

**Rezervinis vaistų sąrašas (PRIORITETINE TVARKA)
Po Komisijos 2025-11-27 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	Jei vaistas būtų skiriamas 112-157 pacientams pirmaisiais-penktaisiais 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	Skirimo sąlygos
1.	Glofitamabas	Columvi	UAB „Roche Lietuva“	Difuzinė didelių B ląstelių limfoma, Tarpuplaučio (užkrūčio liaukos) didelių B ląstelių limfoma C83.3, C85.2	2025-10-30	2,26	128 487	Jei vaistinis preparatas būtų skiriamas 28-36 pacientams pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais, sudarytų apie 3,1 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 4,0 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 3,0 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 3,9 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas monoterapijai recidyvavusia ar atsparia difuzine didelių B ląstelių limfoma sergantiems suaugusiems pacientams, kuriems anksčiau buvo skirti du ar daugiau sisteminio poveikio gydymo būdai ir kurių būklė progresavo po CAR-T terapijos ar autologinės transplantacijos arba CAR-T terapija jiems netinkama“.
2.	Enkorafenibas	Braftovi	UAB „Medis Pharma Lithuania“	Storosios žarnos vėžys C18-C21	2025-12-11	0,42	128 488	Jei vaistinis preparatas būtų skiriamas 33-44 pacientams pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais, sudarytų apie 456 tūkst. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 608 tūkst. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 807 tūkst. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 1,1 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas derinyje su cetuksimabu metastazavusiu storosios žarnos vėžiu su BRAF V600 mutacija sergantiems suaugusiems pacientams antros ar vėlesnės eilės gydymui“ Kartu į A sąrašą įrašomas cetuksimabas „Skiriamas derinyje su enkorafenibu metastazavusiu storosios žarnos vėžiu su BRAF V600 mutacija sergantiems suaugusiems pacientams antros ar vėlesnės eilės gydymui“
2.	Mirvetuksimabas soravtansinas	Elahere	UAB „AbbVie“	Retroperitoninio tarpo ir pilvaplėvės piktybinis navikas, kiaušidės piktybinis navikas, kitų ir nepatikslintų moters lyties organų piktybinis navikas C48, C56, C57	2025-10-30	0,379	128 487	Jei vaistinis preparatas būtų skiriamas 54-81 pacientams pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais, sudarytų apie 2,6 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 4,0 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 2,6 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 3,9 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas monoterapijai suaugusių pacientų, sergančių platinai atspariu didelio piktybiškumo laipsnio epiteliniu kiaušidžių, kiaušintakių arba pirminiu pilvaplėvės vėžiu, turinčiu teigiamą folatų receptorių alfa (FRa) rodmenį, kurios jau buvo gydytos trimis sisteminio gydymo režimais. Gydymas tęsiamas iki ligos progresavimo arba nepriimtino toksinio poveikio atsiradimo“.
3.	Nivolumabas	Opdivo	UAB „Swixx Biopharma“	Stemplės vėžys C15	2025-03-27	0,36	122 781	Jei vaistas būtų skiriamas 53-72 pacientams pirmaisiais-penktaisiais 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, atsinaujinusia arba metastazavusia stemplės plokščiųjų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo ar atsinaujino fluoropirimidinų ir platinos pagrindo chemoterapijos metu ar baigus gydymą arba kurie fluoropirimidinų ir platinos pagrindo chemoterapinio gydymo netoleravo“.

4.	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	Jeį 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”.
5.	Durvalumabas	Imfinzi	UAB „Astra Zeneca”)	Intrahepatinio tulžies latako karcinoma, tulžies pūslės piktybinis navikas, ekstrahepatinio tulžies latako piktybinis navikas, tulžies takų išplitęs piktybinis navikas C22.1, C23, C24.0, C24.8, C24.9	2025-06-12	0,34	128 488	Jeį 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 karcinomą, tulžies pūslės piktybinį naviką, ekstrahepatinio tulžies latako piktybinį naviką, tulžies latako išplitusį piktybinį naviką, ir nepatiksinto tulžies takų piktybinio naviko pirmos eilės gydymui”
6.	Tislelizumabas	Tevimbra	BeiGene Switzerland GmbH	Stemplės piktybinis navikas C15	2025-11-27	0,34	128 488	Jeį vaistinis preparatas būtų skiriamas 53-72 pacientams pirmaisiais-penktaisais kompensavimo metais, sudarytų apie 398 tūkst. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 541 tūkst. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 390 tūkst. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 529 tūkst. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas monoterapijai neoperuotina pažengusia arba metastazavusia stemplės plokščiųjų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo po gydymo fluoropirimidinų ir platinos pagrindo chemoterapija arba kurie fluoropirimidinų ir platinos pagrindo chemoterapinio gydymo netoleravo“
7.	Sacituzumabas govitekanas	Trodely	UAB „Swixx Biopharma“	Krūties vėžys C50	2025-06-12	0,24	226 033	Jeį vaistas būtų skiriamas 75-166 pacientams pirmaisiais-penktaisais 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”
8.	Dapagliflozinas	Forxiga	UAB „AstraZeneca Lietuva”	Lėtinis inkstų nepakankamumas N18	2025-10-09	0,2	7950	Jeį vaistas būtų skiriamas 5389-8805 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 standartinio gydymo papildymui pacientams, vartojantiems didžiausias patvirtintas toleruojamas AKF inhibitorių arba angiotenzino receptorių blokatorių dozes (nebent jie kontraindikuotini), kurių apskaičiuotas GFG prieš pradėdant gydymą dapaglifloziniu yra 25–90 ml/min/1,73 m ² ”.
9.	Frukvintinibas	Fruzaqla	UAB „Takeda“	Storosios (gaubtinės) žarnos piktybinis navikas, tiesiosios ir riestinės gaubtinės žarnos jungties piktybinis navikas, tiesiosios žarnos piktybinis navikas C18-C20	2025-11-13	0,1	128 487	Jeį vaistinis preparatas būtų skiriamas 157-235 pacientams pirmaisiais-penktaisais kompensavimo metais, sudarytų ir didėtų apie 2,0 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 3,0 Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas metastazavusio gaubtinės ar tiesiosios žarnos vėžio gydymui, kai liga progresavo gydant trifluridinu/tipiracilu ar regorafenibu“
10.	Polatuzumabo vedotinas	Polivy	UAB „Roche Lietuva“	Difuzinė didelių B ląstelių limfoma C83.3	2025-11-13	0,061	23 802,2	Jeį vaistinis preparatas būtų skiriamas 72-103 pacientams pirmaisiais-penktaisais kompensavimo metais, sudarytų ir didėtų apie 1,9 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 2,7 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais.	„Skiriamas derinyje su rituksimabu, ciklofosfamidų, doksorubicinu ir prednizonu anksčiau neįgydyta difuzine didelių B ląstelių limfoma sergantiems suaugusiems pacientams“.
11.	Finerenonas	Kerendia	UAB „Bayer“	Lėtine inkstų liga N18.1 – N18.4	2025-02-27	0,061	30 286	Jeį vaistas būtų skiriamas 1 319-11 964 pacientams pirmaisiais-penktaisais 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 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:

Mindaugas Žukauskas