjnym: zespół Tourette'a	rysperydon, arypiprazol, olanzapina, kwetiapina, klonidyna, topiramam, sulpiryd, zyprazydon, klonazepam	zespół Tourette'a.	2021-08-13
211/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 211/2018 z dnia 13 sierpnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: mesalazyna we wskazaniu pozarejestrycyjnym: popromienne zapalenie błony śluzowej odbytu (PZBSO)	mesalazyna	popromienne zapalenie błony śluzowej odbytu (PZBSO).	2021-08-13
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)”	2021-08-20
227/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 227/2018 z dnia 20 sierpnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej fingolimod we wskazaniach pozarejestrycyjnych	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)” ; wskazanie pozarejestrycyjne: dla populacji pacjentów w wieku od 12 do 18 roku życia.	2021-08-20
244/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 244/2018 z dnia 10 września 2018 roku w sprawie substancji czynnej propranololum we wskazaniach pozarejestrycyjnych: napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka, niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia, naczyniaki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia, naczyniaki płaskie, naczyniaki jamiste	propranololum	napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka, niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia, naczyniaki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia, naczyniaki płaskie, naczyniaki jamiste	2021-09-10
253/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 253/2018 z dnia 24 września 2018 roku w sprawie substancji czynnej filgrastimum we wskazaniach pozarejestrycyjnych: gorączka neutropeniczna, neutropenia wrodzona, neutropenia nabyta	filgrastimum	gorączka neutropeniczna, neutropenia wrodzona, neutropenia nabyta	2021-09-24
254/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 254/2018 z dnia 24 września 2018 roku w sprawie substancji czynnej doxorubicinum liposomanum we wskazaniach pozarejestrycyjnych 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	2021-09-24
270/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 270/2018 z dnia 8 października 2018 roku w sprawie substancji czynnej amantadyna we wskazaniu pozarejestrycyjnym: dyskineza późna u osób dorosłych - leczenie	amantadyna	dyskineza późna u osób dorosłych - leczenie	2021-10-08
271/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 271/2018 z dnia 8 października 2018 roku w sprawie substancji czynnej salbutamololum we wskazaniu pozarejestrycyjnym: bradykardia u dzieci do 18 roku życia	salbutamololum	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	2021-10-08
309/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 309/2018 z dnia 3 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: lansoprazol, pantoprazol, omeprazol we wskazaniu pozarejestrycyjnym: zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	lansoprazol, pantoprazol, omeprazol	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	2021-12-03
319/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 319/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: furosemidum we wskazaniu pozarejestrycyjnym: objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	furosemidum	objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	2021-12-10
320/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 320/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: aprepitantum we wskazaniu pozarejestrycyjnym: 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	2021-12-10
321/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 321/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: doxazosinum we wskazaniach pozarejestrycyjnych: 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	2021-12-10
322/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 322/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej: valganciclovirum we wskazaniach pozarejestrycyjnych	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 walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku – leczenie – w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej.	2021-12-10
323/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 323/2018 z dnia 10 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych: carbamazepinum, lamotriginum we wskazaniach pozarejestrycyjnych	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.	2021-12-10

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, gabapentinum, ketoprofenum	<ul style="list-style-type: none"> <li>• carbamazepinum we wskazaniu: ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu – leczenie wspomagające;</li> <li>• gabapentinum we wskazaniu: ból inny niż określony w Charakterystyce Produktu Leczniczego - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory;</li> <li>• ketoprofenum we wskazaniu: ból w przebiegu chorób nowotworowych – w przypadkach innych niż określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</li> </ul>	2021-12-10
331/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 331/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych levodopum + benserazidum, levodopum + carbidopum we wskazaniach pozarejestacyjnych	levodopum + benserazidum, levodopum + carbidopum	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	2021-12-20
332/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 332/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnych atorvastatinum, lovastatinum, simvastatinum we wskazaniach pozarejestacyjnych	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 przeszczepieniu narządów	2021-12-20
333/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 333/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej budesonidum we wskazaniach pozarejestacyjnych	budesonidum	postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi, mikroskopowe zapalenie jelit	2021-12-20
334/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 334/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej octreotidum we wskazaniach pozarejestacyjnych	octreotidum	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	2021-12-20
335/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 335/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej lanreotidum we wskazaniach pozarejestacyjnych	lanreotidum	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL.	2021-12-20
336/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 336/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej phenoxymethylpenicillinum we wskazaniach pozarejestacyjnych	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.	2021-12-20
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 pozarejestacyjnych	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 zakrzepowozatorowe 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.	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
342/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 342/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej colecalciferolum we wskazaniach pozarejestacyjnych	colecalfiferolum	rzewleka choroba nerek	2021-12-20
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	steroidozależny zespół nerczycowy, steroidooporny zespół nerczycowy, cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczeniowa, zapalenie naczyń, nefropatia IgA, toczeń rumieniowaty układowy, twardzina układowa, stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek, neuropatia zapalna oraz miopatia zapalna	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20

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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
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	2021-12-20
360/2018	Opinia Rady Przejrzystości nr 360/2018 z dnia 20 grudnia 2018 roku w sprawie substancji czynnej ketoconazololum we wskazaniach pozarejestacyjnych	ketoconazololum	choroba Cushinga; zespół Cushinga	2021-12-20
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.	2021-12-20
		prednisonum	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 r.ż.	2021-12-20