

**Rezervinis vaistų sąrašas (PRIORITETINE TVARKA)
Po Komisijos 2025-05-29 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 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	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.	Olaparibas	Lynparza	UAB „Astra Zeneca“	kiaušidžių, kiaušintakių arba pirminės pilvaplėvės vėžys C56, C57.0, C48	2025-04-24	1,7	47 710,7	Sudarytų ir didėtų apie 3,9 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 8,6 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas palaikomajam gydymui derinyje su bevacizumabu suaugusių pacienčių, sergančių progresavusiu (FIGO III ar IV stadijos) didelio piktybiškumo laipsnio epiteliniu kiaušidžių, kiaušintakių arba pirminiu pilvaplėvės vėžiu, kai vėžys yra homologinės rekombinacijos nepakankamumo (angl. homologous recombination deficiency, HRD) teigiamos būklės, nulemtos BRCA1/2 mutacijos ir (arba) genomo nestabilumo ir yra pasireiškęs visiškasis arba dalinis atsakas į baigtą pirmos eilės sudėtinį gydymą chemoterapiją platinos pagrindu ir bevacizumabu. Gydymo trukmė olaparibu ne ilgesnė kaip 24 mėnesiai. Suminė gydymo bevacizumabu trukmė, į kurią įeina pirmaeiliam gydymui vartojamas bevacizumabas derinyje su chemoterapija ir palaikomajam gydymui vartojamas bevacizumabas derinyje su olaparibu ne ilgesnė kaip 15 mėnesių. Gydymas tęsiamas iki nepriimtino toksinio poveikio“.

