

LABAI RETŲ ŽMOGAUS SVEIKATOS BŪKLIŲ GYDYMO IŠLAIDŲ KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

2026-07-20 Nr. KI-71
Vilnius

Posėdis įvyko: 2026-07-17/20;

Posėdžio pirmininkė – Irma Medžiaušaitė;

Posėdžio sekretorius – Agnė Grušėckienė;

Posėdis vyko nuotoliniu būdu (susirašinėjant el. paštu);

Dalyvavo Komisijos nariai: Irma Medžiaušaitė, Žydrūnė Baigienė, Asta Tamulėnė, Daiva Žaromskienė, Eglė Balčiūnienė (kvorumas yra);

Komisijos sekretoriatas: Agnė Grušėckienė;

VLK atstovai: Jolita Volbekienė.

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) darbo reglamento 7 punkto vykdymo.

2. Dėl gydymo įstaigų prašymų, pateiktų Eilių ir atsargų valdymo informacinėje sistemoje (toliau – EVIS) kompensuoti labai retos žmogaus sveikatos būklės gydymo išlaidas, svarstymas:

2.1. VšĮ Vilniaus universiteto ligoninės Santaros klinikų (toliau – Santaros klinikos) 2026-06-30 prašymas (EVIS Nr. 3135) kompensuoti vaistinio preparato *Luspaterceptum (Reblozyl)*, skirto gydyti mielodisplazinį sindromą, nepatikslintą (TLK-10-AM kodas – D46.9) ir refrakterinę citopeniją su daugiakilme displazija (TLK-10-AM kodas – M9985/3), įsigijimo išlaidas.

2.2. Santaros klinikų 2026-06-25 prašymas (EVIS Nr. 3179) kompensuoti vaistinio preparato *Pedismof Junior*, skirto gydyti visišką storosios (gaubtinės) ir plonosios žarnos aganglionozę (TLK-10-AM kodas – Q43.13), įsigijimo išlaidas.

2.3. Santaros klinikų 2026-07-10 prašymas (EVIS Nr. 3253 su žyma skubus) kompensuoti vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)*, skirto gydyti antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinį naviką (TLK-10-AM kodas – C74.1) ir feochromocitomą, piktybinę, metastazinę (TLK-10-AM kodas – M8700/6), įsigijimo išlaidas.

Pastabos:

1. Komisija veiklą vykdo ir sprendimus priima, vadovaudamasi Sprendimų dėl labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo priėmimo tvarkos aprašu (toliau – **Aprašas**) ir Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisijos darbo reglamentu (toliau – **Komisijos darbo reglamentas**), patvirtintais Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2015-12-30 įsakymu Nr. V-1566 „Dėl Sprendimų dėl labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo priėmimo tvarkos aprašo ir šių išlaidų kompensavimo komisijos darbo reglamento patvirtinimo“.

2. Valstybės duomenų agentūros duomenimis nuolatinių gyventojų skaičius 2026 metų pradžioje – 2 887 592 (<https://osp.stat.gov.lt/statistiniu-rodikliu-analize?indicator=S3R167#/>).

SVARSTYTA: 1. Dėl Komisijos darbo reglamento 7 punkto vykdymo.

Pirmininkė informavo Komisijos narius apie pareigą nusišalinti nedelsiant, atsiradus galimam interesų konfliktui, taip pat pasikeitus nešališkumo deklaracijoje ir (ar) interesų deklaracijoje nurodytai informacijai, nedelsiant (ne vėliau kaip per 1 darbo dieną) užpildyti šiuos dokumentus iš naujo. Šio posėdžio metu Komisijos nariai neinformavo apie nešališkumo deklaracijoje ir (ar) interesų deklaracijoje nurodytos informacijos pasikeitimą.

NUTARTA:

1. Komisijos narys V. Sutkus, atsižvelgdamas į tai, kad dirba Santaros klinikose, nusišalina priimant sprendimą dėl 2.1-2.3 darbotvarkės klausimų.
2. Komisijos narė V. Rutkauskaitė, atsižvelgdama į tai, kad dirba Santaros klinikose, nusišalina priimant sprendimą dėl 2.1-2.3 darbotvarkės klausimų.

2. Dėl gydymo įstaigų prašymų, pateiktų EVIS, kompensuoti labai retos žmogaus sveikatos būklės gydymo išlaidas, svarstymas:

SVARSTYTA: 2.1. Santaros klinikų 2026-06-30 prašymas (EVIS Nr. 3135) kompensuoti vaistinio preparato *Luspaterceptum (Reblozyl)*, skirto gydyti mielodisplazinį sindromą, nepatikslintą (TLK-10-AM kodas – D46.9) ir refrakterinę citopeniją su daugiakilme displazija (TLK-10-AM kodas – M9985/3), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-07-10 VLK pažyma Nr. 3K-26338, 2026-06-01 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-06-08 Lietuvos hematologų draugijos raštas ir VVKT 2026-07-01 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1247 „Dėl informacijos pateikimo“ (DVS registracija Nr. 3K-24992).

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2021 m. buvo registruoti 149 nauji pacientai, kuriems pirmą kartą nustatyta diagnozė mielodisplazinis sindromas, nepatikslintas (kodas D46.9 pagal TLK-10-AM), atitinkamai 2022 m. – 160, 2023 m. – 164, 2024 m. – 187, 2025 m. – 245. 2021-2025 m. buvo registruota vidutiniškai 181 pacientas, kuriam pirmą kartą nustatyta diagnozė mielodisplazinis sindromas, nepatikslintas (kodas D46.9 pagal TLK-10-AM).

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2021 m. buvo registruoti 3 nauji pacientai, kuriems pirmą kartą nustatyta diagnozė refrakterinė citopenija su daugiakilme displazija (kodas M9985/3 pagal TLK-10-AM), atitinkamai 2022 m. – 11, 2023 m. – 10, 2024 m. – 18, 2025 m. – 5. 2021-2025 m. buvo registruota vidutiniškai 9 pacientai, kuriems pirmą kartą nustatyta diagnozė refrakterinė citopenija su daugiakilme displazija (kodas M9985/3 pagal TLK-10-AM).

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2021 m. buvo registruota 0 naujų pacientų, kuriems pirmą kartą nustatyta diagnozė mielodisplazinis sindromas, nepatikslintas (kodas D46.9 pagal TLK-10-AM) ir refrakterinė citopenija su daugiakilme displazija (kodas M9985/3 pagal TLK-10-AM), atitinkamai 2022 m. – 6, 2023 m. – 3, 2024 m. – 10, 2025 m. – 4. 2021-2025 m. buvo registruota vidutiniškai 5 pacientai, kuriam pirmą kartą nustatyta diagnozė mielodisplazinis sindromas, nepatikslintas (kodas D46.9 pagal TLK-10-AM) ir refrakterinė citopenija su daugiakilme displazija (kodas M9985/3 pagal TLK-10-AM).

Interneto tinklapio www.orpha.net duomenimis mielodisplazinio naviko su mažais blastais (angl. *Myelodysplastic neoplasm with low blasts*) ORPHA 98826 paplitimas ar sergamumas nenurodytas. VLK siūlo prašyme (EVIS Nr. 3135) nurodytą sveikatos būklę priskirti labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Luspaterceptum (Reblozyl)* atitinka Aprašo 10.1.1, 10.1.2, 10.1.3 ir 10.2 papunkčiuose nurodytus kriterijus ir neatitinka 10.1.4 papunkčio kriterijų.

VLK pažymoje nurodo, kad Santaros klinikų prašyme EVIS Nr. 3135 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Luspaterceptum (Reblozyl)* įsigijimo išlaidos sudarytų (**konfidenciali informacija**), apskaičiuotos pagal gydymo įstaigos pateiktą kainą (Eur).

Komisija 2025-10-15 raštu Nr. 4K-14361 kreipėsi į vaistinio preparato *Luspaterceptum (Reblozyl)* gamintojo atstovo UAB Swixx Biopharma, prašant sumažinti vaistinio preparato kainą. Gamintojo atstovas 2025-10-27 el. paštu (DVS registracija Nr. 3K-23048) informavo, kad (**konfidenciali informacija**).

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir ligą – mielodisplazinį sindromą, nepatikslingą (TLK-10-AM kodas – D46.9) ir refrakterinę citopeniją su daugiakilme displazija (TLK-10-AM kodas – M9985/3) priskirti labai retoms žmogaus sveikatos būklėms, nes ji atitinka Farmacijos įstatymo 2 straipsnio 24¹ dalyje nurodytame labai retos žmogaus sveikatos būklės apibrėžime nurodytą paplitimo kriterijų ir kompensuoti 6 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Luspaterceptum* (*Reblozyl*) įsigijimo išlaidas pagal gydymo įstaigos prašyme nurodytą kainą (EVIS Nr. 3135). Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiaušaitė Žydrūnė Baigienė Asta Tamulėnė Daiva Žaromskienė Eglė Balčiūnienė	-

NUTARTA:

- Vadovaujantis Aprašo 8 ir 9 p., bei atsižvelgiant į 2026-07-10 VLK pažymyje Nr. 3K-26338 pateiktą informaciją, prašyme nurodytą ligą – mielodisplazinį sindromą, nepatikslingą (TLK-10-AM kodas – D46.9) ir refrakterinę citopeniją su daugiakilme displazija (TLK-10-AM kodas – M9985/3) priskirti labai retoms žmogaus sveikatos būklėms, nes ji atitinka Farmacijos įstatymo 2 straipsnio 24¹ dalyje nurodytame labai retos žmogaus sveikatos būklės apibrėžime nurodytą paplitimo kriterijų.
- Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti Santaros klinikų 2026-06-30 prašyme (EVIS Nr. 3135) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Luspaterceptum* (*Reblozyl*) įsigijimo išlaidas 6 mėn. gydymui (**konfidenciali informacija**):

Vaisto pavadinimas		Vaisto kiekis (pakuotėmis)	Kaina eurai, įskaitant 5 proc. PVM	
bendrinis pavadinimas (vaistinės medžiagos pavadinimas)	konkretus vaisto pavadinimas		vaisto pakuotės kaina	6 mėn. gydymo kaina
Luspaterceptum	<i>Reblozyl 75 mg NI</i>	8		
Bendra suma:				

- Pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl prašyme EVIS Nr. 3135 nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Luspaterceptum* (*Reblozyl*) įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 2 punktu.
- Dėl tolesnio gydymo vaistiniu preparatu *Luspaterceptum* (*Reblozyl*) išlaidų kompensavimo tęsimo gydymo įstaiga, pagrįsdama gydymo efektyvumą, turėtų kreiptis į VLK. Jei pagal gydymo įstaigos pateiktas išvadas būtų nustatytas ligos progresavimas, sprendimą dėl gydymo išlaidų kompensavimo tęsimo arba netęsimo turėtų priimti Komisija.

SVARSTYTA: 2.2. Santaros klinikų 2026-06-25 prašymas (EVIS Nr. 3179) kompensuoti vaistinio preparato *Pedismof Junior*, skirto gydyti visišką storosios (gaubtinės) ir plonosios žarnos aganglionozę (TLK-10-AM kodas – Q43.13), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-07-10 VLK pažyma Nr. 3K-26213, 2026-06-16 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-06-16 Lietuvos pediatrijos draugijos raštas ir VVKT 2026-06-30 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1240 „Dėl informacijos pateikimo“ (DVS registracija 2026-07-01 Nr. 3K-24986).

VLK pažymyje nurodoma, kad Komisijos sprendimu (2022-12-15 protokolas Nr. RLK-40) sveikatos būklė – visiška storosios (gaubtinės) ir plonosios žarnos aganglionozė (pagal TLK-10-AM žymima kodu Q43.13.) – priskirta labai retoms būklėms ir priimtas sprendimas dėl parenterinių tirpalų ir MPP įsigijimo išlaidų kompensavimo.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Pedismof Junior* atitinka Aprašo 10.1.2, 10.1.3 ir 10.2 papunkčiuose nurodytus kriterijus ir neatitinka 10.1.1 ir 10.1.4 papunkčių kriterijų.

VLK pažymoje nurodo, kad Santaros klinikų prašyme EVIS Nr. 3179 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Pedismof Junior*, skirto parenterinei mitybai, įsigijimo išlaidos sudarytų (*konfidenciali informacija*), apskaičiuotos pagal gydymo įstaigos pateiktą kainą.

Atkreipiamas dėmesys, kad paciento (EVIS prašymo Nr. 3179) gydymui vaistinio preparato *Pedismof Junior* išlaidoms kompensuoti reikalinga PSDF biudžeto lėšų suma viršija 29 tūkst. Eur, bet yra mažesnė nei 100 tūkst. Eur. Šiuo atveju, vadovaujantis Aprašo 30.1 papunkčiu, Komisija turi derėtis su vaisto gamintoju dėl naujo paciento gydymo išlaidų sumažinimo.

Komisijai siūloma įvertinti, kokia šiuo metu paciento gydymui skiriamo vaisto tedugliutido (2026-04-01 išduotas garantinis raštas Nr. 4K-9672) ir parenterinės mitybos preparatų įsigijimo išlaidų suma, jų kiekiai, kilokalorijų skaičius ir kokia pridėtinę terapinę naudą sudarytų pakeičiamas gydymas vaistiniu preparatu *Pedismof Junior*, kiek tai kainuotų daugiau lėšų.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir pritarti kreiptis į gydymo įstaigą, prašant palyginti šiuo metu pacientui skiriamo gydymo vaistu *tedugliutidu* naudą ir kartu skiriamos parenterinės mitybos preparatų kiekius, kilokalorijų skaičius bei palyginti, koks būtų skiriamas gydymas (ar būtų tęsiamas gydymas vaistu *tedugliutidu* ir kokiais parenterinės mitybos tirpalais), kai kažkuri dalis mitybos būtų pakeičiama gydymu vaistiniu preparatu *Pedismof Junior*. Gavus Santaros klinikų atsakymą, prašyti gydymo išlaidų pasikeitimą įvertinti VLK, galutinį sprendimą dėl vaistinio preparato *Pedismof Junior* kompensavimo priimti artimiausiame Komisijos posėdyje.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiausaitė Žydrūnė Baigienė Asta Tamulėnė Daiva Žaromskienė Eglė Balčiūnienė	-

NUTARTA:

- Vadovaujantis Aprašo 22 p., kai trūksta duomenų Komisijos sprendimui priimti, atidėti EVIS prašymo Nr. 3179 nagrinėjimą ir kreiptis Santaros klinikas, prašant palyginti šiuo metu pacientui skiriamo gydymo vaistu *tedugliutidu* naudą ir kartu skiriamos parenterinės mitybos preparatų kiekius, kilokalorijų skaičius bei palyginti, koks būtų skiriamas gydymas (ar būtų tęsiamas gydymas vaistu *tedugliutidu* ir kokiais parenterinės mitybos tirpalais), kai kažkuri dalis mitybos būtų pakeičiama gydymu vaistiniu preparatu *Pedismof Junior*.
- Gavus Santaros klinikų atsakymą, prašyti gydymo išlaidų pasikeitimą įvertinti VLK, galutinį sprendimą dėl vaistinio preparato *Pedismof Junior* kompensavimo priimti artimiausiame Komisijos posėdyje.

SVARSTYTA: 2.3. Santaros klinikų 2026-07-10 prašymas (EVIS Nr. 3253 su žyma skubus) kompensuoti vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)*, skirto gydyti antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinį naviką (TLK-10-AM kodas – C74.1) ir feochromocitomą, piktybinę, metastazinę (TLK-10-AM kodas – M8700/6), įsigijimo išlaidas.

Klausimas dėl Santaros klinikų 2026-07-10 prašymo (EVIS Nr. 3253) svarstytas 2026-07-10/13 Komisijos posėdyje (2026-07-13 protokolas Nr. KI-66), kurio metu, bendru Komisijos narių pritarimu buvo nutarta:

- Vadovaujantis Aprašo 29.4 p., sąlygiškai kompensuoti paciento (EVIS prašymo Nr. 3253) gydymo išlaidas ir pavesti VLK išduoti sąlyginį garantinį raštą Santaros klinikoms dėl vaistinio preparato

Kabozantinib (Cabometyx), gydyti antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinį naviką (TLK-10-AM – C74.1) ir feochromocitomą, piktybinę, metastazinę (TLK-10-AM – M8700/6), 6 mėn. gydymui **(konfidenciali informacija)**.

2. Sąlyginiame garantiniame rašte nurodyti, kad šios išlaidos bus kompensuojamos tik gavus reikiamą informaciją iš Aprašo 15 ir 16 punktuose nurodytų institucijų ir įsitikinus, kad jos pakanka vaistinio preparato atitikčiai Aprašo 10 punkte nurodytiems kriterijams įvertinti.

Pateikiama 2026-07-14 VLK pažyma Nr. 3K-26591, 2026-07-07 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-07-08 Lietuvos onkologų draugijos raštas ir VVKT 2026-07-15 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1354 „Dėl informacijos pateikimo“ (DVS registracija Nr. 3K-26733).

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2021 m. buvo registruota 12 naujų pacientų, kuriems pirmą kartą nustatyta diagnozė antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinis navikas (kodas C74.1. pagal TLK-10-AM), atitinkamai 2022 m. – 15, 2023 m. – 17, 2024 m. – 18, 2025 m. – 16. 2021-2025 m. buvo registruoti vidutiniškai 16 pacientų, kuriems pirmą kartą nustatyta diagnozė antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinis navikas (kodas C74.1. pagal TLK-10-AM).

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2021 m. buvo registruotas 1 naujas pacientas, kuriam pirmą kartą nustatyta diagnozė feochromocitoma, piktybinė, metastazinė (kodas M8700/6 pagal TLK-10-AM), atitinkamai 2022 m. – 1, 2023 m. – 1, 2024 m. – 1, 2025 m. – 3. 2021-2025 m. buvo registruotas vidutiniškai 1 pacientas, kuriam pirmą kartą nustatyta diagnozė feochromocitoma, piktybinė, metastazinė (kodas M8700/6 pagal TLK-10-AM).

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2021 m. buvo registruoti 2 nauji pacientai, kuriems pirmą kartą nustatytos diagnozės antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinis navikas (kodas C74.1. pagal TLK-10-AM) ir feochromocitoma, piktybinė, metastazinė (kodas M8700/6 pagal TLK-10-AM), atitinkamai 2022 m. – 1, 2023 m. – 1, 2024 m. – 0, 2025 m. – 1. 2021-2025 m. buvo registruotas vidutiniškai 1 pacientas, kuriam pirmą kartą nustatytos diagnozės antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinis navikas (kodas C74.1. pagal TLK-10-AM) ir feochromocitoma, piktybinė, metastazinė (kodas M8700/6 pagal TLK-10-AM).

Interneto tinklapio www.orpha.net duomenimis feochromocitomos paragangliomos (angl. *Pheochromocytoma-paraganglioma*), ORPHA 573163 sergamumas 0,57/100 000. VLK siūlo prašyme (EVIS Nr. 3253) nurodytą sveikatos būklę priskirti labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Cabozantinibum (Cabometyx)* atitinka Aprašo 10.1.2, 10.1.3, ir 10.2 papunkčiuose nurodytus kriterijus ir neatitinka 10.1.1 ir 10.1.4 papunkčiuose nurodytų kriterijų.

VLK pažymoje nurodo, kad Santaros klinikų prašyme EVIS Nr. 3253 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)* įsigijimo išlaidos sudarytų **(konfidenciali informacija)**, apskaičiuotos pagal 2026 m. Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno bazinę kainą (Eur).

Vaistas kabozantinibas yra įtrauktas į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą), patvirtintą sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakymu Nr. 49 „Dėl kompensuojamųjų vaistų sąrašų patvirtinimo“ ir įrašytas į 2026 m. kompensuojamųjų vaistų kainyną.

(konfidenciali informacija).

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir ligą – antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinį naviką (TLK-10-AM kodas – C74.1) ir feochromocitomą, piktybinę, metastazinę (TLK-10-AM kodas – M8700/6) priskirti labai retoms žmogaus sveikatos būklėms, nes ji atitinka Farmacijos įstatymo 2 straipsnio

24¹ dalyje nurodytame labai retos žmogaus sveikatos būklės apibrėžime nurodytą paplitimo kriterijų ir pavesti VLK kreiptis į vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)* gamintojo atstovą, prašant taikyti tokią vaisto *Cabozantinibum (Cabometyx)* kainą, kuri nurodoma VLK ir vaisto gamintojo pasirašytoje prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo (**konfidenciali informacija**), ir gavus atsakymą iš vaistinio preparato gamintojo atstovo, kompensuoti 6 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)* įsigijimo išlaidas pagal gydymo įstaigos prašymą (EVIS Nr. 3253). Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiaušaitė Žydrūnė Baigienė Asta Tamulėnė Daiva Žaromskienė Eglė Balčiūnienė	-

NUTARTA:

1. Vadovaujantis Aprašo 8 ir 9 p., bei atsižvelgiant į 2026-07-14 VLK pažymoje Nr. 3K-26591 pateiktą informaciją, prašyme nurodytą ligą – antinksčio šerdinio sluoksnio piktybinį naviką (TLK-10-AM kodas – C74.1) ir feochromocitomą, piktybinę, metastazinę (TLK-10-AM kodas – M8700/6) priskirti labai retoms žmogaus sveikatos būklėms, nes ji atitinka Farmacijos įstatymo 2 straipsnio 24¹ dalyje nurodytame labai retos žmogaus sveikatos būklės apibrėžime nurodytą paplitimo kriterijų.
2. Pavesti VLK kreiptis į vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)* gamintojo atstovą, prašant taikyti tokią vaisto *Cabozantinibum (Cabometyx)* kainą, kuri nurodoma VLK ir vaisto gamintojo pasirašytoje prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo (**konfidenciali informacija**).
3. Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti Santaros klinikų 2026-07-10 prašyme (EVIS Nr. 3253) nurodyto paciento 6 mėn. gydymo kursui reikalingų 6 pakuočių vaisto *Cabozantinibum (Cabometyx) 60 mg N30* įsigijimo išlaidas, pagal išrašytus 3 formos receptus, kuriuose nurodytas 100 proc. vaisto bazinės kainos kompensavimo dydis, leidžiant išrašyti vaistų ne daugiau kaip vienam gydymo kursui ant vieno recepto blanko.
4. Gavus vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)* gamintojo atstovo atsakymą, pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl prašyme EVIS Nr. 3253 nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometyx)* įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 3 punktu.
5. Informuoti Santaros klinikas, kad dėl gydymo vaistiniu preparatu *Cabozantinibum (Cabometyx)* išlaidų kompensavimo tęsimo gydymo įstaiga, pagrįsdama gydymo efektyvumą, turėtų kreiptis į VLK. Jei pagal gydymo įstaigos pateiktas išvadas būtų nustatytas ligos progresavimas, sprendimą dėl gydymo išlaidų kompensavimo tęsimo arba netęsimo turėtų priimti Komisija.

Komisijos pirmininkė

Irma Medžiaušaitė

Posėdžio sekretorė

Agnė Grušėckienė