

**VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ
KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO
PROTOKOLAS**

2023 m. rugpjūčio 8 d. Nr. LKV-20/23
Vilnius

Posėdis įvyko 2023-08-8.

Posėdžio pirmininkė – Ieva Greičiūtė-Kuprijanov.

Posėdžio sekretorė – Dovilė Zacharkienė.

Posėdis vyko el. apklausos būdu. Komisijos nariai turėjo balsuoti iki 2023 m. rugpjūčio 8 d. 14 val.

Apklausoje dalyvavo Komisijos nariai: I. Greičiūtė-Kuprijanov, R. Cervin, L. Kazlauskienė, D. Makaravičienė, E. Palevičiūtė, L. Reinartienė, S. Trumbeckaitė, G. Urbonas, E. Vitkauskaitė.

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2023 m. rugpjūčio 7 d. rašto Nr. 4K-3816 „Dėl vardinių vaistinių preparatų kompensavimo“.

SVARSTYTA. 1. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2023 m. rugpjūčio 7 d. rašto Nr. 4K-3816 „Dėl vardinių vaistinių preparatų kompensavimo“.

Vadovaudamasi Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. balandžio 6 d. įsakymu Nr. V-267 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo ir Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių prekybos antkainių sąrašo ir jų taikymo reikalavimų patvirtinimo“, 4 punktu Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos prašo Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Kompensavimo komisija) priimti sprendimą dėl vardinių vaistinių preparatų įrašymo į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną (toliau – Kainynas).

Šiuo metu yra deklaruoti kompensuojamųjų vaistinių preparatų tiekimo sutrikimai: „Ritomune 100 mg tabletės N60“ (Nenurodyta), „Zinnat 125 mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai 100 ml, N1“, „INTALFA 3000000 TV injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte 1 ml N1“ ir „HALOPERIDOL DECANOATE–RICHTER 70,52 mg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N5“, „5 FLUCEL 500 500 mg/10 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas 10 ml N5“. vietoje jų Kompensavimo komisijai pritarus į kainyną galėtų būti įrašomi vaistiniai preparatai tiekiami vadovaujantis Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklėmis, patvirtintomis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“ (vaistai: „RITO 100 mg tabletės N30“, „Cefakind 250 mg/5 ml milteliai sirupui 30 ml N1“, „ReliFeron 3000000 TV injekcinis tirpalas 0,5 ml N1“, „ReliFeron 5000000 TV injekcinis tirpalas 0,5 ml N1“, „HALDOL DECANOAS 100 mg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N1“, „ONCOFLUOR 500 500 mg/10 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas 10 ml N5“. Taip pat, į Kainyną siūlomas įtraukti papildomo stiprumo *amoxicilinum* veikliosios medžiagos, vaikams skiriamas skystas preparatas „Amotaks 500 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai 100 ml N1“.

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2021 m. ir 2022 m. buvo toks vaistinių preparatų poreikis:

Vaisto bendrinis pavadinimas	2021 m. kompensuojamoji suma, Eur	2022 m. kompensuojamoji suma, Eur	2021 m. pacientų skaičius	2022 m. pacientų skaičius
<i>Ritonavirum</i> 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	0	0	0	0

<i>Cefuroximum</i> 1 g, geriamieji, skysti (vaikams iki 6 metų amžiaus)	2 645,23	1 544,42	140	82
<i>Interferonum alfa humanum biosyntheticum</i> 1 MIU, injekciniai, paprasto atpalaidavimo	178 210,42	123 441,46	74	52
<i>Haloperidolum</i> 10 mg, injekciniai, paprasto atpalaidavimo (70,52 mg/ml)	96 726,83	107 951,22	3 679	3 688
<i>Fluorouracilum</i> 100 mg, injekciniai, paprasto atpalaidavimo (10 ml pakuotė)	12 596,16	22 718,73	122	165
<i>Amoxicillinum</i> 100 mg, geriamieji, skysti (vaikams iki 6 metų amžiaus)	131 742,28	217 770,46	26 651	39 926

Atsižvelgdami į prognozuojamus minėtų kompensuojamųjų vaistų trūkumus rinkoje, siūlome pritarti įrašyti į Kainyną vardinius vaistinius preparatus: „RITO 100 mg tabletės N30“, „Cefakind 250 mg/5 ml milteliai sirupui 30 ml N1“, „ReliFeron 3000000 TV injekcinis tirpalas 0,5 ml N1“, „ReliFeron 5000000 TV injekcinis tirpalas 0,5 ml N1“, „HALDOL DECANOAS 100 mg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N1“, „ONCOFLUOR 500 500 mg/10 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas 10 ml N5“ ir „Amotaks 500 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai 100 ml N1“.

Komisijos nariai pritarė pateiktam siūlymui.

NUTARTA. Vadovaujantis Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. balandžio 6 d. įsakymu Nr. V-267 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo, Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos tvarkos aprašo ir Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių prekybos antkainių sąrašo ir jų taikymo reikalavimų patvirtinimo“ 11 ir 12 punktais įrašyti į Kainyną vaistinius preparatus „RITO 100 mg tabletės N30“, „Cefakind 250 mg/5 ml milteliai sirupui 30 ml N1“, „ReliFeron 3000000 TV injekcinis tirpalas 0,5 ml N1“, „ReliFeron 5000000 TV injekcinis tirpalas 0,5 ml N1“, „HALDOL DECANOAS 100 mg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N1“, „ONCOFLUOR 500 500 mg/10 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas 10 ml N5“ ir „Amotaks 500 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai 100 ml N1“.

Posėdžio pirmininkė

Ieva Greičiūtė-Kuprijanov

Sekretorė

Dovilė Zacharkienė

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdžio protokolas
Dokumento registracijos data ir numeris	2023-08-09 Nr. LKV-20
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Dovilė Zacharkienė patarėjas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2023-08-09 09:29
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2023-08-09 09:29
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016
Sertifikato galiojimo laikas	2021-09-30 17:31 - 2026-09-29 23:59
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Ieva Greičiūtė-Kuprijanov Skyriaus vedėjas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2023-08-09 09:32
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2023-08-09 09:32
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016
Sertifikato galiojimo laikas	2019-09-20 16:43 - 2024-09-18 23:59
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Dovilė Zacharkienė patarėjas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2023-08-09 09:39
Parašo formatas	Einamojo galiojimo (XAdES-EPES)
Laiko žymoje nurodytas laikas	
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016
Sertifikato galiojimo laikas	2021-09-30 17:31 - 2026-09-29 23:59
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	0
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	0
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20230804.4
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2023-08-09)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2023-08-09 nuorašą suformavo Dovilė Zacharkienė
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-