



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 2023-07-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2023 m. liepos 13 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. atezolizumą (Tecentriq), skirtą plaučių vėžiui gydyti (TLK-10-AM kodas C34), taikant skyrimo sąlygą „Skiriamas kaip monoterapija suaugusiems pacientams, kuriems yra metastazavęs nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžys (NSLPV), pirmos eilės gydymui, kai nustatyta PD-L1 raiška naviko ląstelėse (NL) yra ≥ 50 proc. arba naviko infiltruojančiose imuninėse ląstelėse (IL) yra ≥ 10 proc. bei kai nenustatyta EGFR mutacijų arba ALK teigiamo NSLPV“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

1.2. brentuksimabą vedotiną (ADCETRIS), skirtą odos T ląstelių limfomai gydyti (TLK-10-AM kodai C84.0, C84.1, C86.6), taikant skyrimo sąlygą: „ADCETRIS skirtas suaugusiems, CD30+ odos T ląstelių limfoma (OTLL) sergantiems pacientams, kuriems anksčiau buvo taikytas bent 1 sisteminio poveikio gydymo būdas, gydyti“ (pareiškėjas – UAB „Takeda“);

1.3. biktgraviro/emtricitabino/tenofoviro alafenamido derinį (Biktarvy), skirtą žmogaus imunodeficit viruso-1 (ŽIV-1) infekcijai gydyti (TLK-10-AM kodai B20-B24), taikant skyrimo sąlygą: „Biktarvy skirtas žmogaus imunodeficit viruso-1 (ŽIV-1) infekcijai gydyti suaugusiems bei vaikams, ne jaunesniems kaip 2 metų ir sveriantiems ne mažiau kaip 14 kg, kai nėra ir nebuvo nustatyta viruso atsparumo integrazės inhibitorių klasei, emtricitabinui arba tenofovirui (pareiškėjas – UAB „Swixx Biopharma“).

2. Dėl Apeliacinės komisijos skundams dėl Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo ir Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisijų sprendimų nagrinėti priimto sprendimo dėl vaistinio preparato iksazomibo (Ninlaro) (pareiškėjas – UAB „Takeda“).

3. Dėl Apeliacinės komisijos skundams dėl Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo ir Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisijų sprendimų nagrinėti priimto sprendimo dėl vaistinio preparato budezonido (Budesonide Ferring) (pareiškėjas – UAB „CentralPharma Communications“).

4. Dėl UAB "JOHNSON & JOHNSON" 2023 m. birželio 20 d. rašto Nr. SD-759 „Dėl vaistinio preparato Guselkumabo (Tremfya) kompensavimo“ ir UAB „AbbVie“ 2023 m. birželio 23 d. rašto „Dėl vaistinio preparato Risankizumabo (Skyrizi) kompensavimo“.

5. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2023 m. kovo 28 d. raštas Nr. 4K-1760 „Dėl PSDF biudžeto lėšų poreikio C hepatitui gydyti“.

6. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2023 m. birželio 1 d. rašto Nr. 4K-2758 „Dėl vaistinių preparatų išbraukimo iš A sąrašo“.

7. 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“.

6. Kiti, papildomi klausimai.

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