

LABAI RETŲ ŽMOGAUS SVEIKATOS BŪKLIŲ GYDYMO IŠLAIDŲ KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

2026-08-26 Nr. KI-86
Vilnius

Posėdis įvyko: 2026-08-25/26;

Posėdžio pirmininkė – Irma Medžiaušaitė;

Posėdžio sekretorius – Agnė Grušėckienė;

Posėdis vyko nuotoliniu būdu (susirašinėjant el. paštu);

Dalyvavo Komisijos nariai: Irma Medžiaušaitė, Aimė Dumšienė, Asta Tamulėnė, Dovilė Kalibatienė, Daiva Žaromskienė (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. Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikų (toliau – Kauno klinikos) 2026-08-03 prašymas (EVIS Nr. 3241) kompensuoti vaistinio preparato *Žmogaus normaliojo imunoglobulino*, skirto gydyti kitas uždegimines polineuropatijas: refraktorinę lėtinę uždegiminę demielinizuojančią polineuropatiją: kojų paraparezę, sensitivityvę ataksiją, polineuropatinio tipo jutimo sutrikimus (TLK-10-AM kodas – G61.8), įsigijimo išlaidas.

2.2. Kauno klinikų 2026-07-30 prašymas (EVIS Nr. 3327) kompensuoti vaistinio preparato *Kanabidiolis (Epidyolex)*, skirto gydyti kitokią epilepsiją ir epilepsinius sindromus, esant sunkiai gydomai epilepsijai, Lennox-Gastaut sindromą (TLK-10-AM kodas – G40.41), įsigijimo išlaidas.

2.3. Kauno klinikų 2026-08-05 prašymas (EVIS Nr. 3328) kompensuoti vaistinio preparato *Sotaterceptum (Winrevair)*, skirto gydyti pirminę plautinę hipertenziją (TLK-10-AM kodas – I27.0), įsigijimo išlaidas.

2.4. Kauno klinikų 2026-08-04 prašymas (EVIS Nr. 3350) kompensuoti vaistinio preparato *Rufinamidum (Inovelon)*, skirto gydyti kitokią išplitusią (generalizuotą) epilepsiją ir epilepsinius sindromus, esant sunkiai gydomai epilepsijai, Lennox-Gastaut sindromą (TLK-10-AM kodas – G40.41), įsigijimo išlaidas.

2.5. Kauno klinikų 2026-08-12 prašymas (EVIS Nr. 3351 su žyma skubus) kompensuoti vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)*, skirto gydyti Valdenštremo (Waldenstrom) makroglobulinemiją (TLK-10-AM kodas – C88.0), įsigijimo išlaidas.

2.6. Kauno klinikų 2026-08-07 prašymas (EVIS Nr. 3352) kompensuoti vaistinio preparato *Tolvaptanum (Jinarc)*, skirto gydyti skirto gydyti policistinę inkstą, autosominis dominuojantis paveldėjimo tipas (TLK10-AM kodas – Q61.2), kai kartu yra nustatyta lėtinė inkstų liga III stadijos (TLK10-AM kodas – N18.3), įsigijimo išlaidas.

2.7. VšĮ Klaipėdos universiteto ligoninės (toliau – KUL) 2026-08-04 prašymas (EVIS Nr. 3344) kompensuoti vaistinio preparato *Mitotane (Lysodren)*, skirto gydyti antinksčio žievės piktybinę naviką (TLK-10-AM kodas – C74.0), 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 2025 metų pradžioje – 2 890 219 (<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.

1. Komisijos narė S. Žukaitienė, atsižvelgdamas į tai, kad dirba Kauno klinikose, nusišalina priimant sprendimus dėl 2.1-2.6 darbotvarkės klausimų.

2. Komisijos narė E. Balčiūnienė, atsižvelgdamas į tai, kad dirba Kauno klinikose, nusišalina priimant sprendimus dėl 2.1-2.6 darbotvarkės klausimų.

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

SVARSTYTA: 2.1. Kauno klinikų 2026-08-03 prašymas (EVIS Nr. 3241) kompensuoti vaistinio preparato *Žmogaus normaliojo imunoglobulino*, skirto gydyti kitas uždegimines polineuropatijas: refraktorinę lėtinę uždegiminę demielinizuojančią polineuropatiją: kojų paraparezę, sensitivityvę ataksiją, polineuropatinio tipo jutimo sutrikimus (TLK-10-AM kodas – G61.8), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-08-12 VLK pažyma Nr. 3K-30109, 2026-06-30 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-06-10 Neurologų draugijos raštas ir VVKT 2026-08-11 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1609 „Dėl informacijos pateikimo“ (DVS registracija Nr. 3K-29945).

VLK pažymoje nurodoma, kad pacientui nustatyta kitos uždegiminės polineuropatijos: refraktorinė lėtinė uždegiminė demielinizuojanti polineuropatija: kojų paraparezė, sensitivityvinė ataksija, polineuropatinio tipo jutimo sutrikimas atskiro TLK-10-AM kodo neturi todėl žymima G61.8. Taip pat nurodoma, kad Komisijos sprendimu (2024-12-09 protokolas Nr. RLK-80) sveikatos būklė – kitos uždegimines polineuropatijos: refraktorinė lėtinė uždegiminė demielinizuojanti polineuropatija: kojų paraparezė, sensitivityvinė ataksija, polineuropatinio tipo jutimo sutrikimai (TLK-10-AM kodas – G61.8) – priskirta labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Žmogaus normalusis imunoglobulinas (HyQvia)* 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 Kauno klinikų prašyme EVIS Nr. 3241 nurodyto paciento 12 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Žmogaus normalusis imunoglobulinas (HyQvia)* įsigijimo išlaidos sudarytų (*konfidenciali informacija*), apskaičiuotos pagal 2026 m. Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno bazinę kainą (Eur).

Vaistas žmogaus normalusis imunoglobulinas (HyQvia) 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.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti kompensuoti 6 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Žmogaus normalusis imunoglobulinas (HyQvia 100 mg/ml infuzinis tirpalas N1 (100 ml) + N1 (5 ml))* įsigijimo išlaidas išrašant 3 formos receptus pagal gydymo įstaigos prašymą (EVIS Nr. 3241). Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiaušaitė Aimė Dumšienė Asta Tamulėnė Dovilė Kalibatienė Daiva Žaromskienė	-

NUTARTA:

1. Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti Kauno klinikų 2026-08-03 prašyme (EVIS Nr. 3241) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Žmogaus normalusis imunoglobulinas (HyQvia)* įsigijimo išlaidas 6 mėn. gydymo kursui, 42 pakuotes (*HyQvia 100 mg/ml infuzinis tirpalas N1 (100 ml) + N1 (5 ml)*) (išrašant 3 formos receptus, nurodant 100 proc. vaisto bazinės kainos kompensavimo dydį, leidžiant išrašyti vaisto ne daugiau kaip vienam gydymo kursui ant vieno recepto blanko).
2. Pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl prašyme EVIS Nr. 3241 nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Žmogaus normalusis imunoglobulinas (HyQvia)* įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 1 punktu.
3. Informuoti gydymo įstaigą, kad dėl gydymo vaistiniu preparatu *Žmogaus normalusis imunoglobulinas (HyQvia)* 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. Kauno klinikų 2026-07-30 prašymas (EVIS Nr. 3327) kompensuoti vaistinio preparato *Kanabidiolis (Epidyolex)*, skirto gydyti kitokią epilepsiją ir epilepsinius sindromus, esant sunkiai gydomai epilepsijai, Lennox-Gastaut sindromą (TLK-10-AM kodas – G40.41), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-08-13 VLK pažyma Nr. 3K-30283, 2026-07-28 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-07-28 Neurologų draugijos raštas ir VVKT 2026-08-04 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1556 (DVS registracija Nr. 3K-28993).

VLK pažymoje nurodoma, kad Komisijos sprendimu (2025-05-22 protokolas Nr. KI-39) sveikatos būklė – Lennox-Gastaut sindromas (TLK-10-AM kodas – G40.41) – priskirta labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Kanabidiolis (Epidyolex)*, 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 Kauno klinikų prašyme EVIS Nr. 3327 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Kanabidiolis (Epidyolex)* įsigijimo išlaidos sudarytų (**konfidenciali informacija**), apskaičiuotos pagal gamintojo GW Pharma (International) B.V. atstovo Swixx Biopharma UAB pateiktą vaisto pakuotės kainą su mokesčiais (Eur).

VLK pateikė informaciją, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2026-04-16 posėdžio metu (protokolas Nr. LKV-7/26), pakartotinai svarstytas klausimas dėl vaisto kanabidiolio įtraukimo į A sąrašą, bet nepaisant 2025-10-09 Komisijos priimto sprendimo (protokolas LKV-18/25) ir nustatytos kainos, gamintoją atstovaujanti įmonė nepasirašė sutarties ir po ilgo delsimo inicijavo derybas dėl kainos didinimo, nutarė kreiptis į Tarpinstitucinę derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisiją dėl pakartotinių derybų su vaistinio preparato gamintojo atstovu.

Komisija atkreipiamė dėmesį tai, kad nėra patvirtintos bazinės vaistinio preparato *Kanabidiolis (Epidyolex)* kainos bei nėra sutarties dėl konfidencialios kainos taikymo Lietuvai.

Primenama, kad Komisija 2026-06-18 raštu Nr. 4K-17631 kreipėsi į vaistinio preparato *Kanabidiolis (Epidyolex)* gamintoją atstovaujančią įmonę UAB Swixx Biopharma (**konfidenciali informacija**). UAB Swixx Biopharma 2026-08-05 el. laišku (DVS registracija 2026-08-06 Nr. 3K-29321) informavo, kad šiuo metu dar vyksta derybos su Derybų komisija dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)* kainos, dėl to informacijos apie galimą vaisto kainą pateikti negali.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir pritarti informuoti Kauno klinikas, kad šiuo metu yra vykdomos derybos dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)* kainos sumažinimo, dėl to, sprendimas dėl prašyme EVIS Nr. 3327 nurodyto paciento bus priimtas gavus atsakymą iš Derybų komisijos arba vaistinio preparato *Kanabidiolis (Epidyolex)* gamintojo atstovaujančios įmonės UAB Swixx Biopharma dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)* kainos sumažinimo. Taip pat rekomenduoti gydymo įstaigai, kol bus baigtos derybos su vaistinio preparato gamintoju, įvertinti galimybę paciento gydymui skirti kitą galimą gydymą (šiam posėdyje analogiškos būklės gydymo atveju prašoma gydymo vaistiniu preparatu rufinamidu išlaidų kompensavimo).

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiausaitė Aimė Dumšienė Asta Tamulėnė Dovilė Kalibaitienė Daiva Žaromskienė	-

NUTARTA:

1. Informuoti Kauno klinikas, kad šiuo metu yra vykdomos derybos dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)* kainos sumažinimo, dėl to, sprendimas dėl prašyme EVIS Nr. 3327 nurodyto paciento bus priimtas gavus atsakymą iš Derybų komisijos arba vaistinio preparato *Kanabidiolis (Epidyolex)* gamintojo atstovaujančios įmonės UAB Swixx Biopharma vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)* kainos sumažinimo. Taip pat rekomenduoti gydymo įstaigai, kol bus baigtos derybos su vaistinio preparato gamintoju, įvertinti galimybę paciento gydymui skirti kitą galimą gydymą (šiam posėdyje analogiškos būklės gydymo atveju prašoma gydymo vaistiniu preparatu rufinamidu išlaidų kompensavimo).
2. Gavus informaciją apie derybų rezultatus iš atstovaujančios įmonės UAB Swixx Biopharma arba Derybų komisijos, tęsti gydymo įstaigos prašymo (EVIS Nr. 3327) svarstymą artimiausiam Komisijos posėdyje.

SVARSTYTA: 2.3. Kauno klinikų 2026-08-05 prašymas (EVIS Nr. 3328) kompensuoti vaistinio preparato *Sotaterceptum (Winrevair)*, skirto gydyti pirminę plautinę hipertenziją (TLK-10-AM kodas – I27.0), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-08-12 VLK pažyma Nr. 3K-30079, 2026-07 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-07-24 Lietuvos pulmonologų ir alergologų draugijos raštas ir VVKT 2026-08-11 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1607 (DVS registracija Nr. 3K-29943).

VLK pažymoje nurodoma, kad pacientui skirtas gydymas trimis atitinkamais vaistiniais preparatais iš G04BE, C02KX ir B01AC (pirmos, antros ir trečios) vaistų grupės yra nepakankamas. Taip pat nurodoma, kad Komisijos sprendimu (2025-10-06 protokolas Nr. KI-82) sveikatos būklė – idiopatinė plautinė arterinė hipertenzija (TLK-10-AM kodas – I27.0), kai pacientui skirtas gydymas trimis atitinkamais vaistiniais preparatais iš G04BE, C02KX ir B01AC (pirmos, antros ir trečios) vaistų grupės yra nepakankamas – priskirta labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Sotaterceptum (Winrevair)* atitinka Aprašo 10.1.1, 10.1.2, 10.1.3, ir 10.2 papunkčiuose nurodytus kriterijus ir neatitinka 10.1.4 papunktyje nurodyto kriterijaus.

VLK pažymoje nurodo, kad Kauno klinikų prašyme EVIS Nr. 3328 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Sotaterceptum (Winrevair)* įsigijimo išlaidos sudarytų (**konfidenciali informacija**), apskaičiuotos pagal konfidencialią vaisto 1 pakuotės kainą, kuri buvo suderėta Tarpinstitucinėje derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijoje.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir pritarti kompensuoti 6 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Sotaterceptas (Winrevair)* įsigijimo išlaidas pagal gydymo įstaigos prašymą (EVIS Nr. 3328). Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiaušaitė Aimė Dumšienė Asta Tamulėnė Dovilė Kalibaitienė Daiva Žaromskienė	-

NUTARTA:

1. Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti Kauno klinikų 2026-08-05 prašyme (EVIS Nr. 3328) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Sotaterceptas (Winrevair)* įsigijimo išlaidas 6 mėn. gydymo kursui (**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 kursų kaina
Sotaterceptas	<i>Winrevair 45 mg NI</i>	17		
Bendra suma:				

2. Pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl Kauno klinikų 2026-08-05 prašyme (EVIS Nr. 3328) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Sotaterceptas (Winrevair)* įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 1 punktu. Garantiniame rašte turi būti nurodoma, kad „Vaisto *Sotatercepto (Winrevair)* kaina buvo suderėta Tarpinstitucinėje derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijoje, todėl yra konfidenciali ir negali būti atskleista tretiesiems asmenims be vaisto gamintojo atstovo sutikimo. Taip pat vaisto *Sotatercepto (Winrevair)* kainos negalima skelbti Centrinės perkančiosios organizacijos einamųjų metų ketvirtinėje ataskaitoje ir priėmimo-perdavimo akte negalima nurodyti vaisto *Sotatercepto (Winrevair)* vieneto kainos ir išduoto kiekio bendros kompensavimo sumos, nes ši kaina ir kompensavimo suma yra konfidencialios“.

3. Informuoti Kauno klinikas, kad dėl gydymo vaistiniu preparatu *Sotaterceptu (Winrevair)* 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: 2.4. Kauno klinikų 2026-08-04 prašymas (EVIS Nr. 3350) kompensuoti vaistinio preparato *Rufinamidum (Inovelon)*, skirto gydyti kitokią išplitusią (generalizuotą) epilepsiją ir epilepsinius sindromus, esant sunkiai gydomai epilepsijai, Lennox-Gastaut sindromą (TLK-10-AM kodas – G40.41), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-08-13 VLK pažyma Nr. 3K-30229, 2026-08-03 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-01-16 Lietuvos vaikų neurologų asociacijos raštas ir VVKT 2026-08-06 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1582 (DVS registracija Nr. 3K-29316).

VLK pažymoje nurodoma, kad Komisijos sprendimu (2025-05-22 protokolas Nr. KI-39) sveikatos būklė – kitokia išplitusi (generalizuota) epilepsija ir epilepsiniai sindromai, esant sunkiai gydomai epilepsijai, Lennox-Gastaut sindromas (TLK-10-AM kodas – G40.41) – priskirta labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Rufinamidum (Inovelon)* atitinka Aprašo 10.1.1, 10.1.2, 10.1.3 ir 10.2 papunkčiuose nurodytus kriterijus ir neatitinka 10.1.4 papunktyje nurodyto kriterijaus.

Taip pat VLK pažymoje nurodo, kad Kauno klinikų prašyme EVIS Nr. 3350 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Rufinamidum (Inovelon)* įsigijimo išlaidos sudarytų apie **(konfidenciali informacija)**, apskaičiuotos pagal gydymo įstaigos kainą (Eur).

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir kompensuoti 6 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Rufinamidum (Inovelon)* įsigijimo išlaidas pagal gydymo įstaigos prašymą (EVIS Nr. 3350. Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiausaitė Aimė Dumšienė Asta Tamulėnė Dovilė Kalibatienė Daiva Žaromskienė	-

NUTARTA:

1. Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti Kauno klinikų 2026-08-04 prašyme (EVIS Nr. 3350) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Rufinamidum (Inovelon)* įsigijimo išlaidas 6 mėn. gydymui **(konfidenciali informacija)**:

Vaisto pavadinimas		Vaisto kiekis (pakuotėmis)	Kaina eurais, įskaitant 5 proc. PVM	
Bendrasis pavadinimas (vaistinės medžiagos pavadinimas)	Konkretus vaisto pavadinimas		Vaisto pakuotės kaina	6 mėn. gydymo kaina
Rufinamidum	<i>Inovelon 400 mg N200</i>	3		

2. Pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl prašyme EVIS Nr. 3350 nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Rufinamidum (Inovelon)* įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 1 punktu.

3. Informuoti Kauno klinikas, kad dėl gydymo vaistiniu preparatu *Rufinamidum (Inovelon)* 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: 2.5. Kauno klinikų 2026-08-12 prašymas (EVIS Nr. 3351 su žyma skubus) kompensuoti vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)*, skirto gydyti Valdenštremo (Waldenstrom) makroglobulinemiją (TLK-10-AM kodas – C88.0), įsigijimo išlaidas.

Klausimas dėl Kauno klinikų 2026-08-12 prašymo (EVIS Nr. 3351) svarstytas 2026-08-13 Komisijos posėdyje (2026-08-13 protokolas Nr. KI-79), kurio metu, bendru Komisijos narių pritarimu buvo nutarta:

1. Vadovaujantis Aprašo 29.4 p., sąlygiškai kompensuoti paciento (EVIS prašymo Nr. 3351) gydymo išlaidas ir pavesti VLK išduoti sąlyginį garantinį raštą Kauno klinikoms dėl vaistinio preparato

Zanubrutinibo (Brukinsa 80 mg N120) skirto gydyti Waldenstromo makroglobulinemiją (pagal TLK-10-AM žymima kodu C88.0), 6 mėn. gydymo kursui, **(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 2026-08-14 VLK pažyma Nr. 3K-30434, 2026-08-04 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-08-04 Kauno krašto onkologų hematologų ir transfuziologų draugijos raštas ir VVKT 2026-08-12 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1616 (DVS registracija Nr. 3K-30159).

VLK pažymoje nurodyta, kad Komisijos sprendimu (2025-09-02 protokolas Nr. KI-72) sveikatos būklė – Valdenštremo (Waldenstrom) makroglobulinemija (TLK-10-AM kodas – C88.0) – priskirta labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Zanubrutinibum (Brukinsa)* 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.

Taip pat VLK pažymoje nurodo, kad Kauno klinikų prašyme EVIS Nr. 3351 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)* įsigijimo išlaidos sudarytų apie **(konfidenciali informacija)**, apskaičiuotos pagal 2026 m. kompensuojamųjų vaistų kainyne nurodytą bazinę kainą (Eur).

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

VLK yra **(konfidenciali informacija)**. Atsižvelgiant į **(konfidenciali informacija)**.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti pavesti VLK kreiptis į vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)* gamintojo atstovą, prašant sutikimo vaisto *Zanubrutinibum (Brukinsa)*, skirto gydyti Waldenstromo makroglobulinemiją (pagal TLK-10-AM žymima kodu C88.0), išlaidas pagal išrašytus 3 formos receptus įtraukti į VLK ir vaisto gamintojo **(konfidenciali informacija)** ir taikyti šioje sutartyje nustatyta vaisto kainą. Gavus atsakymą iš vaistinio preparato gamintojo atstovo, kompensuoti 6 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)* įsigijimo išlaidas pagal gydymo įstaigos prašymą (EVIS Nr. 3351). Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiausaitė Aimė Dumšienė Asta Tamulėnė Dovilė Kalibatienė Daiva Žaromskienė	-

NUTARTA:

1. Pavesti VLK kreiptis į vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)* gamintojo atstovą, prašant sutikimo vaisto *Zanubrutinibum (Brukinsa)*, skirto gydyti Waldenstromo makroglobulinemiją (pagal TLK-10-AM žymima kodu C88.0), išlaidas pagal išrašytus 3 formos receptus įtraukti į VLK ir vaisto gamintojo **(konfidenciali informacija)** ir taikyti šioje sutartyje nustatyta vaisto kainą.

2. Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti Kauno klinikų 2026-08-12 prašyme (EVIS Nr. 3351) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)* įsigijimo išlaidas 6 mėn. gydymo kursui, 6 pakuotės *Zanubrutinibum (Brukinsa 80 mg N120)* (išrašant 3 formos

receptus, nurodant 100 proc. vaisto bazinės kainos kompensavimo dydį, leidžiant išrašyti vaisto ne daugiau kaip vienam gydymo kursui ant vieno recepto blanko).

3. Gavus vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)* gamintojo atstovo atsakymą, pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl prašyme EVIS Nr. 3351 nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Zanubrutinibum (Brukinsa)* įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 3 punktu.

4. Informuoti Kauno klinikas, kad dėl gydymo vaistiniu preparatu *Zanubrutinibum (Brukinsa)* 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: 2.6. Kauno klinikų 2026-08-07 prašymas (EVIS Nr. 3352) kompensuoti vaistinio preparato *Tolvaptanum (Jinarc)*, skirto gydyti skirto gydyti policistinį inkstą, autosominis dominuojantis paveldėjimo tipas (TLK10-AM kodas – Q61.2), kai kartu yra nustatyta lėtinė inkstų liga III stadijos (TLK10-AM kodas – N18.3), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-08-21 VLK pažyma Nr. 3K-31124, 2026-08-03 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-08-04 Lietuvos nefrologijos, dializės ir transplantacijos asociacijos raštas ir VVKT 2026-08-11 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1608 (DVS registracija Nr. 3K-29944).

VLK pažymoje nurodyta, kad pacientui nustatyta 2 stadijos lėtinė inkstų liga. Taip pat nurodyta, kad Komisijos sprendimu (2025-03-27 protokolas Nr. KI-21) sveikatos būklė – policistinis inkstas, autosominis dominuojantis paveldėjimo tipas (TLK10-AM kodas – Q61.2), kai kartu yra nustatyta lėtinė inkstų liga II arba III stadijos (TLK10-AM kodas – N18.2 arba N18.3) – priskirta labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Tolvaptanum (Jinarc)* 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 Kauno klinikų prašyme EVIS Nr. 3352 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Tolvaptanum (Jinarc)* įsigijimo išlaidos sudarytų **(konfidenciali informacija)**, apskaičiuotos pagal gydymo įstaigos pateiktą kainą.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir kompensuoti 3 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Tolvaptanum (Jinarc)* įsigijimo išlaidas pagal gydymo įstaigos prašymą (EVIS Nr. 3352). Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiausaitė Aimė Dumšienė Asta Tamulėnė Dovilė Kalibaitienė Daiva Žaromskienė	-

NUTARTA:

1. Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti Kauno klinikų 2026-08-07 prašyme (EVIS Nr. 3352) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Tolvaptanum (Jinarc)* įsigijimo išlaidas 3 mėn. gydymui **(konfidenciali informacija)**:

Vaisto pavadinimas		Vaisto kiekis (pakuotėmis)	Kaina eurais, įskaitant 5 proc. PVM	
bendrinis pavadinimas (vaistinės medžiagos pavadinimas)	konkretus vaisto pavadinimas		vaisto pakuotės kaina	3 mėn. gydymo kaina
Tolvaptanas	<i>Jinarc 45+15 mg N56</i>	1		
Tolvaptanas	<i>Jinarc 60+30 mg N56</i>	2		
Bendra suma:				

2. Pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl prašyme EVIS Nr. 3352 nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Tolvaptanum (Jinarc)* įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 1 punktu.

3. Dėl tolesnio gydymo vaistiniu preparatu *Tolvaptanum (Jinarc)* 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: 2.7. KUL 2026-08-04 prašymas (EVIS Nr. 3344) kompensuoti vaistinio preparato *Mitotane (Lysodren)*, skirto gydyti antinksčio žievės piktybinį naviką (TLK-10-AM kodas – C74.0), įsigijimo išlaidas.

Pateikiama 2026-08-13 VLK pažyma Nr. 3K-30274, 2026-08-03 gydytojų konsiliumo išvados, 2026-07-30 Lietuvos onkologų chemoterapeutų draugijos raštas ir VVKT 2026-08-06 raštas Nr. (1.22 E)2 R-1583 (DVS registracija Nr. 3K-29315).

VLK pažymoje nurodyta, kad Komisijos sprendimu (2024-04-19 protokolas Nr. RLK-20) sveikatos būklė – antinksčio žievės piktybinis navikas (TLK-10-AM kodas – C74.0) – priskirta labai retoms būklėms.

VVKT pateiktame rašte nurodoma, kad vaistinis preparatas *Mitotane (Lysodren)* 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 KUL prašyme EVIS Nr. 3344 nurodyto paciento 12 mėn. gydymui reikalingo vaistinio preparato *Mitotane (Lysodren)* įsigijimo išlaidos sudarytų (*konfidenciali informacija*), apskaičiuotos pagal gydymo įstaigos pateiktą kainą.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta, Komisijai siūloma balsuoti ir kompensuoti 3 mėn. gydymo kursui reikalingo vaistinio preparato *Mitotane (Lysodren)* įsigijimo išlaidas pagal gydymo įstaigos prašymą (EVIS Nr. 3297). Dėl gydymo tęsimo gydymo įstaiga turėtų kreiptis į VLK.

Balsavimas:

Už	Prieš
5	0
Irma Medžiausaitė Aimė Dumšienė Asta Tamulėnė Dovilė Kalibatienė Daiva Žaromskienė	-

NUTARTA:

1. Vadovaujantis Aprašo 29.1 p., visiškai kompensuoti KUL 2026-08-04 prašyme (EVIS Nr. 3344) nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Mitotane (Lysodren)* įsigijimo išlaidas 3 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	3 mėn. gydymo kaina
<i>Mitotane</i>	<i>Lysodren 500 mg N100</i>	10		
Bendra suma:				

2. Pavesti VLK išduoti garantinį raštą dėl prašyme EVIS Nr. 3344 nurodyto paciento gydymui reikalingo vaistinio preparato *Mitotane (Lysodren)* įsigijimo išlaidų kompensavimo, vadovaujantis šio nutarimo 1 punktu.

3. Dėl tolesnio gydymo vaistiniu preparatu *Mitotane (Lysodren)* 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