

**VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ  
KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO  
PROTOKOLAS  
1.2 IR 7 KLAUSIMAI**

2024 m. rugpjūčio 1 d. Nr. LKV-17/24  
Vilnius

Komisijos pirmininkė – Ieva Greičiūtė-Kuprijanov.

Komisijos sekretorė – Mindaugas Žukauskas.

Posėdis vyko nuotoliniu būdu per Microsoft Teams programą. Dalyvavo Komisijos nariai: I. Greičiūtė-Kuprijanov, S. Varvuolytė, E. Monstavičius, G. Zuožienė, G. Žižys, J. Daukšienė, S. Abramavičius. VVKT atstovai: L. Gorobets, R. Kundelis, D. Lesnikovienė, B. Venclovaitė, V. Veličkaitė, M. J. Thompson. VLK atstovės: G. Petronytė, D. Valickaitė.

**DARBOTVARKĖ:**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinių preparatų:

1.1. upadacitinibą (Rinvoq), skirtą vidutinio sunkumo arba sunkios aktyvios Krono ligos gydymui suaugusiesiems, kurių atsakas į įprastą gydymą arba gydymą biologiniu vaistiniu preparatu buvo nepakankamas, buvo prarastas arba kurie minėtų gydymo būdų netoleravo (TLK-10-AM kodas K50) (pareiškėjas – UAB „AbbVie“);

1.2. ivakaftorą/tezakaftorą/eleksakaftorą su ivafktoru (Kaftrio su Kalydeco), skirtas gydyti 2 metų ir vyresniems pacientams, sergantiems cistine fibroze (CF), kuriems yra bent viena CFTR geno F508del mutacija (TLK-10-AM kodas E84) (pareiškėjas – UAB „Medison Pharma Lithuania“);

1.3. nirmatrelvirą/ritonavirą (Paxlovid), skirtą COVID-19 gydymui suaugusiesiems, kuriems nereikia papildomos deguonies terapijos ir kuriems kyla didesnė progresavimo į sunkios eigos COVID-19 rizika (TLK-10-AM kodai U07.1, U07.2) (pareiškėjas – Pfizer Luxembourg SARL filialas);

1.4. 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);

2. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. liepos 24 d. rašto „Dėl derybų su vaistinio preparato Isatuksimabo (Sarclisa) gamintoju rezultatų“.

3. Dėl UAB "Servier pharma" 2024 m. liepos 12 d. rašto „Dėl gydymo kompensuojamuoju vaistu Liposomal irinotecan (Onivyde) užtikrinimo“.

4. Dėl „Farma Mondo“ 2024 m. liepos 8 d. rašto „Dėl vaistinio preparato Akyneo“.

5. Dėl Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. liepos 10 d. rašto „Dėl Lietuvos pulmonologų ir alergologų draugijos siūlymo“.

6. Dėl Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 2024 m. liepos 10 d. rašto „Dėl vaistinių preparatų Bortezomib, Cyclophosphamidum ir Dexahmthasonum derinio įrašymo į kompensuojamųjų vaistinių preparatų sąrašą tikslingumo“.

7. Dėl Lietuvos parenterinės ir enterinės mitybos draugijos 2024 m. liepos 25 d. rašto „Dėl EM mišinių kompensavimo įsakymo pakeitimo“.

8. Kiti papildomi klausimai.

*Pastaba: 1.1, 1.3 ir 2-6 klausimai užprotokoluoti LKV-18/24 protokolu. 1.4 klausimas nesvarstytas nesant kvorumo.*

**SVARSTYTA: 1.2. ivakaftorą/tezakaftorą/eleksakaftorą su ivakfтору (Kaftrio su Kalydeco), skirtas gydyti 2 metų ir vyresniems pacientams, sergantiems cistine fibroze (CF), kuriems yra bent viena CFTR geno F508del mutacija (TLK-10-AM kodas E84) (pareiškėjas – UAB „Medison Pharma Lithuania“);**

*Komisijos pirmininkas papildomai apklausia Komisijos narius ir specialistus dėl galimo interesų konflikto.*

VVKT atstovai Komisijos nariams pristato informaciją ir rekomendaciją dėl šio vaistinio preparato (konfidenciali informacija pridedama). VVKT įvertinusi pareiškėjo pateiktą informaciją nurodė, kad siūlomo kompensuoti vaistinio preparato:

1. palyginamasis efektyvumas yra didesnis;

2. klinikinis veiksmingumas yra įvertintas kaip pagrindžiantis papildomos naudos pacientų sveikatai sukūrimą, lyginant su įprasta klinicine praktika;

3. gydymo juo kaštai neatitinka referencinės naudingumo vertės Lietuvos Respublikoje.

Vadovaudamasi Tvarkos aprašo 34.4. papunkčiu VVKT rekomenduojama *nekompensuoti* vaistinio preparato pagal paraiškoje nurodytą indikaciją be skyrimo sąlygų, taikant PGS dėl vertinimo išvadų, nurodytų 33.3 papunktyje, neatitikties 34.1 papunktyje išdėstytoms sąlygoms.

Atsižvelgiant į nepatenkintą CF etiopatogenezinio gydymo poreikį 2-5 metų vaikams (šiuo metu taikomas tik simptominis gydymas), VVKT vadovaudamasi Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymu Nr. V-159 „Dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ 35 punktu, siūlo *kompensuoti* vaistinius preparatus Kaftrio ir Kalydeco (ivakaftoras/tezakaftoras/eleksakaftoras) 8 skyriuje nurodytoms indikacijoms, su sąlyga, jog vaistinių preparatų kaštų naudingumas bus pagerintas (suteikiama maždaug *(konfidenciali informacija)* nuolaida nuo bazinės vaistinių preparatų kainos.

VLK, įvertinusi prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidas, nurodė, jei vaistinis preparatas būtų skiriamas 9-11 pacientų pirmaisiais–penktaisiais kompensavimo metais, PSDF biudžeto išlaidos sudarytų ir atitinkamai didėtų apie 1,6 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 2 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.

Atsižvelgiant, tai kad pateiktas kompanijos „Vertex“ pasiūlymas apima siūlomą kompensuoti indikaciją vaikų 2-5 metų vaikų grupei ir indikaciją dėl kurios priimtas sprendimas 6 metų ir vyresniems pacientams, kuriai Komisija yra priėmusi sekančius sprendimus siūloma šiuos klausimus svarstyti kartu:

Primename, Komisija 2024 m. birželio 6 d. (protokolas LKV-12/24) nutarė siūlyti įrašyti šiuos vaistinius preparatus į A sąrašą nuo 2024 m. rugpjūčio 1 d.:

1.1. ivakaftorą / tezakaftorą / eleksakaftorą (Kaftrio) kartu su ivakfтору (Kalydeco), skirtus 6 metų ir vyresniems pacientams, sergantiems cistine fibroze (TLK-10-AM kodas E84) gydyti, kuriems yra bent viena CFTR geno F508del mutacija, *taikant skyrimo sąlygas: 1) liga stabili (nėra aktyvios ūminės viršutinių ir apatinių kvėpavimo takų infekcijos bei simptominio gydymo korekcijos poreikio); 2) nustatyta homozigotinė F508del-CFTR mutacija (F/F) arba heterozigotinė F508del-CFTR mutacija su bet kuria minimalios funkcijos mutacija (F/MF); 3) forsutas iškvėpimo tūris per 1 sekundę (FEV1) < 70% norminio dydžio (stabilios ligos metu); 4) kai FEV1 ≥ 70% norminio dydžio, 6-17 metų vaikams ir paaugliams inertinių dujų iškvėpimo metodu nustatytas plaučių klirensas (LCI2,5) ≥ 7,5 (stabilios ligos metu), su sąlyga, kad gamintojas pasirašys:*

*(konfidenciali informacija).* Kompanija pateiktame rašte siūlo: *(konfidenciali informacija).*

Siekiant įgyvendinti šiuos pasiūlymus Kompanija siūlo:  
*(konfidenciali informacija).*

Primename, kad Komisija 2024 m. liepos 18 d. (protokolas LKV-15/24) sprendimu pavedė VLK įvertinti Kompanijos siūlymą ir pateikė tokį vertinimą: *(konfidenciali informacija).*

VLK informavo, kad 1 lentelėje teikiami keli skaičiavimai 2025 m. (pilni kalendoriniai metai) atlikti pagal gamintojo pateiktą siūlymą. VLK gamintojui yra pateikusi pasirašyti sutarties projektą dėl prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidų sumos pirmaisiais – penktaisiais kompensavimo metais (toliau – Sutarties projektas), todėl įvertinus, kad prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidų sumos būtų tokios pačios, kaip numatyta Sutarties projekte, ir vaistiniais preparatais būtų gydomi 6 metų ir vyresni pacientai pagal registruotą indikaciją (t.y. pagal gamintojo siūlymą), tai gamintojo siūdoma vaistinių preparatų kainos nuolaida sudarytų (*konfidenciali informacija*) lyginant su vaistinių preparatų kaina (vertinama vieno paciento metinė gydymo kaina) įrašant į Rezervinį vaistinių preparatų sąrašą ir tokiu atveju nereikėtų numatyti papildomų PSDF biudžeto lėšų šiems vaistiniams preparatams kompensuoti.

Tuo atveju, jei vaistiniais preparatais būtų gydomi 2 metų ir vyresni pacientai pagal registruotas indikacijas (t.y. pagal gamintojo siūlymą) ir būtų neviršijamos prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidų sumos, numatytos Sutarties projekte, gamintojo vaistinių preparatų kainos nuolaida turėtų sudaryti apie (*konfidenciali informacija*) ir tokiu atveju nereikėtų numatyti papildomų PSDF biudžeto lėšų šiems vaistiniams preparatams kompensuoti.

Tuo atveju, jei vaistiniais preparatais būtų gydomi 2 metų ir vyresni pacientai pagal registruotas indikacijas ir būtų taikoma gamintojo siūdoma schema, (*konfidenciali informacija*). Komisija toliau vertino turimą informaciją pagal Tvarkos aprašo 54 punkte nurodytus kriterijus:

1. naštos dydžio atitiktis referencinei naudingumo vertei: referencinė kaštų naudingumo vertė 3 BVP *per capita*, gydymas sukuria (F/F 6,7; F/RF 4,0) papildomų kokybiškų gyvenimo metų (QALY), kurių ICER - F/F 573 420; F/RF - 793 120 Eur;

2. pacientų ir sveikatos priežiūros specialistų organizacijų nuomosės dėl siūlomo kompensuoti vaistinio preparato: klausimynai nepateikti;

3. ligos gydymo prieinamumas: Lietuvoje CF gydymui šiuo metu kompensuojamas tik simptominis gydymas;

4. ligos pobūdis: Cistinė fibrozė (CF) yra reta genetinė liga, kuri pasireiškia, kai asmuo paveldi dvi cistinės fibrozės transmembraninio laidumo regulatoriaus (angl. *cystic fibrosis transmembrane conductance regulator*, toliau CFTR) geno su defektu kopijas. Šios mutacijos sutrikdo normalią CFTR baltymo gamybą ir (arba) funkciją. Dėl sutrikusios CFTR baltymų gamybos ar funkcijos įprastai skysti sekretai tirštėja: plaučiuose pradeda kauptis gleivės, sutrinka kepenų, kasos ir kitų organų funkcija;

5. pacientų pogrupis, kuriam bus skiriamas gydymas: pagal VVKT pasiūlytas skyrimo sąlygas.

Komisijai atsižvelgiant į didelį šio vaisto poreikį ir aukštą papildomų kokybiškų gyvenimo metų (QALY) skaičių (F/F 6,7; F/RF 4,0) siūdoma keisti Komisijos 2024 m. birželio 6 d. (protokolas LKV-12/24) nutarimą bei pritarti:

1. Įrašyti šiuos vaistus į A sąrašą nuo 2024 m. rugpjūčio 20 d.:

2. Vaistus ivakaftorą / tezakaftorą / eleksakaftorą (Kaftrio) ir ivakaftorą (Kalydeco), skirtus 2 metų ir vyresniems pacientams, sergantiems cistine fibroze (TLK-10-AM kodas E84) gydyti, kuriems yra bent viena CFTR geno F508del mutacija, su sąlyga, kad gamintojas pasirašys:

(*konfidenciali informacija*).

Kreiptis į SAM Asmens sveikatos departamentą dėl prašymo parengti cistinės fibrozės gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašą.

Komisija balsuoja, siūlymui pritarė: I. Greičiūtė-Kuprijanov, S. Varvuolytė, E. Monstavičius, G. Zuožienė, G. Žižys, J. Daukšienė, S. Abramavičius.

**NUTARTA: 1.2. Komisija, vadovaudamasi Tvarkos aprašo 54.3 punktu, nutarė keisti Komisijos 2024 m. birželio 6 d. (protokolas LKV-12/24) nutarimą ir siūlyti:**

**1. Įrašyti šiuos vaistus į A sąrašą nuo 2024 m. rugpjūčio 20 d.:**

2. Vaistus ivakaftorą / tezakaftorą / eleksakaftorą (Kaftrio) ir ivakaftorą (Kalydeco), skirtus 2 metų ir vyresniems pacientams, sergantiems cistine fibroze (TLK-10-AM kodas E84) gydyti, kuriems yra bent viena CFTR geno F508del mutacija, su sąlyga, kad gamintojas pasirašys:

(konfidenciali informacija).

3. Kreiptis į SAM Asmens sveikatos departamentą dėl prašymo parengti cistinės fibrozės gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašą.

**SVARSTYTA: 7. Dėl Lietuvos parenterinės ir enterinės mitybos draugijos 2024 m. liepos 25 d. rašto „Dėl EM mišinių kompensavimo įsakymo pakeitimo“.**

Lietuvos parenterinės ir enterinės mitybos draugija (toliau – LPEMD) kreipėsi raštu į komisiją ir pateikė patikslinimą dėl „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. spalio 23 d. įsakymo Nr. V-880 „Dėl ambulatoriniam gydymui skirtų kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupių ir šioms grupėms priskiriamų medicinos pagalbos priemonių jų bazinei kainai apskaičiuoti sąrašo patvirtinimo“ pakeitimo“. LPEMD siūlomi tokie pakeitimai:

14. Specialiosios medicininės paskirties maisto produktai – enteriniai mišiniai	14.1. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai:		
	14.1.1. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 0 metų iki 1 metų	Kitos medicinos priemonės	Standartinis visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 8–15 %; angliavandeniai sudaro 40–50 %; riebalai sudaro 45–50 %; žuvų taukai sudaro $\geq 30$ mg/100 ml.
	14.1.2. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 1 metų iki 6 metų	Kitos medicinos priemonės	Standartinis visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 8–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %; be skaidulinių medžiagų.
	14.1.3. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai asmenims nuo 6 metų	Kitos medicinos priemonės	Standartinis visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–105 kcal/100 ml.

			<p>Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:  baltymai sudaro 15–20 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–35 %; žuvų taukai sudaro <math>\geq 30</math> mg/100 ml; be skaidulinių medžiagų.</p>
	14.1.4. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, turintys padidintą baltymų kiekį, asmenims nuo 6 metų	Kitos medicinos priemonės	<p>Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra didesnis kiekis nesuskaidytų baltymų.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–150 kcal/100 ml.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:  baltymai sudaro 20–35 %; angliavandeniai sudaro 30–50 %; riebalai sudaro 25–35 %.</p>
	14.1.5. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, turintys padidintą kalorijų kiekį, asmenims nuo 6 metų	Kitos medicinos priemonės	<p>Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų ir didesnis kalorijų kiekis.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė <math>\geq 150</math> kcal/100 ml.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:  baltymai sudaro 15–25 %; angliavandeniai sudaro 40–55 %; riebalai sudaro 25–40 %; žuvų taukai sudaro <math>\geq 30</math> mg/100 ml.</p>
	14.1.6. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, turintys padidintą kalorijų ir baltymų kiekį, vaikams nuo 1 iki 6 metų	Kitos medicinos priemonės	<p>Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra didesnis kiekis nesuskaidytų baltymų ir didesnis kalorijų kiekis.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė <math>\geq 150</math> kcal/100 ml.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:  baltymai sudaro 10–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %.</p>
	14.1.7. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, praturtinti skaidulomis, vaikams nuo 1 iki 6 metų	Kitos medicinos priemonės	<p>Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų ir didesnis skaidulinių medžiagų kiekis.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–105 kcal/100 ml.  Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:  baltymai sudaro 8–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %; skaidulinės medžiagos sudaro <math>\geq 0,5</math> g/100 ml.</p>

	14.1.8. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, praturtinti skaidulomis, asmenims nuo 6 metų	Kitos medicinos priemonės	Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų ir didesnis skaidulinių medžiagų kiekis. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–105 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 10–25 %; angliavandeniai sudaro 40–55 %; riebalai sudaro 25–40 %; žuvų taukai sudaro $\geq 30$ mg/100 ml; skaidulinės medžiagos sudaro $\geq 1,0$ g/100 ml.
	14.2. Hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai:		
	14.2.1. Hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 0 iki 1 metų	Kitos medicinos priemonės	Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra suskaidytų (hidrolizuotų) baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 10–15 %; angliavandeniai sudaro 40–50 %; riebalai sudaro 45–50 %.
	14.2.2. Hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 1 metų iki 6 metų	Kitos medicinos priemonės	Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra suskaidytų (hidrolizuotų) baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 10–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %.

Šie pakeitimai suderinti su VLK ir Sveikatos apsaugos ministerijos farmacijos politikos departamento vaistų kainodaros ir kompensavimo skyriumi.

Komisijai siūloma pritarti LPEMD teiktiems pakeitimams.

Balsuojama. Siūlymui pritarė: I. Greičiūtė-Kuprijanov, S. Varvuolytė, E. Monstavičius, G. Zuozienė, G. Žižys, J. Daukšienė, S. Abramavičius.

**NUTARTA: 7. Komisija pritarė Lietuvos parenterinės ir enterinės mitybos draugijos siūlymams dėl „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. spalio 23 d. įsakymo Nr. V-880 „Dėl ambulatoriniam gydymui skirtų kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupių ir šioms grupėms priskiriamų medicinos pagalbos priemonių jų bazinei kainai apskaičiuoti sąrašo patvirtinimo“ pakeitimo“:**

<b>14. Specialiosios medicininės paskirties maisto produktai – enteriniai mišiniai</b>	<b>14.1. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai:</b>		
	<b>14.1.1. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 0 metų iki 1 metų</b>	<b>Kitos medicinos priemonės</b>	<b>Standartinis visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 8–15 %; angliavandeniai sudaro 40–50 %; riebalai sudaro 45–50 %; žuvų taukai sudaro <math>\geq 30</math> mg/100 ml.</b>
	<b>14.1.2. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 1 metų iki 6 metų</b>	<b>Kitos medicinos priemonės</b>	<b>Standartinis visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 8–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %; be skaidulinių medžiagų.</b>
	<b>14.1.3. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai asmenims nuo 6 metų</b>	<b>Kitos medicinos priemonės</b>	<b>Standartinis visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–105 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 15–20 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–35 %; žuvų taukai sudaro <math>\geq 30</math> mg/100 ml; be skaidulinių medžiagų.</b>
	<b>14.1.4. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, turintys</b>	<b>Kitos medicinos priemonės</b>	<b>Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra didesnis kiekis nesuskaidytų baltymų. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–150 kcal/100 ml.</b>

	padidintą baltymų kiekį, asmenims nuo 6 metų		Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 20–35 %; angliavandeniai sudaro 30–50 %; riebalai sudaro 25–35 %.
	14.1.5. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, turintys padidintą kalorijų kiekį, asmenims nuo 6 metų	Kitos medicinos priemonės	Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų ir didesnis kalorijų kiekis. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė $\geq 150$ kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 15–25 %; angliavandeniai sudaro 40–55 %; riebalai sudaro 25–40 %; žuvų taukai sudaro $\geq 30$ mg/100 ml.
	14.1.6. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, turintys padidintą kalorijų ir baltymų kiekį, vaikams nuo 1 iki 6 metų	Kitos medicinos priemonės	Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra didesnis kiekis nesuskaidytų baltymų ir didesnis kalorijų kiekis. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė $\geq 150$ kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 10–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %.
	14.1.7. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, praturtinti skaidulomis, vaikams nuo 1 iki 6 metų	Kitos medicinos priemonės	Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų ir didesnis skaidulinių medžiagų kiekis. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–105 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė: baltymai sudaro 8–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %; skaidulinės medžiagos sudaro $\geq 0,5$ g/100 ml.
	14.1.8. Nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai, praturtinti skaidulomis,	Kitos medicinos priemonės	Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – nehidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra nesuskaidytų baltymų ir didesnis skaidulinių medžiagų kiekis. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–105 kcal/100 ml. Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:



	asmenims nuo 6 metų		baltymai sudaro 10–25 %; angliavandeniai sudaro 40–55 %; riebalai sudaro 25–40 %; žuvų taukai sudaro $\geq 30$ mg/100 ml; skaidulinės medžiagos sudaro $\geq 1,0$ g/100 ml.
	<b>14.2. Hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai:</b>		
	<b>14.2.1. Hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 0 iki 1 metų</b>	<b>Kitos medicinos priemonės</b>	<p>Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra suskaidytų (hidrolizuotų) baltymų.</p> <p>Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml.</p> <p>Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:</p> <p>baltymai sudaro 10–15 %; angliavandeniai sudaro 40–50 %; riebalai sudaro 45–50 %.</p>
	<b>14.2.2. Hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišiniai vaikams nuo 1 metų iki 6 metų</b>	<b>Kitos medicinos priemonės</b>	<p>Visavertis specialiosios medicininės paskirties maisto produktas – hidrolizuotų baltymų enterinės mitybos mišinys, kurio sudėtyje yra suskaidytų (hidrolizuotų) baltymų.</p> <p>Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio energetinė vertė 100–110 kcal/100 ml.</p> <p>Paruošto vartoti enterinės mitybos mišinio maistinė vertė:</p> <p>baltymai sudaro 10–15 %; angliavandeniai sudaro 45–55 %; riebalai sudaro 30–40 %.</p>

Komisijos pirmininkė

Ieva Greičiūtė-Kuprijanov

Sekretorius

Mindaugas Žukauskas