



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2025-06-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2025 m. liepos 17 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. doraviriną/lamivudiną/tenofoviro dizoproksilį (*Delstrigo*), skirtą ŽIV-1 infekuotų suaugusiųjų gydymui (TLK-10-AM kodai B20-B24), kai nėra jokių ankstesnių ar dabartinių duomenų apie atsparumą NNATI klasės vaistiniams preparatams, lamivudinui ar tenofovirui (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);

1.2. lumakaftorą/ivakaftorą (*Orkambi*), skirtą cistinei fibrozei gydyti 1 metų ir vyresniems pacientams (TLK-10-AM kodas E84), kurie yra homozigotiniai CFTR geno *F508del* mutacijos atžvilgiu (pareiškėjas – UAB „Medison Pharma Lithuania“);

1.3. tislelizumabą (*Tevimbra*), skirtą derinyje su karboplatina ir arba paklitakseliu, arba nabpaklitakseliu suaugusių pacientų, kuriems diagnozuotas plokščialąstelinis NSLPV, pirmos eilės gydymui (TLK-10-AM kodas C34), kai yra vietškai išplitęs NSLPV ir pacientams neketinama atlikti chirurginės rezekcijos ar skirti chemoradioterapijos su platinos vaistiniais preparatais, arba metastazavęs NSLPV (pareiškėjas – BeiGene Switzerland GmbH);

1.4. rozuvastatiną/perindoprilį (*Pixoroso*), skiriama sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka suaugusiųjų pirminei arterinei hipertenzijai gydyti (TLK-10-AM kodai I10, I11), kartu esant gydymo statiniais indikacijų (TLK-10-AM kodai E78, I21, I22, I20.8, I25.2, I63, I65, I66, I69.3, G45, Z95.1, Z95.5) (pareiškėjas – UAB „KRKA Lietuva“);

1.5. enkorafenibą (*Braftovi*), skirtą suaugusiems pacientams, sergantiems neoperuojama arba metastazavusia melanoma su BRAF V600 mutacija, gydyti (TLK-10-AM kodas C43) derinyje su binimetinibu ir binimetinibą (*Mektovi*), skirtą kartu su enkorafenibu suaugusių pacientų, sergančių neoperabilia arba metastazavusia melanoma ir turinčių BRAF V600 geno mutaciją, gydymui (TLK-10-AM kodas C43) (pareiškėjas – UAB „Medis Pharma Lithuania“);

1.6. berotralstatą (*Orladeyo*), skirtą suaugusiems pacientams ir 12 metų arba vyresniems paaugliams pasikartojančių paveldimos angioneurozinės edemos (PAE) priepuolių įprastinei profilaktikai (TLK-10-AM kodas D84.1) (pareiškėjas – UAB „Swixx Biopharma“);

2. Dėl 2025 m. gegužės 23 d. UAB „AstraZeneca Lietuva“ rašto „Dėl sutarties pakeitimo projekto“.

3. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę 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) (pareiškėjas – UAB „Valdmedika“).



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

4. Dėl 2025 m. gegužės 20 d. UAB „Labostera“ rašto „Dėl medicinos pagalbos priemonių išdavimo“.

5. Dėl Lietuvos hematologų draugijos 2025 m. sausio 15 d. rašto „Dėl lėtinės limfocitinės leukemijos gydymo ir skyrimo sąlygų keitimo“.

6. Dėl 2025 m. gegužės 30 d. Lietuvos endokrinologų draugijos rašto „LED kreipimasis dėl kito patikslinto cukrinio diabeto ir nepatikslinto cukrinio diabeto (E13-E14) gydymo kompensuojamaisiais vaistais“.

7. Kiti papildomi klausimai.