



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. balandžio 2 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. rekombinantinį žmogaus folitropiną alfa ir rekombinantinį žmogaus lutropiną alfa (Pergoveris), skirtą stimuliuoti folikulų vystymąsi suaugusioms moterims su ryškiu LH ir FSH nepakankamumu (TLK-10-AM kodas N97) (pareiškėjas – UAB „Merck Serono“);

1.2. elranatamabą (Elrexfio), skiriamą kaip monoterapiją suaugusiems pacientams, sergantiems recidyvuojančia ir refrakterine daugine mieloma (TLK-10-AM kodas C90.0), kuriems prieš tai buvo taikyti ne mažiau kaip trys gydymo būdai, įskaitant imunomoduliatorių, proteosomos inhibitorių ir antikūnus prieš CD38 antigeną, ir kurių liga progresavo po paskutinio gydymo (pareiškėjas – Pfizer Liuksembourg SARL filialas);

1.3. daratumumabą (Darzalex), skirtą derinyje su bortezomibu, lenalidomidu ir deksametazonu gydymui suaugusiems pacientams (TLK-10-AM kodas C90.0), kuriems naujai buvo diagnozuota dauginė mieloma (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

1.4. žmogaus alfa1 proteazės inhibitorių (Respreeza), skirtą palaikomajam gydymui (TLK-10-AM kodas E88.0), siekiant sulėtinti emfizemos progresavimą suaugusiems, kuriems yra dokumentuota sunki alfa1 proteazės inhibitoriaus stoka (pvz., genotipai PiZZ, PiZ(null), Pi(null,null), PiSZ) (pareiškėjas – Baltic HC Solutions OÜ);

1.5. nivolumabą ir ipilimumabą (Opdivo ir Yervoy), skirtą suaugusiųjų ir 12 metų bei vyresnių paauglių pažengusios (nerezekuotinos ar metastazavusios) melanomos pirmos eilės gydymui (TLK-10-AM kodas C43) derinant su ipilimumabu (pareiškėjas – UAB „Swixx Biopharma“).

2. Dėl 2026 m. kovo 19 d. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos rašto „Dėl vaistinio preparato mavakamteno (Camzyos) derybų rezultatų“.

3. Dėl 2026 m. kovo 17 d. Lietuvos vaikų onkohematologų draugijos rašto „Dėl rivaroksabano (Xarelto) kompensavimo sąlygų vaikams iki 18 metų“.

4. Dėl 2026 m. vasario 23 d. SIA Novartis Baltics Lietuvos filialo rašto „Dėl vaistinio preparato Lutathera skyrimo sąlygų peržiūros“

5. Dėl 2026 m. kovo 12 d. Lietuvos sveikatos mokslų universiteto rašto „Dėl vaistinių preparatų tafamidžio ir akoramidžio skyrimo sąlygų“, 2026 m. kovo 19 d. VšĮ Klaipėdos universiteto ligoninės rašto „Dėl vaistinių preparatų tafamidžio ir akoramidžio skyrimo sąlygų“ ir 2026 m. kovo



23 d. VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos rašto „Dėl vaistinių preparatų tafamidžio ir akoramidžio skyrimo sąlygų“.

6. Kiti papildomi klausimai.

Mažena Bortkevič, tel. +370 5 219 3327, el. p. mazona.bortkevic@sam.lt