



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 8 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. budezonidą (Budesonide Ferring), skirtą remisijai sukelti aktyviu mikroskopiniu kolitu (TLK-10-AM K52.8) sergantiems pacientams, (pareiškėjas – UAB „Centralpharma Communications“);

1.2. pertuzumabą / trastuzumabą (Phesgo), skirtą krūties piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „skirtas vartoti derinyje su chemoterapija neoadjuvantiniam gydymui suaugusiems pacientams, sergantiems žmogaus epidermio augimo faktoriaus receptoriaus (ang. *human epidermal grow factor receptor 2*, toliau – HER2) teigiamu vietiškai išplitusiu, uždegiminiu ar ankstyvosios stadijos krūties vėžiu, kai yra didelė vėžio recidyvo rizika.“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

1.3. dapaglifloziną (Forxiga), skirtą suaugusiems, sergantiems simptominiu lėtiniu širdies nepakankamumu su išsaugota išstūmimo frakcija (TLK-10-AM I50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „skiriamas gydyti suaugusiems, sergantiems simptominiu lėtiniu širdies nepakankamumu su išlikusia išstūmimo frakcija (> 40 proc.), esant II-IV NYHA funkicinei klasei“, (pareiškėjas – AstraZeneca AB);

1.4. dapaglifloziną (Forxiga), skirtą suaugusiems, sergantiems lėtine inkstų liga (TLK-10-AM N18) gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „skiriamas standartinio gydymo papildymui pacientams, vartojantiems didžiausiais patvirtintais toleruojamas angiotenziną konvertuojančio fermento inhibitorių arba angiotenzino receptorių blokatorių dozes (nebent jie kontraindikuotini), kurių aGFG prieš pradėdant gydymą dapagliflozinu yra 25-75 ml/min/1,73 m² ir kurie serga 2 tipo cukriniu diabetu arba kurių šlapimo albumino/kreatinino santykis yra 22,6 mg/mmol ar didesnis. (pareiškėjas – AstraZeneca AB);

1.5. empaglifloziną (Jardiance) , skirtą suaugusiems, sergantiems simptominiu lėtiniu širdies nepakankamumu (TLK-10-AM I50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „skiriamas gydyti suaugusiems, sergantiems simptominiu lėtiniu širdies nepakankamumu su išlikusia išstūmimo frakcija (> 40 proc.), esant II-IV NYHA funkicinei klasei.“ (pareiškėjas – Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas);

1.6. empaglifloziną (Jardiance) , skirtą suaugusiems, sergantiems simptominiu lėtiniu širdies nepakankamumu, esant sumažėjusiai išstūmimo frakcijai (TLK-10-AM I50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „skiriamas gydyti suaugusiems, sergantiems simptominiu lėtiniu širdies nepakankamumu su sumažėjusia išstūmimo frakcija (≤ 40 proc.), esant II-IV NYHA funkicinei klasei.“ (pareiškėjas – Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas).

2. Dėl Lietuvos akių gydytojų draugijos 2024 m. sausio 11 d. rašto „Dėl gydymo vaistiniais preparatais Ranibizumabu ir Afliberceptu nutraukimo kriterijų“, Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2023 m. gruodžio 21 d. rašto Nr. 4K-6320 „Dėl gydymo įstaigose teikiamų licencijuojamų oftalmologijos paslaugų“ ir VšĮ Antakalnio poliklinikos 2023 m. gruodžio 11 d. rašto Nr. 1-1.15-15 „Dėl centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų intravitrealinėms injekcijoms skyrimo“.

3. Dėl UAB „Merck Sharp & Dohme“ (MSD) 2023 m. lapkričio 13 d. rašto Nr. 51 „Dėl vaisto Zepatier (Elbasvir et Grazoprevir) sutarties vykdymo“.

4. Dėl UAB „Centralpharma Communications“ 2023 m. gruodžio 8 d. rašto „Dėl vaistinių preparatų Mesalazinum grupavimo kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne“.

5. Dėl UAB „GL Pharma Vilnius“ (GEROT LANNACH) 2023 m. gruodžio 28 d. rašto „Dėl Geroxynal pailginto atpalaidavimo tabletės kainos“.

6. Kiti, papildomi klausimai.

Dovilė Zacharkienė, tel. +370 5 264 8757, el. p. dovile.zacharkiene@sam.lt