



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2024-09-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks 2024 m. rugsėjo 12 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. pembrolizumabą (Keytruda), skirtą derinant su chemoterapija neoadjuvantiniam gydymui, o vėliau tęsiant monoterapiją adjuvantiniam gydymui po chirurginės operacijos, skirtas vietiškai išplitusio arba ankstyvos stadijos *trigubai neigiamo krūties vėžio* gydymui suaugusiesiems, kuriems yra padidėjusi ligos recidyvo rizika (TLK-10-AM kodas C50) (pareiškėjas – Merck Sharp & Dohme B.V.);

1.2. pembrolizumabą (Keytruda), skirtą derinant su chemoterapija vietiškai recidyvavusio nerezekuotino ar metastazavusio trigubai neigiamo krūties vėžio gydymui suaugusiesiems, kurių navikai ekspresuoja PD-L1 ir CPS rodmuo yra ≥ 10 bei kuriems anksčiau nebuvo skirta chemoterapija dėl metastazavusios ligos (TLK-10-AM kodas C50) (pareiškėjas - Merck Sharp & Dohme B.V.);

1.3. pembrolizumabą (Keytruda), skirtą derinant su lenvatinibu suaugusiųjų išplitusios ar recidyvavusios endometriumo karcinomos gydymui, kai nustatytas ligos progresavimas skiriant bet kurios eilės gydymą platinos vaistiniaisiais preparatais arba po šio gydymo ir kai nenumatoma taikyti radikalią chirurginę operaciją ar radioterapiją (TLK-10-AM kodai C54.0, C54.1, C54.2, C54.3, C54.8, C54.9) (pareiškėjas – Merck Sharp & Dohme B.V.);

1.4. pembrolizumabą (Keytruda), skirtą kaip monoterapiją adjuvantiniam gydymui suaugusiesiems pacientams, kuriems nustatyta III stadijos melanoma ir kuriems buvo atlikta visiška rezekcija (TLK-10-AM kodas C43) (pareiškėjas - Merck Sharp & Dohme B.V.).

1.5. 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).

2. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę „COCHLEAR™ Osia®“ sistemą, skirtą pacientams (vaikams ir suaugusiesiems), 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).



3. Dėl „Centralpharma Communications“ 2024 m. rugpjūčio 14 d. rašto „Dėl vaistinio preparato Budezonido (Budesonide Ferring), skirto remisijai sukelti aktyviu mikroskopiniu kolitu (TLK-10-AM K52.8) sergantiems pacientams, kompensavimo“.

4. Dėl Lietuvos hematologų draugijos 2024 m. rugpjūčio 20 d. rašto „Dėl dauginė mieloma sergančių pacientų gydymo prieinamumo vaistiniu preparatu lenalidomnidas“.

5. Kiti papildomi klausimai.

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