



Ministerstwo
Zdrowia

OBWIESZCZENIE REFUNDACYJNE NR 83 (1 LIPCA 2026 r.)

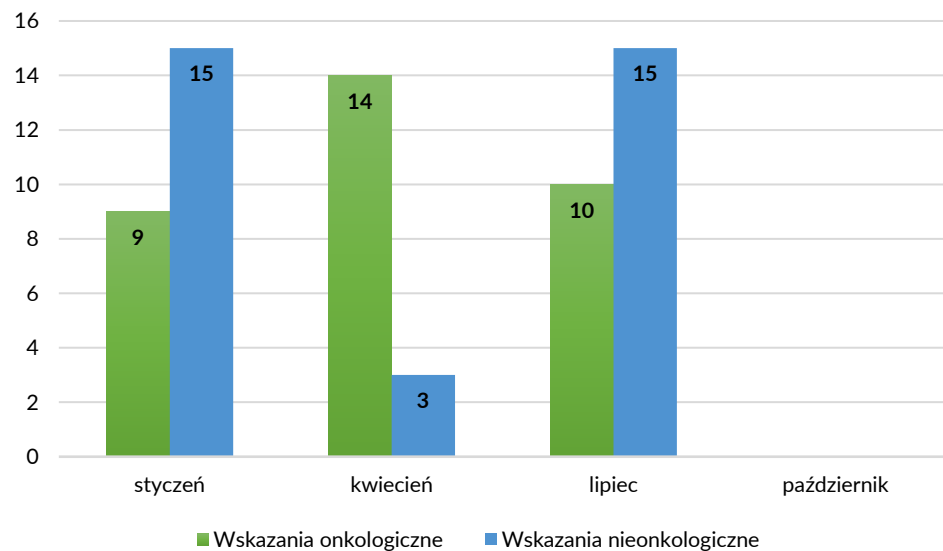
W ramach trzeciego wykazu w roku 2026, finansowaniem ze środków publicznych zostało objętych **25 nowych częsteczek – wskazań**, w tym:

- 10 częsteczko – wskazań onkologicznych,
- 15 częsteczko - wskazań nieonkologicznych,
- 8 częsteczko - wskazań dedykowanych chorobom rzadkim.

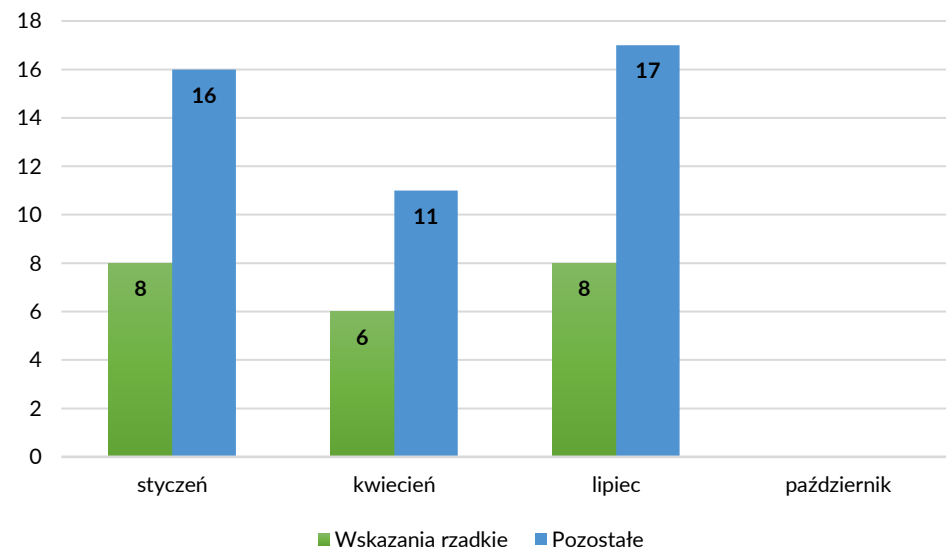
Obwieszczenie refundacyjne obowiązujące od 1 lipca 2026 r. (nr 83), w porównaniu do obwieszczenia 82 zawiera następujące zmiany:

1. W związku z wydaniem pozytywnych decyzji o objęciu refundacją ogółem do wykazu zostało dodanych 177 produktów bądź nowych wskazań.
2. Dla 76 produktów wprowadzono obniżki cen zbytu netto (od 0,02 zł do 3 103,40 zł).
3. Dla 19 produktów wprowadzono podwyżki cen zbytu netto (od 0,35 zł do 48,68 zł).
4. Dla 282 pozycji w obwieszczeniu spadnie dopłata pacjenta (od 0,01 zł do 303,53 zł).
5. Dla 449 pozycji w obwieszczeniu wzrośnie dopłata pacjenta (od 0,01 zł do 42,07 zł).
6. Dla 351 produktów ulegną obniżeniu ceny detaliczne (od 0,01 zł do 303,53 zł).
7. Dla 259 produktów wzrosną ceny detaliczne (od 0,01 zł do 28,79 zł).
8. W związku z wpłynięciem wniosków o skrócenie terminu obowiązywania decyzji refundacyjnych lub upłynięciem terminu obowiązywania decyzji refundacyjnych lub odmową refundacji na kolejny okres w obwieszczeniu nie znajdzie się 51 produktów bądź wskazań figurujących w poprzednim obwieszczeniu.

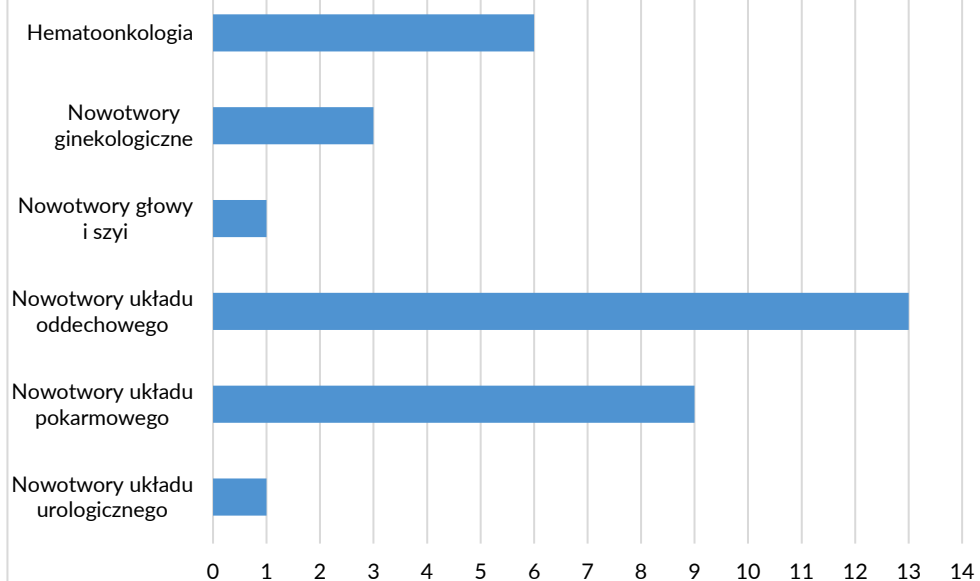
Liczba nowych częsteczko-wskazań w 2025 r. - ONKO/NIEONKO



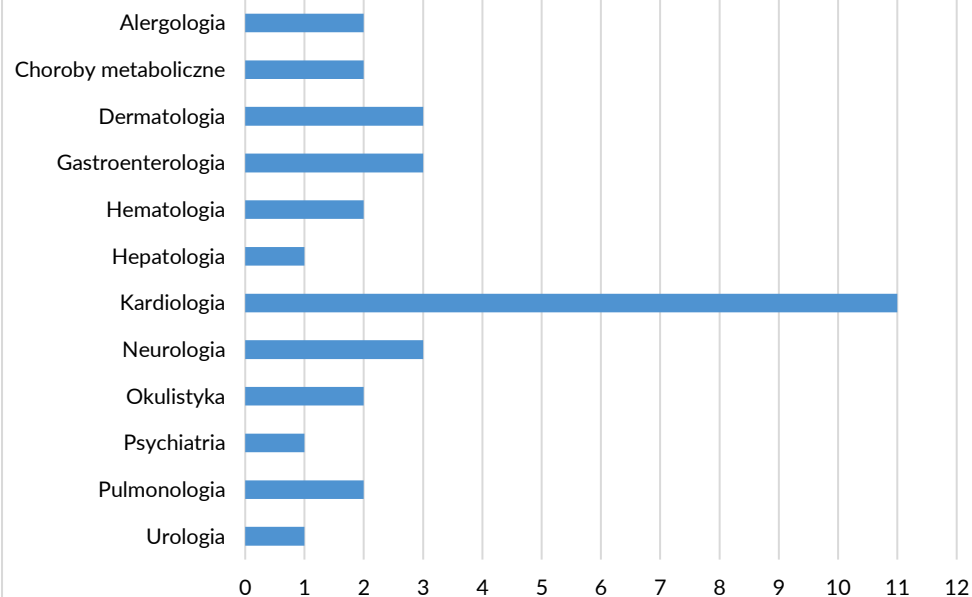
Liczba nowych częsteczko-wskazań w 2025 r. - choroby rzadkie



Częsteczko-wskazania onkologiczne w 2026 r.



Częsteczko-wskazania nieonkologiczne w 2026 r.



NOWE WSKAZANIA ORAZ ZMIANY W PROGRAMACH LEKOWYCH I CHEMIOTERAPII

Programy lekowe i chemioterapia					
Nowe wskazania onkologiczne					
Lp.	Nazwa leku	Substancja czynna	Numer programu lekowego/załącznika chemioterapii	Nazwa programu lekowego/ Załącznika chemioterapii	Doprecyzowanie wskazania
1.	Opdivo + Yervoy	<i>niwolumab + ipilimumab</i>	B.4	LECZENIE CHORYCH NA RAKA JELITA GRUBEGO (ICD-10: C18 – C20)	Leczenie niwolumabem w skojarzeniu z ipilimumabem dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem jelita grubego z potwierdzoną niestabilnością mikrosatelitarną wysokiego stopnia (ang. MSI-H) lub zaburzeniami mechanizmów naprawy uszkodzeń DNA o typie niedopasowania (ang. dMMR) (1 linia leczenia).
2.	Imfinzi + Imjudo	<i>durwalumab + tremelimumab</i>	B.5	LECZENIE CHORYCH NA RAKA WĄTROBOWOKOMÓRKOWEGO (ICD-10: C22.0) LUB RAKA DRÓG ŻÓŁCIOWYCH (ICD-10: C22.1, C23, C24.0, C24.1, C24.8, C24.9)	Leczenie durwalumabem w skojarzeniu z tremelimumabem dorosłych pacjentów z rakiem wątrobowokomórkowym (1 linia leczenia).
3.	Opdivo	<i>niwolumab</i>	B.6	LECZENIE CHORYCH NA RAKA PŁUCA (ICD-10: C34) ORAZ MIĘDZYBŁONIAKA OPŁUCNEJ (ICD-10: C45)	Leczenie okołoperacyjne pacjentów z NDRP z ekspresją PD-L1 na komórkach nowotworowych $\geq 1\%$. Leczenie obejmuje zastosowanie niwolumabu w skojarzeniu z neoadjuwantową chemioterapią opartą na związkach platyny przed zabiegiem chirurgicznym, a następnie kontynuację leczenia niwolumabem w monoterapii po zabiegu chirurgicznym.
4.	Imfinzi	<i>durwalumab</i>	B.6	LECZENIE CHORYCH NA RAKA PŁUCA (ICD-10: C34) ORAZ MIĘDZYBŁONIAKA OPŁUCNEJ (ICD-10: C45)	Leczenie okołoperacyjne pacjentów z NDRP, niezależnie od statusu PD-L1. Leczenie obejmuje zastosowanie durwalumabu w skojarzeniu z neoadjuwantową chemioterapią opartą na związkach platyny przed zabiegiem chirurgicznym, a następnie kontynuację leczenia niwolumabem w monoterapii po zabiegu chirurgicznym.
5.	Imfinzi	<i>durwalumab</i>	B.6	LECZENIE CHORYCH NA RAKA PŁUCA (ICD-10: C34) ORAZ MIĘDZYBŁONIAKA OPŁUCNEJ (ICD-10: C45)	Leczenie konsolidujące durwalumabem, u pacjentów z ograniczoną postacią drobnokomórkowego raka płuca (stopień I-III), u których nie doszło do progresji choroby po chemioradioterapii jednoczesnej opartej na pochodnych platyny.

6.	Krazati	<i>adagrasib</i>	B.6	LECZENIE CHORYCH NA RAKA PŁUCA (ICD-10: C34) ORAZ MIĘDZYBŁONIAKA OPŁUCNEJ (ICD-10: C45)	Leczenie chorych na NDRP z mutacją G12C w genie KRAS po niepowodzeniu co najmniej jednej wcześniejszej linii leczenia systemowego (raka gruczołowego lub wielkomórkowego). Kolejna opcja terapeutyczna.
7.	Loqtorzi	<i>toripalimab</i>	B.52	LECZENIE CHORYCH Z PŁASKONABŁONKOWYM RAKIEM NARZĄDÓW GŁOWY I SZYI (ICD-10 C01, C02, C03, C04, C05, C06, C09, C10, C12, C13, C14, C32) LUB NOWOTWOREM ZŁOŚLIWYM CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (ICD-10 C11)	Pierwsza opcja terapeutyczna refundowana w przypadku pacjentów z lokalizacją nowotworu w części nosowej gardła. Leczenie ma charakter immunoterapii i będzie finansowane jako I linia leczenia systemowego ze środków Funduszu Medycznego (TLI). (Choroba rzadka)
8.	Blenrep	<i>belantamab mafodotin</i>	B.54	LECZENIE CHORYCH NA SZPICZAKA PLAZMOCYTOWEGO (ICD-10: C90.0)	Leczenie belantamabem mafodotin od 2. linii leczenia dorosłych chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka plazmocytozowego w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem (BPd) po uprzednim leczeniu lenalidomidem lub w skojarzeniu z bortezomibem i deksametazonem (BVd). (Choroba rzadka)
9.	Nubeqa	<i>darolutamid</i>	B.56	LECZENIE CHORYCH NA RAKA GRUCZOŁU KROKOWEGO (ICD-10: C61)	Leczenie wrażliwego na kastrację raka gruczołu krokowego z przerzutami (mHSPC) w skojarzeniu z terapią deprywacji androgenów (ADT) u dorosłych mężczyzn, u których zakończono leczenie docetakselem lub decyzją lekarza odstąpiono od jego stosowania (aktualnie refundacja możliwa jest wyłącznie w skojarzeniu z docetakselem i ADT).
10.	Jemperli	<i>dostarlimab</i>	B.148	LECZENIE CHORYCH NA RAKA ENDOMETRIUM (ICD-10: C54)	Rozszerzenie refundacji o I linię leczenia dostarlimabem w skojarzeniu z karboplatiną i paklitakselem u chorych na pierwotnie zaawansowanego lub nawrotowego raka endometrium z pMMR/MSS.

Nowe wskazania nieonkologiczne					
Lp.	Nazwa leku	Substancja czynna	Numer programu lekowego/załącznika chemioterapii	Nazwa programu lekowego/ Załącznika chemioterapii	Doprecyzowanie wskazania
1.	Tremfya	<i>guselkumab</i>	B.32	LECZENIE PACJENTÓW Z CHOROBAJĄ LEŚNIEWSKIEGO – CROHNA (ICD-10: K50)	Leczenie guselkumabem pacjentów z ciężką lub umiarkowaną, czynną postacią ChL-C (wynik w skali CDAI >220 punktów), w wieku od 18 lat.

2.	Spevigo	<i>spesolimab</i>	B.47	LECZENIE CHORYCH Z ŁUSZCZYCĄ (ICD-10: L40.0, L40.1)	Leczenie zaostrzeń i zapobieganie zaostrzeniom uogólnionej łuszczycy krostkowej (GPP) u pacjentów w wieku od 12 lat. (Choroba rzadka)
3.	Tremfya	<i>guselkumab</i>	B.55	LECZENIE PACJENTÓW Z WRZODZIEJĄCYM ZAPALENIEM JELITA GRUBEGO (WZJG) (ICD-10: K51)	Leczenie guselkumabem pacjentów z ciężką lub umiarkowaną postacią WZJG (wynik w skali Mayo ≥ 6 punktów), w wieku od 18 lat.
4.	Lecigon	<i>lewodopa + karbidopa + entakapon</i>	B.90	LECZENIE ZABURZEŃ MOTORYCZNYCH W PRZEBIEGU ZAAWANSOWANEJ CHOROBY PARKINSONA (ICD-10: G.20)	Nowa opcja terapeutyczna w postaci żelu dojelitowego do podawania przez PEG. Produkt leczniczy Lecigon zawiera entakapon, który wzmacnia działanie lewodopy.
5.	Crysvita	<i>burosumabum</i>	B.151	LECZENIE CHORYCH NA HIPOFOSFATEMIĘ SPRZĘŻONĄ Z CHROMOSOMEM X (XLH) (ICD-10: E.83.3)	Leczenie hipofosfatemii sprzężonej z chromosomem X (XLH) u dorosłych pacjentów z potwierdzoną obecnością mutacji w genie PHEX, u których stwierdza się cechy znacznej osteomalacji z obecnymi pseudozłamaniami oraz u których leczenie doustnymi fosforanami oraz aktywną postacią witaminy D nie może zostać zastosowane. (Choroba rzadka)
6.	Rystiggo	<i>Rozanolixizumabum</i>	B.157	LECZENIE CHORYCH Z UOGÓLNIONĄ POSTACIĄ MIASTENII (G.70.0)	Czwarta opcja terapeutyczna w programie dla pacjentów z dodatnim wynikiem na obecność przeciwciał przeciwko receptorowi acetylocholino (AChR) – postać ciężka. Druga opcja terapeutyczna w programie dla pacjentów z dodatnim wynikiem na obecność przeciwciał przeciwko swoistej dla mięśni kinazie tyrozynowej (MuSK) – postać ciężka. (Choroba rzadka)
7.	Beyonttra	<i>acoramidis</i>	B.162	LECZENIE PACJENTÓW Z KARDIOMIOPATIĄ (ICD-10: E85, I42.1)	Kolejna opcja terapeutyczna dla pacjentów z kardiomiopatią w przebiegu amyloidozy transtyretynowej (ATTR-CM). Acoramidis jest selektywnym stabilizatorem białka transtyretyny (TTR). (Choroba rzadka)
8.	Kayfanda	<i>odewiksybat</i>	B.175	LECZENIE CHORYCH Z ZESPOŁEM ALAGILLE'A (ICD-10 Q44.7)	Leczenie odewiksybatem trudnego w opanowaniu świądu w przebiegu cholestazy u pacjentów z zespołem Alagille'a (ALGS) powyżej 6 m.ż., z udokumentowanym brakiem skuteczności innych metod leczenia, w tym kwasu ursodeoksycholowego (UDCA) oraz ryfampicyny. (Choroba rzadka)

9.	Akantior	polihexanid	B.179	LECZENIE PACJENTÓW CHORYCH NA ZAPALENIE ROGÓWKI WYWOŁANE PRZEZ ACANTHAMOEBA (ICD-10: H19.2)	Leczenie polihexanidem zapalenia rogówki wywołanego przez <i>Acanthamoeba</i> u pacjentów w wieku od 12 lat. (Choroba rzadka)
----	----------	-------------	-------	---	---

Zmiany w programach lekowych i chemioterapii				
Lp.	Numer programu lekowego lub numeru załącznika	Nazwa programu lekowego lub załącznika chemioterapii	Krótki opis zmian dokonanych w obrębie programu lekowego / załącznika chemioterapii	
1.	B.19	LECZENIE NISKOROSŁYCH OSÓB Z SOMATOTROPI- NOWĄ NIEDOCZYNNOSCIĄ PRZYSADKI W OKRESIE WZRASTANIA (ICD-10 E23)	Zmiana nazwy programu lekowego, która ma umożliwić kwalifikację do programu osób powyżej 18. roku życia z bardzo znacznym opóźnieniem wieku kostnego.	
2.	B.38	LECZENIE NISKOROSŁYCH DZIECI Z PRZEWLEKŁĄ CHO- ROBĄ NEREK (PChN) (ICD-10 N 18)	Zmiany o charakterze redakcyjnym, porządkującym i standaryzującym, które ujednolicają zapisy programu względem wy- tycznych klinicznych i aktualnej praktyki.	
3.	B.154.FM	LECZENIE PACJENTÓW Z ZESPOŁEM LENNOXA-GA- STAUTA LUB Z ZESPOŁEM DRAVET (ICD-10: G40.4)	Możliwość zmiany leczenia w ramach programu lekowego z powodu braku skuteczności terapii.	
4.	B.162	LECZENIE PACJENTÓW Z KARDIOMIOPATIA (ICD-10: E85, I42.1)	Zmiany porządkowe w programie lekowym. Wprowadzono m.in. zmiany wnioskowane przez Zespół Koordynacyjny ds. Leczenia Kardiomiopatii w zakresie badań diagnostycznych wymaganych w ramach programu, umożliwiono leczenie kar- diomiopatii w przebiegu amyloidozy transtyretynowej pacjentom po przeszczepieniu serca lub wątroby oraz podkreślono brak możliwości stosowania kilku kapsułek mawakamtenu w celu osiągnięcia przepisanej dawki leku.	
5.	B.175	LECZENIE CHORYCH Z ZE- SPOŁEM ALAGILLE'A (ICD-10 Q44.7)	Usunięcie z kryteriów kwalifikacji zapisu wymagającego w momencie kwalifikacji do programu potwierdzenia stężenia bilirubiny bezpośredniej przekraczającego 1 mg/dl.	

NOWE WSKAZANIA ORAZ ZMIANY W REFUNDACJI APTECZNEJ

Apteka				
Nowe wskazania refundacyjne				
Lp.	Nazwa leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia lub wyrobu medycznego	Substancja czynna	Wskazanie refundacyjne	Doprecyzowanie wskazania
1.	Flutixon Nasal	<i>Azelastini hydrochloridum + Fluticasoni propionas</i>	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji: Łagodzenie objawów sezonowego i całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli stosowanie innych podawanych donosowo produktów zawierających tylko lek przeciwhistaminowy lub glikokortykosteroid uważa się za niewystarczające	Wg ChPL populacja od 12 lat, poniżej 12 lat nie jest zalecany (brak badań bezpieczeństwa i skuteczności). Substancja lecznicza azelastyna (lek p/histaminowy, w lekach OTC) aktualnie nie jest refundowana.
2.	Bupropion Neuraxpharm	<i>bupropion</i>	Leczenie epizodu depresyjnego lub zaburzeń depresyjnych nawracających u dorosłych (ICD-10 F32, F33)	Nowa substancja czynna stosowana w leczeniu epizodów depresji.
3.	Hygroton	<i>chlortalidon</i>	Nadciśnienie tętnicze	Objęcie refundacją nowego wskazania klinicznego w stosunku do dotychczas nie ujętej na wykazie substancji czynnej. Refundacja w ramach trybu określonego w art. 30a ustawy o refundacji, tj. leków o ugruntowanej skuteczności klinicznej.
4.	Różne produkty handlowe	<i>ramipril + indapamid</i>	Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL	Dodanie wskazania pozarejestacyjnego (<i>off-label</i>) dla preparatu złożonego, którego zastosowanie wg zarejestrowanych wskazań jest ograniczone do wskazań substytucyjnych lub addycyjnych. Rozszerzenie zakresu wskazań refundacyjnych umożliwi rozpoczęcie leczenia nadciśnienia tętniczego od terapii skojarzonej. (Wskazanie off-label)
5.	Ramizek Plus Ladinorm	<i>ramipril + bisoprolol</i>	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Kolejny produkt dwulekowy (lek złożony, single pill combination - SPC) możliwy do zastosowania w leczeniu nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów.

6.	Ramizek Plus	<i>ramipril + bisoprolol</i>	Leczenie substytucyjne przewlekłego zespołu wieńcowego (po przebytych zawale mięśnia sercowego lub rewaskularyzacji) lub przewlekłej niewydolności serca ze zmniejszoną czynnością skurczową lewej komory u dorosłych pacjentów odpowiednio kontrolowanych za pomocą ramiprylu i bisoprololu podawanych jednocześnie w tej samej dawce, jak w skojarzeniu, ale w postaci oddzielnych tabletek.	Produkt dwulekowy (lek złożony, single pill combination - SPC) możliwy do zastosowania w leczeniu zespołu wieńcowego lub przewlekłej niewydolności serca.
----	---------------------	------------------------------	--	---