



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2026-01-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2026 m. sausio 15 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. 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. inklisiraną (*Leqvio*), skirtą suaugusiųjų, sergančių pirmine hipercholesterolemija (heterozigotine šeimine ir nešeimine) arba mišria dislipidemija, gydymui (TLK-10-AM kodai E78, I20.0, I20.8, I21, I25.2, Z95.5, Z95.1) papildant dietą:

- deriniu su statinu ar statinu ir kitais lipidų kiekį mažinančiais vaistiniais preparatais pacientams, kuriems negalima pasiekti tikslinių mažo tankio lipoproteinų cholesterolio (MTL-C) reikšmių skiriant didžiausią toleruojamą statino dozę, arba

- vartojant vien šio vaistinio preparato arba jo derinio su kitais lipidų kiekį mažinančiais vaistiniais preparatais pacientams, kurie netoleruoja statinų ar kuriems jų vartoti negalima (pareiškėjas - SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas);

1.3. rukaparibą (*Rubraca*), skirtą monoterapijai palaikomajam gydymui suaugusioms pacientėms (TLK-10-AM kodai C48, C56, C57), sergančioms išplitusiu (III ir IV stadijos pagal FIGO) aukšto piktybiškumo epiteliniu kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminiu pilvaplėvės vėžiu, kai stebimas atsakas (visiškas arba dalinis) į pirmaeilį gydymą chemoterapija platinos pagrindu (pareiškėjas - UAB „Norameda“);

1.4. evolokumabą (*Repatha*), skirtą papildomam gydymui (TLK-10-AM kodai E78 kartu su I20.0, I20.8, I21, I25.2; I63; I69.3; Z95.1; Z95.5) koreguojant kitus rizikos veiksnius suaugusiems, sergantiems aterosklerozine kardiovaskuline liga (miokardo infarktu, smegenų infarktu arba periferinių arterijų liga), siekiant sumažinti MTL-C koncentraciją bei kardiovaskulinę riziką:

- derinyje su didžiausiomis toleruojamomis statinų dozėmis kartu su kitais lipidų koncentraciją mažinančiais vaistiniais preparatais arba be jų;

- vienas arba derinyje su kitais lipidų koncentraciją mažinančiais vaistiniais preparatais pacientams, kurie netoleruoja statinų arba kuriems statinai yra kontraindikuotini (pareiškėjas - Amgen Switzerland AG Vilniaus filialas);



1.5. evolokumabą (Repatha), skirtą papildomam gydymui (TLK-10-AM kodas E78.0) kartu taikant dietą suaugusiems, sergantiems pirmine hipercholesterolemija (heterozigotine šeimine ir nešeimine) arba mišria dislipidemija, ir 10 metų bei vyresniems vaikų populiacijos pacientams, sergantiems heterozigotine šeimine hipercholesterolemija:

- derinyje su statiniais arba statiniais ir kitais lipidų koncentraciją mažinančiais vaistiniais preparatais pacientams, kuriems, vartojant didžiausias toleruojamas statinų dozes, mažo tankio lipoproteinų cholesterolio (MTL-C) koncentracija nesumažėja iki siekiamo dydžio, arba

- vienas arba derinyje su kitais lipidų koncentraciją mažinančiais vaistiniais preparatais pacientams, kurie netoleruoja statinų arba kuriems statinai yra kontraindikuotini (pareiškėjas - Amgen Switzerland AG Vilniaus filialas);

1.6. tafamidį (Vyndaqel), skirtą transtiretino amiloidozei gydyti suaugusiems pacientams (TLK-10-AM kodai E85.8, I43.1), sergantiems laukinio tipo arba paveldėtąja kardiomiopatija (ATTR-CM) (pareiškėjas – Pfizer Liuksembourg SARL filialas);

1.7. akoramidį (Beyontra), skirtą gydyti suaugusiems pacientams (TLK-10-AM kodai E85.8, I43.1), sergantiems laukinio tipo arba pakitusio transtiretino amiloidoze su kardiomiopatija (pareiškėjas – UAB „Bayer“).

2. Dėl 2026 m. sausio d. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos rašto „Dėl 2026 m. rezervinio vaistų sąrašo, rezervinio medicinos pagalbos priemonių sąrašo ir PSDF biudžeto galimybių“.

3. Dėl 2026 m. sausio 8 d. Gydytojų klinikinių farmakologų asociacijos rašto „Dėl mažos molekulinės masės heparinų kompensavimo nėščiosioms giliųjų venų trombozei bei plaučių embolijai gydyti“.

4. Kiti papildomi klausimai.