



# LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ KOMPENSAVIMO KOMISIJA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,  
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.  
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2024-02-  
kompensavimo komisijos nariui

## DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2024 m. vasario 22 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per **Microsoft Teams programą.**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinių preparatų:

1.1. daratumumą (Darzalex), skirtą derinyje su borteomibu, talidomidu ir deksametazonu suaugusiems pacientams, kuriems naujai buvo diagnozuota daugybinė mieloma ir kuriems tinka autologinė kamieninių ląstelių transplantacija (TLK-AM-10 kodas C90) gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „Derinyje su borteomibu, talidomidu ir deksametazonu skiriamas pagal preparato charakteristikų santraukoje nurodytą dozavimo tvarką 4 savaičių ciklo dozavimo režimu pacientams su naujai diagnozuota daugine mieloma, kuriems tinka autologinė kamieninių ląstelių transplantacija, ne daugiau kaip 12 dozių indukcijai ir ne daugiau kaip 4 dozės konsolidavimui“ (pareiškėjas – Janssen-Cilag International N.V.);

1.2. niraparibą (Zejula), skirtą palaikomajam gydymui skiriant monoterapiją suaugusiems pacientams, sergančioms pažengusiu (FIGO III ir IV stadijos), didelio piktybiškumo epiteliniu kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminių pilvaplėvės vėžiu (TLK-10-AM kodai C56, C57.0, C48), kurioms pasireiškė atsakas (pilnas ar dalinis) baigus pirmosios eilės chemoterapiją platinos pagrindu, gydyti (pareiškėja -UAB „Tamro“);

1.3. vericiguatą (Verquvo), skirtą simptominiam lėtiniam širdies nepakankamumui su sumažėjusia išstūmimo frakcija (TLK-10-AM I50) gydyti suaugusiems pacientams, kurių būklei stabilizuoti po neseniai įvykusio dekomensacijos epizodo buvo taikyta intraveninė (i. v.) terapija, (pareiškėjas – Bayer AG);

1.4. talazoparibą (Talzenna), skirtą suaugusiems, turintiems gonocitų (germinacinių ląstelių) linijos BRCA1/2 genų mutacijų ir sergantiems HER2 atžvilgiu neigiamu, lokaliai pažengusiu arba metastazavusiu krūties vėžiu (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, (pareiškėjas – Pfizer Luxembourg SARL filialas).

2. Dėl Valstybinės ligoinių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. sausio 29 d. rašto Nr. 4K-504 „Dėl derybų su vaistinio preparato dupilumabo (Dupixent) gamintoju rezultatu“.

3. Dėl Lietuvos onkologų draugijos 2024 m. sausio 10 d. rašto Nr. S/LOD-2023-11 „Dėl pacientų gydymo vaistiniais preparatais enzalutamidu ir abiteronu“.

4. Dėl Lietuvos hematologų draugijos 2024 m. vasario 2 d. rašto „Dėl vaistinio preparato emicizumabo kompensavimo praplėtimo sąlygų“.

5. Dėl Komisijos narės E. Žiginskienės siūlymo peržiūrėti cipofibrato, fenofibrato ir rozuvastatino skyrimo sąlygas esant TLK-10-AM kodui Z94.0, taip pat ezetimibo skyrimo sąlygų peržiūros esant TLK-10-AM kodui E78.

6. Kiti, papildomi klausimai.

Dovilė Zacharkienė, tel. +370 5 264 8757, el. p. [dovile.zacharkiene@sam.lt](mailto:dovile.zacharkiene@sam.lt)