



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2026-03-  
kompensavimo komisijos nariui

### DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2026 m. kovo 19 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. amivantamabą (Rybrevant), skirtą suaugusių pacientų, sergančių išplitusiu nesmulkiašteliniu plaučių vėžiu (NSLPV) su epidermio augimo faktoriaus receptoriaus (EAFR) 19 egzono delecijomis arba 21 egzono L858R substitucijos mutacijomis, pirmos eilės gydymui (TLK-10-AM kodas C34) kartu su lazertinibu (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

1.2. liutecio (177Lu) oksodotreotidą (Lutathera), skirtą gydyti nerezekuotinus arba metastazavusius, progresuojančius, gerai diferencijuotus (G1 ir G2), somatostatino receptoriams teigiamus gastroenteropankreatinius neuroendokrininius navikus (GEP-NEN) suaugusiesiems (TLK-10-AM kodai C17.1-C17.9, C18.0-C18.5, C25) (pareiškėjas – SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas);

1.3. nebivololį / amlodipiną (Kliqgo), skirtą pirminės arterinės hipertenzijos gydymui (TLK-10-AM kodas I11.9) kaip pakaitinį gydymą suaugusiesiems pacientams, kurių būklė jau yra tinkamai sureguliuota kartu vartojant atskiras nebivololio ir amlodipino tabletes, kuriose šių medžiagų dozės yra tokios pačios kaip derinyje (pareiškėjas – UAB „Berlin Chemie Menarini Baltic“).

2. Dėl vaistinio preparato asciminibo (Scemblix), skirto gydyti suaugusiesiems pacientams (TLK-10-AM kodas C92.1), kuriems diagnozuota lėtinės fazės Philadelphia chromosomai teigiama lėtinė mieloidinė leukemija (Ph+ LML-LF) bei kuriems anksčiau buvo skirtas gydymas dviem ar daugiau tirozinkinazės inhibitorių (pareiškėjas - SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas).

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

4. Dėl 2025 m. gruodžio 22 d. Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialo rašto „Dėl vaistinių preparatų botulino toksino perkėlimo į ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą)“ ir dėl 2025 m. sausio 21 d. VLK rašto „Dėl panašaus gydomojo poveikio vaistinių preparatų grupės ir jų ekvivalentinių dozių nustatymo“.

5. Dėl 2026 m. vasario 24 d. VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos rašto „Dėl Intersticinėms plaučių ligoms skiriamų vaistų skyrimo sąlygų“.

6. Dėl 2026 m. kovo 3 d. "Kraujas" asociacijos raštas „Dėl hematologinių ligonių priešinfekcinės profilaktikos prieinamumo“.



Biudžetinė įstaiga  
Vilniaus g. 33  
LT-01402 Vilnius

Tel. +370 800 66 004  
El. p. [ministerija@sam.lt](mailto:ministerija@sam.lt), <https://sam.lrv.lt>  
E. pristatymo dėžutės adresas 188603472

Duomenys kaupiami ir saugomi  
Juridinių asmenų registre  
Kodas 188603472

7. Dėl 2026 m. sausio 9 d. Lietuvos neurologų asociacijos rašto „Dėl išsėtinės sklerozės gydymo aprašo atnaujinimo – pakartotinis kreipimasis“.
8. Dėl 2025 m. birželio 11 d. Lietuvos onkologų draugijos rašto „Dėl apalutamido skyrimo sąlygų“.
9. Dėl 2026 m. sausio 27 d. Lietuvos onkologų draugijos rašto „Dėl darolutamido kompensavimo sąlygų“.
10. Kiti papildomi klausimai.