



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2024-05-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2024 m. birželio 6 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per **Microsoft Teams programą.**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinių preparatą:

1.1. nivolumabo (OPDIVO) ir imiplimabo (YERVOY) derinį, skirtą suaugusiųjų ir 12 metų bei vyresnių paauglių pažengusios (nerezekuojamos ar metastazavusios) melanomos (TLK-10-AM kodas C43) (monoterapijai arba derinant su ipilimumabu), gydymui (pareiškėjas – UAB „Swixx Biopharma“);

1.2. avelumabą (Bavencio), kaip monoterapiją skirtą lokaliai progresavusia arba metastazavusia urotelio karcinoma (TLK-10-AM kodai C65–C68) sergantiems suaugusiems pacientams, kuriems nenumatyta progresavimo po chemoterapijos, kurios pagrindas platina, pirmaeiliam palaikomajam gydymui (pareiškėjas – UAB „Merck Serono“);

1.3. rozuvastatiną / ramiprilį (Ramostin), skirtą vartoti pakeičiamajam gydymui suaugusiems pacientams, kurie serga pirmine arterine hipertenzija, kai kraujospūdis gali būti tinkamai sureguliuotas fiksuotų dozių derinyje esančia ramiprilio doze, ir kuriems be hipertenzijos dar yra diagnozuota viena iš toliau išvardytų ligų, kai ji gali būti tinkamai suvaldyta fiksuotų dozių derinyje esančia rozuvastatino doze: pirminė hipercholesterolemija (IIa tipo, įskaitant heterozigotinę šeiminių hipercholesterolemiją) arba mišri dislipidemija (IIb tipo), homozigotinė šeiminių hipercholesterolemija arba didžiųjų kardiovaskulinių reiškinių profilaktika pacientams, kuriems pirmojo kardiovaskulinio reiškinių rizika laikoma didele, kitų rizikos veiksnių koregavimo priemonių poveikiui papildyti, taikant skyrimo sąlygą: „Skiriamas suaugusiųjų pirminei hipertenzijai (TLK-10-AM kodai I10–I11) gydyti, jei yra nustatytos gydymo statiniais indikacijos (TLK-10-AM kodai E78, I21, I22, I20.8, I25.2, I63, I65, I66, I69.3, G45, Z95.1, Z95.5)“ (pareiškėjas – EGIS Pharmaceuticals PLC atstovybė);

1.4. rimegepantą (Vydura), skirtą epizodinės migrenos (TLK-10-AM kodas G43) profilaktikai suaugusiems, kuriems būna bent 4 migrenos priepuoliai per mėnesį (pareiškėjas – Pfizer Luxembourg SARL filialas);

1.5. rimegepantą (Vydura), skirtą migrenos (TLK-10-AM kodas G43) su aura arba be jos neatidėliotinam gydymui suaugusiems, taikant skyrimo sąlygą: „Skiriamas migrena (su aura ar be jos) sergantiems pacientams, kuriems gydymas bent dviem triptanais buvo neveiksmingas, netoleruojamas arba negalimas dėl kontraindikacijų. Pirmą kartą skiria ir išrašo gydytojas neurologas, vėliau gali išrašyti vidaus ligų ar šeimos gydytojas“ (pareiškėjas – Pfizer Luxembourg SARL filialas).

2. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę:



Biudžetinė įstaiga
Vilniaus g. 33
LT-01402 Vilnius

Tel. +370 800 66 004
El. p. ministerija@sam.lt, <https://sam.lrv.lt>
E. pristatymo dėžutės adresas 188603472

Duomenys kaupiami ir saugomi
Juridinių asmenų registre
Kodas 188603472

- 2.1. realaus laiko nuolatinę gliukozės stebėjimo sistemą (Dexcom ONE), skirtą nėščiujų diabetu sergančioms pacientėms (TLK-10-AM kodas O24.4) (pareiškėjas – UAB „Medfiles“);
- 2.2. žemo profilio sagutės tipo gastrostominius vamzdelius „*MIC-KEY*“, skirtus pacientams, kuriems reikalingas gastrostomos suformavimas ir gastrostomos priežiūra (TLK-10-AM kodai Z93.1, Z43.1).
3. Dėl enterinei mitybai reikalingų medicinos pagalbos priemonių kompensavimo.
4. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. gegužės 23 d. rašto Nr. 4K-2980 „Dėl lėšų poreikio rezerviniam vaistų sąrašui“.
5. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. kovo 5 d. rašto Nr. 4K-1285 „Dėl Lietuvos pulmonologų ir alergologų draugijos siūlymo“.
6. Dėl Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas 2024 m. kovo 27 d. rašto Nr. R-2024-011 „Dėl cabozantinibum (Cabometyx) sutarčių apjungimo“ ir Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. balandžio 19 d. rašto Nr. 4K-2245 „Dėl vaisto Cabozantinibum sutarčių apjungimo“.
7. Dėl Lietuvos hematologų draugijos kartu su Lietuvos vaikų onkohematologų draugija 2024 m. kovo 28 d. rašto Nr. 2 „Dėl vaistinio preparato emicizumabo kompensavimo sąlygų praplėtimo“.
8. 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“.
9. Kiti, papildomi klausimai.