



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS 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

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2023-06-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2023 m. birželio 29 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per **Microsoft Teams** programą.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinį preparatą:

1.1. nivolumabo (OPDIVO) ir imiplimabo (YERVOY) derinį, skirtą suaugusiųjų metastazavusio nesmulkiąstelinio plaučių vėžio (TLK-10-AM kodas C34) pirmaeiliam gydymui, taikant skyrimo sąlygą „nivolumabo derinyje su ipilimumabu ir 2 chemoterapijos platinos pagrindu ciklais skirtas suaugusiųjų metastazavusio nesmulkiąstelinio plaučių vėžio pirmaeiliam gydymui, kai nėra jautrumą didinančios epidermio augimo faktoriaus receptorių (angl. *epidermal growth factor receptor*, *EGFR*) mutacijos ir anaplastinės limfomos kinazės (angl. *anaplastic lymphoma kinase*, *ALK*) translokacijos“ (pareiškėjas – UAB „Swixx Biopharma“);

1.2. risdiplamą (Evrysdi), skirtą 5q spinaline raumenų atrofija (SRA) sergantiems pacientams (TLK-10-AM kodas G12) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „Evrysdi skirtas 5q spinaline raumenų atrofija (SRA) sergantiems 2 mėnesių ir vyresniems pacientams, kuriems nustatyta klinikinė 1-ojo, 2-ojo ir 3-iojo tipo SRA diagnozė arba kurie turi nuo vienos iki keturių SMN2 geno kopijų, gydyti“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

1.3. folitropiną delta (Rekovelte), skirtą kontroliuojamai kiaušidžių stimuliacijai, siekiant paskatinti kelių folikulų vystymąsi moterims, kurioms taikomos pagalbinės reprodukcijos technologijos (TLK-10-AM kodai N97, Q95-Q99, Z80-Z84), taikant skyrimo sąlygą: „Kontroliuojama kiaušidžių stimuliacija, siekiant paskatinti kelių folikulų vystymąsi moterims, kurioms taikomos pagalbinės reprodukcijos technologijos, pvz., apvaisinimas *in vitro* ar intracitoplazminės spermatozoidų injekcijos ciklas“ (pareiškėjas – UAB „Centralpharma Communications“);

1.4. lutecio (177Lu) oksodotreotidą (Lutathera), skirtą nerezekuojamų ar metastazavusių, progresuojančių, gerai diferencijuotų (G1 ir G2), somatostatino receptoriams teigiamų gastroenteropankreatinių neuroendokrininių navikų (GEP-NEN) (TLK-10-AM kodai C15-C20, C25, C79) gydymui, taikant skyrimo sąlygą „Vaizdiniais tyrimais (scintigrafija, pozitronų emisijos tomografija) patvirtinta didelė somatostatino receptorių raiška ir kaupimasis GEP-NEN audinyje („mažiausiai toks pat, kaip normalus kaupimasis kepenyse, kaupimosi navike balas ≥ 2 “)“ (pareiškėjas – SAM Nordic).

2. Dėl SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas 2023 m. birželio 2 d. rašto „Dėl vaistinio preparato ofatumumabum skyrimo sąlygų“.

3. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2023 m. gegužės 8 d. rašto Nr. 4K-2358 „Dėl vaistinio preparato tramadolio / paracetamolio (Doreta)“.

4. Dėl Lietuvos šeimos gydytojų profesinės sąjungos 2023 m. kovo 8 d. rašto „Kreipimasis dėl Kompensuojamųjų vaistų sąrašo 2000 m. sausio 28 d. įsakymo Nr. 49 ir atitinkamų metodikų

pakeitimų“ ir Lietuvos Kardiologų draugijos 2023 m. sausio 16 d. rašto „Dėl ezetimibo ir vaistų kombinacijoje su ezetimibu bei statinų skyrimo sąlygų tikslinimo“.

5. Kiti, papildomi klausimai.

Dovilė Zacharkienė, tel. +370 5 264 8757, el. p. dovile.zaharkiene@sam.lt