

**Rezervinis vaistų sąrašas (PRIORITETINE TVARKA)
Po Komisijos 2025-10-09 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	Skyrimo sąlygos
1.	Liutecio (177Lu) vipivotido tetraksetaną	Pluvicto	SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas	Prostatos vėžys C61	2025-03-20	0,42	144 106	Jei vaistas būtų skiriamas 112-157 pacientams pirmaisiais-penktaisais kompensavimo metais, 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 membranose 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	Skyrimo sąlygos
1.	Nivolumabas	Opdivo	UAB „Swixx Biopharma“	Stemplės vėžys C15	2025-03-27	0,36	122 781	Jei vaistas būtų skiriamas 53–72 pacientams pirmaisiais-penktaisais kompensavimo metais, 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, atsinaujusia 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“.
2.	Trifluridinas ir Tipiracilas	Lonsurf	UAB „Servier Pharma“	Storosios (gaubtinės) žarnos piktybinis navikas, tiesiosios ir riestinės gaubtinės žarnos jungties piktybinis navikas, tiesiosios žarnos piktybinis navikas, C18-C20	2025-09-18	0,35	24 713	Jei vaistinis preparatas būtų skiriamas 210 pacientų pirmaisiais-penktaisais kompensavimo metais, sudarytų apie 2,3 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 1,3 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas monoterapijai arba derinyje su bevacizumabu suaugusių pacientų, sergančių metastazavusiu gaubtinės ir tiesiosios žarnos vėžiu gydymui, kai anksčiau šios būklės gydymui buvo taikytos dvi vėžio gydymo schemas“.
3.	Durvalumabas	Imfinzi	UAB „Astra Zeneca“)	Intrahepatinio tulžies latako karcinoma, tulžies pūslės piktybinis navikas, ekstrahepatinio tulžies latako	2025-06-12	0,34	128 488	Jei vaistas būtų skiriamas 58-93 pacientams pirmaisiais-penktaisais kompensavimo metais, sudarytų ir didėtų apie 2,0 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 3,2 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas derinyje su gemcitabinu ir platinos preparatais suaugusiųjų neoperuotino arba metastazavusio tulžies takų vėžio, įskaitant intrahepatinio tulžies latako karcinoma, tulžies pūslės piktybinį naviką, ekstrahepatinio tulžies latako piktybinį naviką, tulžies latako išplitusį piktybinį naviką, ir nepatikslingo tulžies takų piktybinio naviko pirmos eilės gydymui“

				piktybinis navikas, tulžies takų išplitęs piktybinis navikas C2 2.1, C23, C24.0, C24.8, C24.9					
4.	Sacituzumabas govitekanas	<i>Trodely</i>	UAB „Swixx Biopharma“	Krūties vėžys C50	2025-06-12	0,24	226 033	Jei vaistas būtų skiriamas 75-166 pacientams pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais, sudarytų apie 3,0 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 6,7 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 2,5 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 5,6 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas monoterapijai neoperuotinam ar metastazavusiam krūties vėžiui gydyti, kai nustatomi teigiami hormonų receptoriai ir žmogaus HER2 yra neigiamas, kai anksčiau buvo taikyta endokrininė terapija ir bent dvi papildomos sisteminės terapijos nuo išplitusio vėžio“
5.	Dapaglifloziną	<i>Forxiga</i>	UAB „AstraZeneca Lietuva“	Lėtinis inkstų nepakankamumas N18	2025-10-09	0,2	7950	Jei vaistas būtų skiriamas 5389-8805 pacientams pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais, sudarytų ir didėtų apie 2,0 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 3,2 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas standartinio gydymo papildymui pacientams, vartojantiems didžiausias patvirtintas toleruojamas AKF inhibitorių arba angiotenzino receptorių blokatorių dozes (nebent jie kontraindikuotini), kurių apskaičiuotas GFG prieš pradėdant gydymą dapagliflozinu yra 25–90 ml/min/1,73 m ² “.
6.	Finerenonas	<i>Kerendia</i>	UAB „Bayer“	Lėtine inkstų liga N18.1 – N18.4	2025-02-27	0,061	30 286	Jei vaistas būtų skiriamas 1 319-11 964 pacientams pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais, 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 apsvartytų 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