

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2019-02-28

Vadovaudamiesi Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymu Nr. 159 „Dėl Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“, 76 punktu, skelbiame vykusio Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdžio darbotvarkę ir svarstytų klausimų bei **priimtų nutarimų esmę**.

KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:

DARBOTVARKĖ:

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl vaistinių preparatų, esančių Rezerviniame vaistų sąrašė, kompensavimo galimybės.
Siūlyti PSDT įrašyti į kompensavimo sąrašus visus Rezerviniame vaistų sąrašė esančius vaistus
2. Dėl vaistinių preparatų *Fluvastatinum*, *Simvastatinum*, *Atorvastatinum* ir *Rozuvastatinum*, kompensuojamų esant TLK-10-AM kodui E78 skyrimo sąlygos tikslinimo.
Siūlyti PSDT tikslinti statinų skyrimo sąlygas nuo š. m. liepos 1 d.
3. Dėl galimybės perkelti vaistinius preparatus *Ustekinumabum*, *Tocilizumabum*, *Secukinumabum* iš Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą).
Pavesti VLK informuoti pareiškėjus apie reikiamas kainas, siekiant kad vaistai būtų perkelti į A sąrašą
4. Dėl insulino adatų skyrimo sąlygų tikslinimo.
Kreiptis į UAB „Novo Nordisk Pharma“
5. Dėl enterinių mišinių kompensavimo.
Organizuoti atskirus susitikimus
6. Dėl valacikloviro po solidinių organų persodinimo.
Informuoti pareiškėją, kad siekiant praplėsti vaisto skyrimo sąlygas, turi būti pateikta nauja paraiška
7. Dėl vaistinio preparato *Trimetazidinum*.
Siūlyti PSDT padidinti vaisto *Trimetazidinum* kompensavimo lygmenį iki 100 proc. ir palikti taikomą apribojimą „tik gydymui tęsti“. Š. m. rugsėjo mėn. klausimą svarstyti pakartotinai
8. Dėl vaistinio preparato *Macitentanum* (*Opsumit*), skirto suaugusių pacientų, sergančių II ir III PSO funkcinės klasės plaučių arterinei hipertenzijai (TLK-10-AM kodai I27.0, I27.2) gydyti (pareiškėjas - UAB „Johnson & Johnson“).
Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą
9. Dėl vaistinio preparato *Ramucirumabum* (*Cyramza*), skirto suaugusiesiems su diagnozuotu lokaliai išplitusiu arba metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžiui (TLK-10-AM

kodai C34) gydyti kartu su docetakseliu, kai liga progresuoja po pirmesnės chemoterapijos, kurios pagrindą sudarė platinos preparatai (pareiškėjas - UAB „Eli Lilly Lietuva“).

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

10. Dėl vaistinio preparato *Regorafenibum (Stivarga)*, skirto kepenų ląstelių karcinomai (TLK-10-AM kodas C22.0) gydyti (pareiškėjas – UAB „Bayer“).

Klausimo svarstymą atidėti iki š. m. kovo 28 d.

VLK teikti papildomą informaciją

11. 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“).

Klausimo svarstymą atidėti iki š. m. kovo 28 d.

12. Dėl akinių lęšių kompensavimo.

Teikti PSDT siūlymą tikslinti akinių lęšių skyrimo sąlygas

13. Dėl centralizuotai apmokamo vaistinio preparato *Aflibercept* TLK-10-AM kodų tikslinimo.

Tikslinti vaistų *Aflibercept, Bevacizumab, Cetuximab* ir *Panitumumab* TLK-10-AM kodus iš C18-C20 į C18-C20, išskyrus C18.1.

14. Dėl insulino pompų skyrimo sąlygų tikslinimo.

Nepritarti plėsti insulino pompų skyrimo sąlygas leidžiant jas skirti pacientams po inkstų transplantacijos

Kreiptis į Lietuvos endokrinologų draugiją prašant pateikti siūlymus kaip būtų galima tikslinti insulino pompų skyrimo sąlygas

15. Dėl vaistinio preparato *fluticasonum* skyrimo apribojimo.

Sprendimą dėl šio vaisto skyrimo sąlygos svarstyti kovo 7 d. posėdyje

16. Dėl vaistinio preparato *tresiba* skyrimo apribojimo.

Sprendimą dėl šio vaisto skyrimo sąlygos svarstyti kovo 7 d. posėdyje

17. Dėl diagnostinių juostelių skyrimo sąlygos tikslinimo.

Panaikinti C sąrašo 17.4 papunktį, neribojant išrašymo termino 3 mėnesiams.

18. Dėl vaistinio preparato *Dolutegravirum et Rilpavirinum (Juluca)* kompensavimo sąlygų tikslinimo.

Tikslinti kompensavimo sąlygas

19. Dėl mažo terapinio indekso vaistų.

Siūlyti sveikatos apsaugos ministrui įrašyti nurodytus vaistinius preparatus (pridedama) į mažo terapinio indekso vaistinių preparatų sąrašą

20. Papildomas klausimas. Dėl gautų asociacijos „Kraujas“ ir Lietuvos hematologų draugijos raštų.

Pavesti FD specialistams atlikti analizę dėl atliktų VVKT vertinimų, kurių išvados pateiktos 2018 - 2019 m.; vaistų, kuriems buvo priimti neigiami sprendimai 2018 m., vertinimai, ir tų vaistų, dėl kurių dar nepriimtas galutinis sprendimas, vertinimai. Kovo 28 d. planuojamame Komisijos posėdyje pristatyti atliktą analizę ir jos rezultatus.

Sekantis Komisijos posėdis planuojamas 2019 m. kovo 7 d.

Parengė Jolita Volkavičienė