

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2019-03-07

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**.

**KOMISIJS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:**

**DARBOTVARKĖ:**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl vaistinių preparatų, kurie neatitinka Vyriausybės nutarime nustatytų priemokos reikalavimų.

1) vaistinių preparatų, kurie atitinka ne visus Vyriausybės nutarimo 6 punkte nustatytus reikalavimus, tačiau yra būtini užtikrinti veiksmingą pacientų gydymo tęstinumą, siūlyti įrašyti į Kainyną ir jų bazinę kainą Kainyne apskaičiuoti kaip vardinių, bet leisti juos skirti tik pacientų gydymui tęsti (naujiems pacientams neskirti), išskyrus atvejus, jei gamintojas pritaiko nuolaidą paciento priemokai po šio posėdžio ir priemoka po nuolaidos neviršija didžiausios galimos priemokos 4,11 Eur: tokių vaistinių preparatų sąrašą patvirtinti atskiru ministro įsakymu;

2) vaistinius preparatus, kurie atitinka Vyriausybės nutarimo 6 punkte nustatytus reikalavimus: nėra kitų galimybių suteikti būtinosios medicinos pagalbos, veiksmingai gydyti pacientų, diagnozuoti ligos ar jos išvengti naudojant registruotus tokio vaistinio preparato analogus, įrašyti į Kainyną ir jų bazinę kainą apskaičiuoti kaip vardinių vaistinių preparatų, išskyrus atvejus, kad grupėje yra bent vienas vaistas, kurio gamintojas pritaikė nuolaidą paciento priemokai po šio posėdžio datos ir jį pacientai gali įsigyti su nedidesne nei didžiausia galima paciento priemoka;

3) jei grupėse, kuriose yra lygiagrečiai importuojami ar lygiagrečiai platinami vaistiniai preparatai, visi vaistiniai preparatai neatitinka paciento priemokos reikalavimų, bazinė kaina perskaičiuojama pagal pigiausio vaisto bazinę kainą. Jei nors vienas vaistinis preparatas atitinka priemokos reikalavimus, tame tarpe ir pritaikęs nuolaidą paciento priemokai, toje grupėje bazinė kaina neperskaičiuojama (vaistinių preparatų sąrašai pridedami)

4) siūlyti VLK sudaryti su UAB „Novo Nordisk Pharma“ Sutartį

5) siūlyti VLK perskaičiuoti mišraus veikimo insulino grupės bazinę kainą, pagal švirkštiklių kainas kitose šalyse;

6) pavesti VLK peržiūrėti tu vaistus, kurie su VLK yra sudarę Sutartis ir kurie pagal VLK pateiktą informaciją ne pirmą kartą neatitinka Vyriausybės nutarimo 6 punkte nustatytų

reikalavimų, tačiau yra būtini užtikrinti veiksmingą pacientų gydymo tęstinumą, Sutarčių sąlygas, atsižvelgiant į bazinės kainos didinimą.

2. Dėl Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos pateiktų atsakymų dėl vaistinių preparatų *Sevelamer carbonate (Renvela)* ir *Kladribino (Mavenclad)*.

1) Vadovaujantis Tvarkos aprašo 46 punktu, siūlyti neįrašyti į A sąrašą ir į Rezervinį vaistų sąrašą vaistinio preparato *Sevelamer carbonate (Renvela)*

2) Vadovaujantis Tvarkos aprašo 36 punktu, siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą vaistinį preparatą *Kladribiną (Mavenclad)*, skirtą išsėtinei sklerozei (TLK-AM-10 kodas G35) gydyti, taikant skyrimo sąlygą

3. Dėl antikoagulantų skyrimo sąlygų.

1) kreiptis į antikoagulantų gamintojus dėl TLK kodui I48 taikomos skyrimo sąlygos tikslinimo

2) Pavesti VLK įvertinti PSDF lėšų poreikį skyrimo sąlygų tikslinimui esant TLK kodams I26 ir I80.2;

3) nepritarti nustatyti skirtingas antikoagulantų ekvivalentines dozes pagal stiprumą.

4. Dėl Lietuvos kardiologų draugijos rašto „Dėl medikamentinio širdies ir kraujagyslių ligų gydymo gerinimo“.

**Kreiptis į UAB „AstraZeneca Lietuva“, prašant pateikti atnaujintą paraišką**

5. Dėl vaistinio preparato *Tocilizumabum (RoActemra)*, skirto gigantinių ląstelių arteritui (TLK-10-AM kodai M31.5-M31.6) gydyti (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“).

**Kreiptis į VVKT**

**Gavus VVKT atsakymą kreiptis į Derybų komisiją**

6. Dėl vaistinio preparato *insulino degludeko/insulino asparto (Ryzodeg)*, skirto suaugusiųjų, paauglių ir vaikų nuo 2 metų amžiaus cukriniui diabetui (TLK-10-AM kodai E10, E11, E13, E14) gydyti (pareiškėjas - UAB „Novo Nordisk Pharma“).

**Siūlyti pateikti pilną paraišką ( ne kaip sudėtinio vaisto)**

7. Dėl vaistinio preparato *Okrelizumabum (Ocrevus)*, skirto pirminei progresuojančiai išsėtinei sklerozei (TLK-AM-10 kodas G35) gydyti (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“).

**Klausimą svarstyti artimiausio posėdžio metu**

8. Dėl vaistinio preparato *Rosuvastatinum et Perindoprilum et Indapamidum (Roxiper)* skirto hipertenzinėms ligoms (TLK-10-AM kodai I10–I11) gydyti (pareiškėjas – UAB „KRKA Lietuva“).

**Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą**

9. Dėl vaistinio preparato *Venetocalxum (Venclyxto)*, skirto lėtinei limfocitinei leukemijai (TLK-AM-10 kodas C91.1) gydyti (pareiškėjas - UAB „AbbVie“).

**Kreiptis į gydytojų specialistų draugiją prašant pateikti papildomą informaciją.**

*Sekantis Komisijos posėdis planuojamas 2019 m. kovo 28 d.*

*Parengė Jolita Volkavičienė*