

VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

2021 m. rugpjūčio 26 d. Nr. LKV-11/21
Vilnius

Posėdis įvyko 2021-08-17.

Posėdžio pirmininkas – Aurimas Pečkauskas.

Posėdžio sekretorė – Vilma Meldžiukaitė.

Posėdis vyko el. apklausos būdu. Komisijos narių buvo prašoma nuomonę pateikti iki 2021 m. rugpjūčio 26 d. 9.00 val.

DARBOTVARKĖ. Dėl VLK 2021 m. rugpjūčio 20 d. rašto „Dėl vardinių vaistinių preparatų kompensavimo“.

SVARSTYTA. Dėl VLK 2021 m. rugpjūčio 20 d. rašto „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, VLK prašo Komisijos priimti sprendimą dėl vardinių vaistinių preparatų įrašymo į Kainyną.

Šiuo metu rinkoje dėl tiekimo sutrikimų nėra šių registruotų kompensuojamųjų vaistinių preparatų:

– *Ritonavirum* paprasto atpalaidavimo tabletės (prekinis pavadinimas „*Ritonavir Mylan 100 mg plėvele dengtos tabletės N30*“ (*Mylan S.A.S.*, Prancūzija)). Šio vaistinio preparato tiekimas į Lietuvos rinką dabartiniu metu yra sustabdytas. Planuojama tiekimo atnaujinimo nežinoma. Šiuo metu rinkoje yra kitas registruotas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekinio pavadinimu „*Ritomune 100 mg tabletės N60*“ (*Nenurodyta*).

– *Timololum* akių lašai (prekinis pavadinimas „*Timolol 2,5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml, su lašintuvu N1*“ (*Nenurodyta*)). Šio vaistinio preparato tiekimas į Lietuvos rinką dabartiniu metu yra sustabdytas. Planuojama tiekimo atnaujinimo nežinoma. Šiuo metu rinkoje yra kitas registruotas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekinio pavadinimu „*TIMOLOL Micro Labs 2,5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml N6*“ (*Nenurodyta*).

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“.

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2019 m. ir 2020 m. buvo toks šių vaistinių preparatų poreikis:

| Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas | 2019m. kompensuojamoji suma, Eur | 2019 m. pacientų skaičius | 2020 m. kompensuojamoji suma, Eur | 2020 m. pacientų skaičius |
|---|---|----------------------------------|--|----------------------------------|
| <i>Ritonavirum 1 g, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo</i> | 451,05 | 3 | 480,15 | 4 |

| | | | | |
|------------------------------------|----------|-----|----------|-----|
| <i>Timololum</i> 10 mg, akių lašai | 7 298,91 | 869 | 2 229,45 | 102 |
|------------------------------------|----------|-----|----------|-----|

Vienbalsiai nutarta įrašyti pirmiau nurodytus vardinius vaistinius preparatus į Kainyną.

NUTARTA. pritarti įrašyti į Kainyną vardinius vaistinius preparatus „Ritomune 100 mg tabletės N60“ ir „TIMOLOL Micro Labs 2,5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml N6“ .

Posėdžio pirmininkas

Aurimas Pečkauskas

Posėdžio sekretorė

Vilma Meldžiukaitė