

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2019-05-09

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 galimybės įrašyti vaistinius preparatus ir ligas į kompensavimo sąrašus:

1.1. *Guselkumabą (Tremfya)*, skirtą psoriazei (TLK-10-AM kodas L40.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „užsitęsios ilgiau nei 6 mėnesius sunkios formos psoriazės (PASI rodiklis > 15) gydymui, kai fototerapija ar standartinis sisteminis gydymas (MTX ar acitretinu) ir TNF α blokatoriumi yra neveiksmingi arba yra jų taikymo kontraindikacijų. Gydymas skiriamas, keičiamas ar remisijos atveju stabdomas (išskyrus jo tęstinumą) trijų gydytojų dermatovenerologų konsiliumo sprendimu tretinio lygio ambulatorines ir (ar) stacionarines dermatovenerologijos paslaugas teikiančioje ASPĮ. Gydymą tęsia gydytojas dermatovenerologas tretinio lygio ambulatorines ir (ar) stacionarines dermatovenerologijos paslaugas teikiančioje ASPĮ“ (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson”);

1.2. *Ixekizumabą (Taltz)*, skirtą psoriazei (TLK-AM-10 kodas L40.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „užsitęsios ilgiau nei 6 mėnesius sunkios formos psoriazės (PASI rodiklis > 15) gydymui, kai fototerapija ar standartinis sisteminis gydymas (MTX ar acitretinu) ir TNF α blokatoriumi yra neveiksmingi arba yra jų taikymo kontraindikacijų. Gydymas skiriamas, keičiamas ar remisijos atveju stabdomas (išskyrus jo tęstinumą) trijų gydytojų dermatovenerologų konsiliumo sprendimu tretinio lygio ambulatorines ir (ar) stacionarines dermatovenerologijos paslaugas teikiančioje ASPĮ. Gydymą tęsia gydytojas dermatovenerologas tretinio lygio ambulatorines ir (ar) stacionarines dermatovenerologijos paslaugas teikiančioje ASPĮ.“ (pareiškėjas - UAB „Eli Lilly Lietuva“);

Klausimai 1.1 ir 1.2 svarstyti kompleksiskai

Taip pat kartu svarstytas gautas SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialo raštas „Dėl vienodų vertinimo sąlygų taikymo vaistiniam preparatui Secukinumab (Cosentyx)“

Nuspręsta kreiptis į Lietuvos dermatovenerologų draugiją

1.3. *Pertuzumabą (Perjeta)*, skirtą krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su trastuzumabu ir chemoterapija neoadjuvantiniam gydymui suaugusiems pacientams, sergantiems teigiamą HER2 rodmenį turinčiu vietiskai išplitusiu, uždegiminiu ar ankstyvosios stadijos krūties vėžiu, kai yra didelė recidyvo rizika“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus

1.4. *Deksametasoną (Ozurdex)*, skirtą diabetiniam geltonosios dėmės paburkimui (TLK-AM-10 kodai E10.34, E11.34) gydyti (pareiškėjas – UAB „Allergan Baltics“);

Siūlyti PSDT įrašyti į kompensavimo sąrašus

1.5. *Vortioksetiną (Brintellix)*, skirtą vartoti didžiosios depresijos epizodų (TLK-10-AM kodai F32.1, F32.2, F33.1, F33.2) gydymui, taikant skyrimo sąlygą „tik suaugusiesiems, kai bent po vienu antidepresantu skirto gydymo nebuvo tinkamo atsako. Skiria ir išrašo gydytojas psichiatras“ (pareiškėjas – UAB „Lundbeck Lietuva“)

Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus

1.6. *Abirateroną (Zytiga)*, skirtą priešinės liaukos (prostatos) piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodas C61) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „Zytiga kartu su prednizonu (arba prednizolonu) ir androgenų deprivacijos terapija būtų skiriama naujai diagnozuoto didelės rizikos metastazavusio hormonams jautraus prostatos vėžio (mHJPV) gydymui suaugusiems vyrams, kuriems dar netikslinga skirti chemoterapijos (t. y. nenustatytos visceralinės metastazės)“ (pareiškėjas - UAB „Johnson & Johnson“);

Klausimą pakartotinai svarstyti artimiausio posėdžio metu

1.7. ligą “narkolepsija su katapleksija“ (TLK-10-AM kodas G47.4) ir vaistinį preparatą *Pitolistantą (Wakix)*, skirtą šiai ligai gydyti (pareiškėjas – AOP Orphan Pharmaceuticals AG atstovybė Baltijos šalims)

Kreiptis į gydytojus specialistus

2. Dėl vaistinio preparato *Fulvestranto* skyrimo sąlygų tikslinimo.

Siūlyti PSDT tikslinti krūties piktybinio naviko ambulatorinio gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašą

3. Dėl vaistinio preparato *Umeclidino* išskyrimo į atskirą grupę.

Nepritarti išskirti *Umeclidiną* į atskirą Kainyno grupę

4. Dėl insulino pompų skyrimo sąlygų tikslinimo.

Tikslinti ministro įsakymus Nr. V-41 ir Nr. V-724

VLK tikslinti informaciją

5. Dėl gydytojų specialistų rašto „Dėl kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių“.

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

6. Dėl vaistinio preparato *Tenecteplase* skyrimo sąlygų tikslinimo.

Kreiptis į darbo grupę

7. Kiti papildomi klausimai. Dėl VLK rašto „Dėl 2019 m. Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto galimybių“.

Pristatyta Komisijos žiniai

Sekantis Komisijos posėdis planuojamas 2019 m. gegužės 23 d.

Parengė Jolita Volkavičienė