



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 2024-04-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2024 m. gegužės 9 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. eptinezumabą (Vyepti), skirtą migrenos profilaktikai suaugusiems, patiriantiems bent 4 migrenos dienas per mėnesį (TLK-10-AM G43), taikant skyrimo sąlygą: „Pirmą kartą skiria ir išrašo gydytojas neurologas, vėliau gali išrašyti vidaus ligų ar šeimos gydytojas.“ (pareiškėjas – Lundbeck);

1.2. liutecio (177Lu) oksodotreotidą (Lutathera), skirtą nerezekuojamų ar metastazavusių, progresuojančių, gerai diferencijuotų (G1 ir G2), somatostatino receptoriams teigiamų gastroenteropankreatinių neuroendokrininių navikų (GEP-NEN) (TLK-10-AM kodai C15-C20, C25, C79) gydymui, taikant skyrimo sąlygą „Vaizdiniais tyrimais (scintigrafija, pozitronų emisijos tomografija) patvirtinta didelė somatostatino receptorių raiška ir kaupimasis GEP-NEN audinyje („mažiausiai toks pat, kaip normalus kaupimasis kepenyse, kaupimosi navike balas ≥ 2 “) (pareiškėjas – SAM Nordic);

1.3. olaparibą (Lynaprza), skirtą kartu su abirateronu ir prednizonu arba prednizolonu mCRPC sergantiems suaugusiems pacientams (TLK-10-AM C61), kuriems chemoterapija kliniškai neskirtina, gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „Skiriamas kartu su abirateronu ir prednizonu arba prednizolonu suaugusiems pacientams sergantiems metastazavusiu kastracijai atspariu prostatos vėžiu, kuriems chemoterapija kliniškai neskirtina ir kuriems yra nustatytos HRR mutacijos“ (pareiškėjas – UAB „AstraZeneca Lietuva“);

1.4. asciminibą (Scemblix), skirtą suaugusiems pacientams, kuriems diagnozuota lėtinė fazės Philadelphia chromosomai teigiama lėtinė mieloidinė leukemija (Ph+ LML-LF) (TLK-10-AM C92.1) bei kuriems anksčiau buvo skirtas gydymas dviem ar daugiau tirozinkinazės inhibitorių, gydyti (pareiškėjas – Novartis Europharm Ltd.);

1.5. isatuksimabą (Sarclisa), skirtą kartu su pomalidomidu ir deksametazonu suaugusiems pacientams, sergantiems recidyvuojančia ir refrakterine daugine mieloma (TLK-10-AM C90.0), kurie prieš tai buvo gydyti mažiausiai dviem gydymo būdais, įskaitant gydymą lenalidomidu ir proteosomos inhibitoriumi, ir kuriems po paskutinio gydymo nustatytas ligos progresavimas, gydyti (pareiškėjas – UAB „Swixx Biopharma“);

1.6. venetoklaksą (Venclyxto), skirtą derinyje su hipometilinančiu vaistiniu preparatu suaugusiems pacientams, sergantiems naujai diagnozuota ūmine mieloidine leukemija (TLK-10-AM C92.0), kuriems netinka intensyvi chemoterapija, gydyti (pareiškėjas – UAB „AbbVie“).

2. Dėl Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. kovo 5 d. rašto Nr. (23.1)2R-313 „Dėl vaistinių preparatų *Erenumabum* ir *Frenezumaabum* skyrimo sąlygų patvirtinimo“ ir Dėl SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas 2024

m. sausio 5 d. rašto Nr. 23 „Dėl sprendimo kreiptis į VVKT dėl vaistinių preparatų *Erenumabum* ir *Fremanezumabum* skyrimo sąlygų įvertinimo“ ir Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. balandžio 18 d. rašto Nr. 4K-2204 „Dėl migrenai gydyti skiriamų kompensuojamųjų vaistų“.

3. Dėl vaistinių preparatų atitikties Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 57 straipsnio 7 daliai įvertinimo bei įrašymo į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną.

4. Dėl UAB „Merck Sharp & Dohme“ 2024 m. kovo 21 d. rašto Nr. 13 „Dėl vaistinio preparato *infliximabum* (Remicade) kompensuojamųjų vaistų 2024 m. II pusmečio kainyne“ ir Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. balandžio 24 d. rašto Nr. 4K-2327 „Dėl vaistinio preparato *infliximabum* (Remicade)“

5. Dėl VšĮ Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninės Kauno klinikų 2024 m. kovo 28 d. rašto Nr. S-(1.18E)-2209 „Dėl specifinių priemonių įtraukimo į pilnai kompensuojamų MPP sąrašą“ ir Lietuvos otorinolaringologų draugijos 2024 m. kovo 29 d. rašto „Dėl specifinių priemonių įtraukimo į pilnai kompensuojamų MPP sąrašą“.

6. Dėl Lietuvos kardiologų draugijos 2023 m. spalio 16 d. „Dėl ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašo“.

7. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. balandžio 11 d. rašto Nr. 4K-2015 „Dėl vaistinių preparatų, kurie yra Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti sąraše, tačiau nėra siūlomi įrašyti į kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainynus“.

8. Kiti papildomi klausimai.