



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2024-08-  
kompensavimo komisijos nariui

### DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks 2024 m. rugpjūčio 22 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. liutečio (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  $\geq 2$ “) (pareiškėjas – SAM Nordic);

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

1.3. valsartaną / indapamidą (Vabinox), skirtą pirminei arterinei hipertenzijai (TLK-10-AM kodai I10-I11, I15) gydyti suaugusiems pacientams (pareiškėjas - UAB KRKA Lietuva);

1.4. tebentafusą (Kimmtrak), skirtą kaip monoterapija suaugusiems pacientams, sergantiems neoperuotina arba metastazavusia uvealine (akies kraujagyslinio dangalo) melanoma (TLK-10-AM kodas C69.3), kurių žmogaus leukocitų antigeno (angl. human leukocyte antigen, HLA)-A\*02:01 tyrimo rezultatas yra teigiamas (pareiškėjas - UAB Medison Pharma Lithuania).

2. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę:

2.1. „COCHLEAR™ Osia®“ sistemą, skirtą pacientams (vaikams ir suaugusiems), kuriems diagnozuoti kondukcinio ir/arba mišraus tipo klausos pažeidimai, kuomet klausos slenksčiai siekia iki 55 dB (TLK-10-AM kodai – H62.8; H66.1; H66.2; H66.3; H74.0; H74.1; H80.1; H80.2; H80.8; H80.9; H90.0; H90.4; H90.6; H95.0; H95.1; H95.8; H95.9; D14.0; D23.2; D36.1; C30.1; C43.2; C44.2; C41.01; C49.0; Q16.0; Q16.1; Q16.3; Q16.4; Q17.2) (pareiškėjas - UAB Laudata);

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 skirtų medicinos pagalbos priemonių techninių savybių nustatymo.



4. Dėl Pagalbos onkologiniams pacientams asociacijos 2024 m. liepos 31 d. rašto „Dėl medikamentų, skirtų pykinimo ir vėmimo, susijusio su labai emetogenine ir vidutinio emetogeniškumo chemoterapija, profilaktikai prieinamumo“.

5. Kiti papildomi klausimai.

Mindaugas Žukauskas, tel. +370 5 219 3302, el. p. mindaugas.zukauskas@sam.lt