

**Rezervinis vaistų sąrašas (PRIORITETINE TVARKA)
Po Komisijos 2025-04-17 posėdžio**

Rezervinis vaistų sąrašas (siūlomų įrašyti į Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašą)									
Eilės Nr.	Bendrinis vaisto pavadinimas	Firminis vaisto pavadinimas	Pareiškėjas	TLK-10-AM kodas	Komisijos sprendimo priėmimo data	Papildomų kokybiškų gyvenimo metų sukūrimas	Kaštai už papildomus kokybiškus gyvenimo metus	Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos	Skirimo sąlygos
1.	Liutecio (177Lu) vipivotido tetraksetaną	Pluvicto	SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas	Prostatos vėžys C61	2025-03-20	0,42	144 106	Sudarytų 7,5 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 10,6 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 7,2 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 10,2 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas derinant su androgenų trūkumo terapija (ADT) su arba be androgenų receptorių (AR) inhibitoriais suaugusių pacientų, sergančių progresuojančiu prostatos specifiniam membranų antigeniui teigiamu metastaziniu kastracijai atspariu prostatos vėžiu, gydymui, kai jiems anksčiau buvo skirtas gydymas AR inhibitoriais ir chemoterapija taksanų pagrindu“
Rezervinis vaistų sąrašas (siūlomų įrašyti į A sąrašą)									
Eilės Nr.	Bendrinis vaisto pavadinimas	Firminis vaisto pavadinimas	Farmacijos kompanija	TLK-10-AM kodas	Komisijos sprendimo priėmimo data	Papildomų kokybiškų gyvenimo metų sukūrimas	Kaštai už papildomus kokybiškus gyvenimo metus	Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos	Skirimo sąlygos
1.	Pebrolizumabas	Keytruda	UAB „Merck Sharp & Dohme“	Storosios ir tiesiosios žarnos vėžys C18 – C20	2025-02-27	2	40 630	Sudarytų apie 1,7 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 2,4 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 1,6 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 2,3 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas kaip monoterapija pirmaeiliam metastazavusio storosios ir tiesiosios žarnos vėžio gydymui suaugusiems, kai nustatytas didelis mikrosatelitų nestabilumo rodmuo (angl. microsatellite instability-high, MSIH) arba klaidingai suporuotų nukleotidų DNR pažaidų taisymo sistemos stoka (angl. mismatch repair deficient, dMMR). Gydymas tęsiamas iki ligos progresavimo, nepriimtino toksinio poveikio atsiradimo arba iki 24 mėnesių.“
2.	Ibrutinibas	Imbruvica	UAB „Johnson & Johnson“	Lėtinei limfocitinei leukemijai C91.1	2025-04-17	1,728	11 236	Sudarytų apie 1,5 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 4,1 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 1,6 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir mažėtų apie 1,1 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais	„Skiriamas derinyje su venetoklaksu lėtine limfocitine leukemija sergantiems suaugusiems pacientams, kurie anksčiau nebuvo gydyti. Gydymo trukmė ne ilgesnė kaip 15 mėnesių (3 ciklus skiriamas vien ibrutinibas, po to 12 ciklų - ibrutinibas ir venetoklaksas). Gydymas tęsiamas iki nepriimtino toksinio poveikio atsiradimo, ligos progresavimo arba planuoto gydymo užbaigimo“.
3.	Nivolumabas	Opdivo	UAB „Swixx Biopharma“	Skrandžio ir stemplės vėžys C15, C16	2024-04-17	0,57	96902	Sudarytų apie 4 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 5,8 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 3,4 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 4,8 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas derinyje su sudėtine chemoterapija fluoropirimidinių ir platinos vaistinių preparatų pagrindu, vietiškai išplitusios ar metastazavusios skrandžio, skrandžio ir stemplės jungties ar stemplės HER-2 neigiamos adenokarcinomos pirmaeiliam gydymui geros funkcinės būklės (ECOG 0 ar 1) suaugusiems, kurių navikai ekspresuoja PD-L1 ir CPS rodmuo yra ≥ 5. Gydymo trukmė ne ilgesnė kaip 24 mėnesiai. Gydymas tęsiamas iki nepriimtino toksinio poveikio atsiradimo, ligos progresavimo arba planuoto gydymo užbaigimo“.
4.	Nivolumabas	Opdivo	UAB „Swixx Biopharma“	Stemplės vėžys C15	2025-03-27	0,36	122 781	Sudarytų apie 751 tūkst. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 1 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 736 tūkst. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 1 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas monoterapijai neoperuotina pažengusia, atsinaujinusia arba metastazavusia stemplės plokščiųjų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo ar atsinaujino fluoropirimidinių ir platinos pagrindo chemoterapijos metu ar baigus gydymą arba kurie fluoropirimidinių ir platinos pagrindo chemoterapinio gydymo netoleravo“

5.	Finerenonas	Kerendia	UAB „Bayer“	Lėtine inkstų liga N18.1 – N18.4	2025-02-27	0,061	30 286	Sudarytų ir didėtų apie 521 tūkst. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 4,728 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„1. Prieš pradėdant gydymą paciento aGFG >25 mL/min/1,73 m ² ir albuminurija ≥3 mg/mmol; 2. Pacientai, sergantys arterine ar kitos kilmės hipertenzija, jau yra gydomi didžiausiomis toleruojamomis angiotenziną konvertuojančio fermento inhibitoriais (AKFi) arba angiotenzino receptorių blokatoriais (ARB), išskyrus kai toks gydymas yra neefektyvus, netoleruojamas arba kontraindikuotinas; 3. Pacientų 2 tipo cukrinio diabeto gydymas optimizuotas pagal galiojančias gaires, įskaitant gydymą SGLT2 inhibitoriumi, jeigu toks gydymas indikuotinas pagal cukrinio diabeto arba kitą diagnozę, išskyrus, kai toks gydymas yra neefektyvus, netoleruojamas arba kontraindikuotinas; 4. Išskyrus sergančiuosius 1-o tipo cukriniu diabetu.“
----	-------------	----------	-------------	----------------------------------	------------	-------	--------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

A sąrašas - Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašas

Komisija - Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisija

PSDF - Privalomojo sveikatos draudimo fondas

Rezervinis vaistinių preparatų sąrašas – Komisijos apsvaistytų vaistinių preparatų, kuriuos Komisija yra nusprendusi siūlyti įrašyti į A sąrašą ar Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašą, tačiau priimant sprendimą Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto finansinės galimybės tam yra nepakankamos, sąrašas.

Parengė:

Jolita Volkavičienė, tel. +370 5 264 8757