



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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2026-08-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2026 m. rugpjūčio 20 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per *Microsoft Teams* programą.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinių preparatų:

1.1. elafibraną (Iqirvo), skirtą gydyti suaugusiųjų pirminį biliarinį cholangitą (PBC) (TLK-10-AM kodas K74.3) kartu su ursodeoksicholio rūgštimi (UDCR), kai yra nepakankamas atsakas į gydymą UDCR, arba kaip monoterapija pacientams, netoleruojantiems UDCR (pareiškėjas – Ipsen Pharma S.A.S. Lietuvos filialas);

1.2. bempedono rūgštį (Nilemdo), skirtą:

- suaugusiųjų, sergančių pirmine (heterozigotine šeimine ir nešeimine) hipercholesterolemija arba mišria dislipidemija, papildomam gydymui kartu su dieta:

o derinyje su statinų grupės vaistiniu preparatu arba derinyje su statinų grupės vaistiniu preparatu ir kitais lipidų kiekį mažinančiais vaistiniais preparatais – pacientams, kuriems nepavyksta pakankamai sumažinti mažo tankio lipoproteinų cholesterolio (MTL-C) koncentracijos vartojant didžiausią toleruojamą statinų grupės vaistinio preparato dozę, arba

o monoterapija arba derinyje su kitais lipidų koncentraciją mažinančiais vaistiniais preparatais – pacientams, kurie netoleruoja arba kuriems draudžiama vartoti statinų.

- suaugusiems, kuriems nustatyta aterosklerozinė širdies ir kraujagyslių sistemos liga arba yra didelė jos rizika, siekiant sumažinti širdies ir kraujagyslių sistemos ligų riziką mažinant MTL-C koncentraciją, tuo pat metu koreguojant kitus rizikos veiksnius: pacientams, kurie vartoja didžiausią toleruojamą statinų grupės vaistinio preparato dozę kartu su ezetimibu arba be jo arba monoterapija arba derinyje su ezetimibu – pacientams, kurie netoleruoja arba kuriems draudžiama vartoti statinų. Vaistas skiriamas, kai diagnozė žymima TLK-10-AM kodu E78 kartu su I21, I22, I25, I63, I65, I66, I70.2, Z95.1 (pareiškėjas – Zentiva Group a.s);

1.3. fenfluraminą (Fintepla), skiriamą gydant su Dravet sindromu (DS) susijusius traukulius (TLK-10-AM kodas G40.4), kaip papildoma terapija kartu su kitais vaistiniais preparatais nuo epilepsijos, vyresniems kaip 2 metų amžiaus pacientams (pareiškėjas – UAB „Medis Pharma Lithuania“);

1.4. koncizumabą (Alhemo), skirtą įprastinei kraujavimo profilaktikai 12 metų bei vyresniems pacientams (TLK-10-AM kodas D67), sergantiems: vidutinio sunkumo / sunkia hemofilija B (įgimtu IX faktoriaus trūkumu, $FIX \leq 2\%$) be FIX inhibitorių (pareiškėjas – UAB „Novo Nordisk Pharma“).



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

2. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę:

2.1. antimikrobinius vario tvarsčius (TLK-AM-10 kodai L89, L97, I83.0, L98, I83.2, I89, L59.9, T20–T25, T29–T30, I70.23, E10.69, E10.73, E11.69, E11.73, E13.73, E14.69, E14.73) (pareiškėjas – UAB „Lex ano“).

2.2. antrinę lipnų tvarstį *Convatec Aquacel Foam* (TLK-AM-10 kodai I83.0, I83.2, I89, L89, L97, L98, L59.9, T20–T25, T29–T30, Q81.0–Q81.9) (pareiškėjas – UAB „Linus Medical“).

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

4. Dėl 2026 m. balandžio 20 d. Lietuvos neurologų asociacijos rašto „Dėl išsėtinės sklerozės gydymo ligą modifikuojančiais vaistais aprašo atnaujinimo“.

5. Dėl 2026 m. gegužės 14 d. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos rašto „Dėl galimybės išplėsti ligų, gydymų centralizuotai perkamu intraveniniu žmogaus imunoglobulinu, sąrašą“.

6. Dėl 2026 m. birželio 2 d. Lietuvos asociacijos „Gyvastis“ rašto „Dėl nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemų kompensavimo 2 tipo cukriniu diabetu sergantiems pacientams po organų transplantacijos“.

7. Dėl 2026 m. birželio 23 d. Lietuvos epileptologijos draugijos, Lietuvos vaikų neurologų asociacijos, Lietuvos neurologų asociacijos rašto „Dėl Europos Sąjungoje registruotų vaistinių preparatų nuo epilepsijos kompensavimo prieinamumo Lietuvoje“.

8. Kiti papildomi klausimai.