



Originalas nebus siunčiamas

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

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos nariui

2019-03-21 Nr. (1.1.20-25)10-1990

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2019 m. kovo 28 d. 13.00 val., LR Sveikatos apsaugos ministerijos, 401 posėdžių salėje (Vilniaus g. 33).**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos pateiktų terapinės naudos vertinimų analizė.
2. Dėl vaistinio preparato *Regorafenibum (Stivarga)*, skirto kepenų ląstelių karcinomai (TLK-10-AM kodas C22.0) gydyti (pareiškėjas – UAB „Bayer“).
3. Dėl vaistinio preparato *Brentuksimabo vedotino (Adcetris)*, skirto suaugusiesiems CD30+ odos T ląstelių limfoma (OTLL) sergantiems pacientams (TLK-10-AM kodai C84.0, C84.1, C86.6) gydyti, kuriems anksčiau buvo taikytas bent 1 sisteminio poveikio gydymo būdas (pareiškėjas – UAB „Takeda“).
4. Dėl vaistinio preparato *Okrelizumabum (Ocrevus)*, skirto pirminei progresuojančiai išsėtinei sklerozei (TLK-AM-10 kodas G35) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „monoterapija skirta kaip antros pakopos itin aktyvios formos pasikartojančiai recidyvuojančiai išsėtinei sklerozei gydyti pacientams, kuriems nepadeda gydymas beta interferonu ar glatiramero acetatu, ar teriflunomidu, ar dimetilfumoratu, arba skiriamas sparčiai besivystančia sunkia pasikartojančia recidyvuojančia išsėtine skleroze sergantiems pacientams“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“).
5. Dėl Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos pateiktų atsakymų dėl vaistinių preparatų:
 - 5.1. *Pembrolizumabo (Keytruda)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžio (TLK-10-AM kodai C34) pirmaeiliam gydymui pacientams, kurių navikuose PD-L1 raiška naviko proporcijos balas yra ≥ 50 proc., o epidermio augimo faktoriaus receptoriaus raiška naviko mutacijų ar ALK translokacijų nenustatyta (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);
 - 5.2. *Pembrolizumabum (Keytruda)*, skirto lokaliai progresavusiai arba metastazavusiai urotelio urotelinei karcinomai (TLK-10-AM kodas C65-C68) gydyti suaugusiesiems, kuriems anksčiau buvo taikyta chemoterapija, kurios sudėtyje buvo platinos preparatų (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);
 - 5.3. *Benralizumabum (Fasenra)*, skirto astmai (TLK-AM-10 kodas J45) gydyti (pareiškėjas - UAB „AstraZeneca Lietuva“);
 - 5.4. *Osimertinibum (Tagrisso)*, skirto bronchų ir plaučių piktybiniam navikui (TLK-AM-10 kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „lokaliai progresavęs arba metastazavęs nesmulkialąstelinis plaučių vėžys su T790M mutacija, kai gydymo EGFR TKI metu arba po jo liga progresavo“ (pareiškėjas - UAB „AstraZeneca Lietuva“);
 - 5.5. *Pasireotidum (Signifor LAR)*, skirto akromegalijai (TLK-10-AM kodas E22). gydyti (pareiškėjas - SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas);

5.6. *Panobinostatam (Farydak)*, skirto dauginei mielomai (TLK-10-AM kodas C90.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su bortezomibu ir deksametazonu pacientams, kurių liga progresavo po gydymo proteosomų inhibitoriumi ir imunomoduliatoriumi bei gydymui panobinostatu pritarė 3 gydytojų hematologų konsiliumas“ (pareiškėjas - SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas).

6. Dėl vaistinio preparato *Rasagilinum* skyrimo sąlygos tikslinimo.

7. Dėl *Ezetimibum* skyrimo sąlygų tikslinimo.

Pirmininkės pavaduotoja



Simona Stankevičiūtė