

LABAI RETŲ ŽMOGAUS SVEIKATOS BŪKLIŲ GYDYMO IŠLAIDŲ KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

2026-08-20 Nr. KI-81
Vilnius

Posėdis įvyko: 2026-08-19/20;

Posėdžio pirmininkė – Irma Medžiaušaitė;

Posėdžio sekretorius – Jolita Volbekienė;

Posėdis vyko nuotoliniu būdu (susirašinėjant el. paštu);

Dalyvavo Komisijos nariai: Irma Medžiaušaitė, Aimė Dumšienė, Asta Tamulėnė, Skaistė Žukaitienė, Rima Šileikienė, Dovilė Kalibatienė, Austėja Stankutė-Kolosova (kvorumas yra);

Komisijos sekretoriatas: Jolita Volbekienė;

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 Klaipėdos universiteto ligoninės (toliau – KUL) 2026-08-18 prašymas (EVIS Nr. 3372 su žyma skubus) kompensuoti vaistinio preparato *Entrectinibum* (*Rozlytrek*), skirto gydyti broncho ir plaučio išplitusį piktybinį naviką (TLK-10-AM – C34.8) ir pleomorfinę karcinomą (TLK-10-AM – M8022/3), 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 2024 metų pradžioje – 2 886 515 (<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.

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

SVARSTYTA: 2.1. KUL 2026-08-18 prašymas (EVIS Nr. 3372 su žyma skubus) kompensuoti vaistinio preparato *Entrectinibum (Rozlytrek)*, skirto gydyti broncho ir plaučio išplitusį piktybinį naviką (TLK-10-AM – C34.8) ir pleomorfinę karcinomą (TLK-10-AM – M8022/3), įsigijimo išlaidas.

Komisijai pateikiamos 2026-08-14 gydytojų konsiliumo išvados ir 2026-04-15 Lietuvos onkologų chemoterapeutų draugijos raštas.

(konfidenciali informacija).

Atsižvelgiant į tai, jog prašyme (EVIS Nr. 3372) nurodyta, jog jis skubus, vadovaujantis Aprašo 23 p., Komisija sprendimą turi priimti ne vėliau kaip kitą darbo dieną nuo prašymo gavimo dienos. Komisijai nėra pateikta Aprašo 15 ir 16 p. nurodyta informacija, todėl siūloma, vadovaujantis Aprašo 29.4 p., priimti sprendimą dėl sąlyginio garantinio rašto išdavimo prašymą pateikusiai gydymo įstaigai.

Balsavimas:

Už	Prieš
7	0
Irma Medžiaušaitė, Aimė Dumšienė, Asta Tamulėnė, Skaistė Žukaitienė, Rima Šileikienė, Dovilė Kalibatienė, Austėja Stankutė- Kolosova	-

NUTARTA:

1. Vadovaujantis Aprašo 29.4 p., sąlygiškai kompensuoti paciento (EVIS prašymo Nr. 3372) gydymo išlaidas ir pavesti VLK išduoti sąlyginį garantinį raštą KUL dėl vaistinio preparato *Entrectinibo (Rozlytrek)*, skirto gydyti broncho ir plaučio išplitusį piktybinį naviką (TLK-10-AM – C34.8) ir pleomorfinę karcinomą (TLK-10-AM – M8022/3), **(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.

Komisijos pirmininkė

Irma Medžiaušaitė

Posėdžio sekretorė

Jolita Volbekienė