



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2026-07-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2026 m. liepos 9 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per *Microsoft Teams* programą.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinių preparatą:

1.1. durvalumą (Imfinzi), skirtą derinyje su chemoterapija platinos pagrindu kaip neoadjuvantinį gydymą (TLK-10-AM kodas C34.0), po kurio kaip adjuvantinis gydymas skiriamas monoterapija Imfinzi, skirtas gydyti suaugusiems pacientams, sergantiems operuotinu nesmulkiašteliniu plaučių vėžiu (angl. *non small cell lung cancer*, NSCLC), kai yra didelė ligos atkryčio rizika ir nėra epidermio augimo faktoriaus receptorių (angl. *epidermal growth factor receptor*, EGFR) mutacijų arba anaplatinės limfomos kinazės (ALK) geno sekos pokyčių (pareiškėjas – UAB „AstraZeneca Lietuva“);

1.2. durvalumą (Imfinzi), skirtą gydyti suaugusiems, sergantiems neišplitusiu smulkiašteliniu plaučių vėžiu (angl. *limited-stage small cell lung cancer*, LS-SCLC) (TLK-10-AM kodas C34), kurių liga neprogresavo po chemospindulinio gydymo platinos pagrindu (pareiškėjas – UAB „AstraZeneca Lietuva“);

1.3. guselkumą (Tremfya), skirtą vidutinio sunkumo ir sunkaus aktyvaus opinio kolito gydymui suaugusiems pacientams gydymui (TLK-10-AM kodas K51), kuriems pasireiškė nepakankamas atsakas į įprastą gydymą ar biologinę terapiją, atsakas pranyko arba jie tokio gydymo netoleravo (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

1.4. guselkumą (Tremfya), skirtą vidutinio sunkumo ir sunkios aktyvios Krono ligos gydymui suaugusiems pacientams (TLK-10-AM kodas K50), kuriems pasireiškė nepakankamas atsakas į įprastą gydymą ar biologinę terapiją, atsakas pranyko arba jie tokio gydymo netoleravo (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

1.5. risankizumą (Skyrizi), skirtą suaugusiems pacientams, sergantiems vidutinio sunkumo ir sunkia aktyvia Krono liga, gydyti (TLK-10-AM kodas K50), jeigu atsakas į gydymą standartiniais arba biologiniais vaistiniais preparatais buvo nepakankamas ar prarastas, arba kai pacientas šių vaistinių preparatų netoleravo (pareiškėjas – UAB „AbbVie“);

1.6. daratumumą (Darzalex), skirtą derinti su ciklofosfamidų, bortezomibu ir deksametazonu suaugusiųjų pacientų, kuriems naujai buvo diagnozuota sisteminė AL amiloidozė, gydymui (TLK-10-AM kodai E85.8 ir E85.9) (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);



Biudžetinė įstaiga
Vilniaus g. 33
LT-01402 Vilnius

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

Duomenys kaupiami ir saugomi
Juridinių asmenų registre
Kodas 188603472

1.7. akalabrutinibą, skirtą derinyje su venetoklaksu ir obinutuzumabu arba be obinutuzumabo suaugusių pacientų, sergančių anksčiau negydyta lėtine limfocitine leukemija (LLL), gydymui (TLK-10-AM kodas C91.1) (pareiškėjas – UAB „AstraZeneca Lietuva“);

1.8. akalabrutinibą, skirtą gydyti suaugusiems pacientams (TLK-10-AM kodas C83.1), sergantiems recidyvuojančia arba atsparia mantijos ląstelių limfoma (MLL), kurie anksčiau nebuvo gydyti Brutono kinazės (BTK) inhibitoriumi (pareiškėjas – UAB „AstraZeneca Lietuva“).

2. Dėl 2026 m. balandžio 22 d. UAB „Roche Lietuva“ rašto „Dėl vaistinio preparato faricimabo (Vabysmo) derybų“.

3. Dėl 2026 m. gegužės 15 d. UAB „Bayer“ rašto „Dėl vaistinio preparato aflibercepto pervedimo į A sąrašą“.

4. Dėl 2026 m. kovo 17 d. Lietuvos akušerių ginekologų draugijos rašto „Dėl geriamųjų kontraceptinių priemonių, skirtų endometriozei gydyti“.

5. Dėl 2026 m. balandžio 22 d. UAB „Gadarvy“ rašto „Dėl medicinos pagalbos priemonės specialiosios medicininės paskirties maisto produkto „Modulen IDB“ kompensavimo“.

6. Dėl 2026 m. birželio 4 d. Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialo rašto „Dėl vaistinio preparato kabozantinibo (Cabometyx)“.

7. Dėl 2026 m. balandžio 29 d. UAB „Viatris“ rašto „Dėl prašymo koreguoti pimekrolimuzo kompensavimo sąlygas“.

8. Dėl 2026 m. balandžio 29 d. Gedeon Richter Plc. atstovybės rašto „Dėl vaistinio preparato relugolikso/ estradiolio/ noretisterono acetato (Ryeqo) kompensavimo“.

9. Kiti papildomi klausimai.