

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2019-03-28

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**.

KOMISIJS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:

DARBOTVARKĖ:

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos pateiktų terapinės naudos vertinimų analizė.

Pristatyta Komisijos žiniai

Klausimą svarstyti pakartotinai su VVKT suderinus informaciją ir atlikus analizę

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

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

3. 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“).

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

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

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

5. Dėl Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos pateiktų atsakymų dėl vaistinių preparatų:

5.1. *Pembrolizumabo (Keytruda)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžio (TLK-10-AM kodai C34) pirmaeiliam gydymui pacientams, kurių navikuose PD-L1 raiška naviko proporcijos balas yra ≥ 50 proc., o epidermio augimo faktoriaus receptoriaus raiška naviko mutacijų ar ALK translokacijų nenustatyta (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

5.2. *Pembrolizumabum (Keytruda)*, skirto lokaliai progresavusiai arba metastazavusiai urotelio urotelinei karcinomai (TLK-10-AM kodas C65-C68) gydyti suaugusiesiems, kuriems anksčiau buvo taikyta chemoterapija, kurios sudėtyje buvo platinos preparatų (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

5.3. Benralizumabum (Fasenra), skirto astmai (TLK-AM-10 kodas J45) gydyti (pareiškėjas - UAB „AstraZeneca Lietuva“);

Siūlyti PSDT įrašyti į kompensavimo sąrašus

5.4. Osimertinibum (Tagrisso), skirto bronchų ir plaučių piktybiniam navikui (TLK-AM-10 kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „lokaliai progresavęs arba metastazavęs nesmulkialastelinis plaučių vėžys su T790M mutacija, kai gydymo EGFR TKI metu arba po jo liga progresavo“ (pareiškėjas - UAB „AstraZeneca Lietuva“);

Kreiptis į gydytojų specialistų draugiją

5.5. Pasireotidum (Signifor LAR), skirto akromegalijai (TLK-10-AM kodas E22) gydyti (pareiškėjas - SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas);

Siūlyti PSDT įrašyti į kompensavimo sąrašus

5.6. Panobinostatum (Farydak), skirto dauginei mielomai (TLK-10-AM kodas C90.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su bortezomibu ir deksametazonu pacientams, kurių liga progresavo po gydymo proteosomų inhibitoriumi ir imunomodulatoriumi bei gydymui panobinostatu pritarė 3 gydytojų hematologų konsiliumas“ (pareiškėjas - SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas).

Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus

6. Dėl vaistinio preparato *Rasagilinum* skyrimo sąlygos tikslinimo.

Tikslinti skyrimo sąlygą

7. Dėl *Ezetimibum* skyrimo sąlygų tikslinimo.

Klausimą pakartotinai svarstyti 2020 m. III ketv.

8. Papildomas klausimas. Dėl Lietuvos paraplegikų asociacijos rašto „Dėl kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašo (C sąrašo)“.

Siūlyti PSDT didinti uridomų skaičių

Kreiptis į darbo grupę, kuriai pavesta analizuoti medicinos pagalbos priemonių pacientams, turintiems inkontinencijos ir (ar) išmatų nelaikymo problemų, prieinamumo gerinimą

Sekantis Komisijos posėdis planuojamas 2019 m. balandžio 11 d.

Parengė Jolita Volkavičienė