



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2025-11-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2025 m. lapkričio 27 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per *Microsoft Teams* programą.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinį preparatą:

1.1. tislelizumabą (*Tevimbrą*), skirtą vietiškai išplitusiu ar metastazavusiu NSLPV sergančių suaugusių pacientų gydymui (TLK-10-AM kodas C34) po anksčiau skirtos chemoterapijos su platinos vaistiniais preparatais. Pacientams, kuriems nustatyta EGFR mutacijų arba ALK teigiamas NSLPV, prieš skiriant tislelizumabo anksčiau taip pat turėjo būti skirtas tikslinis gydymas (pareiškėjas – „BeiGene Switzerland GmbH“);

1.2. tislelizumabą (*Tevimbrą*), skirtą derinyje su pemetreksedu ir chemoterapija su platinos vaistiniais preparatais suaugusių pacientų, kuriems diagnozuotas neplokščialąstelinis NSLPV ir kurių navikai turi PD-L1 ekspresiją $\geq 50\%$ naviko ląstelių pirmos eilės gydymui (TLK-10-AM kodas C34), be EGFR mutacijų arba ALK mutacijų bei kai yra vietiškai išplitęs NSLPV ir pacientams neketinama atlikti chirurginės rezekcijos ar skirti chemoradioterapijos su platinos vaistiniais preparatais, arba metastazavęs NSLPV (pareiškėjas – „BeiGene Switzerland GmbH“);

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 vietiškai išplitęs NSLPV ir pacientams neketinama atlikti chirurginės rezekcijos ar skirti chemoradioterapijos su platinos vaistiniais preparatais, arba metastazavęs NSLPV (pareiškėjas – BeiGene Switzerland GmbH);

1.4. tislelizumabą (*Tevimbra*), skirtą monoterapijai neoperabilia, vietiškai išplitusia ar metastazavusia stemplės plokščialąsteline karcinoma sergančių suaugusių pacientų gydymui (TLK-10-AM kodas C15) po anksčiau skirtos chemoterapijos su platinos preparatais (pareiškėjas – BeiGene Switzerland GmbH);

1.5. tislelizumabą (*Tevimbra*), skirtą kartu su chemoterapija platinos pagrindu suaugusių pacientų, sergančių neoperuotina, vietiškai išplitusia arba metastazavusia SPLK, kurių navikai turi PD-L1 išraišką su TAP įverčiu ≥ 5 , pirmos eilės gydymui (TLK-10-AM kodas C15) (pareiškėjas – BeiGene Switzerland GmbH);

2. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę:

2.1. *Ultraseal LAA* širdies kairiojo prieširdžio ausytės perkateterinio uždariklio su įvedimu sistema (TLK-AM-10 kodai I48.0, I48.1, I48.2, I48.3, I48.4, I48.9) (pareiškėjas – UAB „Formedics“);



3. Dėl 2025 m. lapkričio 14 d. UAB „AbbVie“ rašto „Dėl vaistinio preparato Mirvetuksimabo Soravtansino (Elahere) kompensavimo“.

4. Dėl 2025 m. rugsėjo 22 d. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos rašto „Dėl trivalentės geležies preparatų grupavimo“.

5. Dėl 2025 m. spalio 7 d. UAB „Novo Nordisk Pharma“ rašto „Dėl vaistinio preparato „Ozempic“ išgrupavimo, papildomos dozuotės įtraukimo į Kainyną ir jų kainodaros“.

6. Dėl 2025 m. spalio 23 d. Lietuvos parenterinės ir enterinės mitybos draugijos rašto „Dėl prailginimo vamzdelio, skirto sujungti su gastrostominiu vamzdeliu, skyrimo sąlygų patikslinimo“.

7. Dėl 2025 m. spalio 9 d. Lietuvos alergologų ir klinikinių imunologų draugija rašto „Dėl omalizumabo skyrimo lėtinei spontanei dilgėlinei supaprastinimo ir 6 mėn. kompensuojamo recepto termino nustatymo“.

8. Kiti papildomi klausimai.