



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

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2022-03-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2022 m. balandžio 7 d. nuo 14.00 val. Posėdis vyks nuotoliniu būdu per *Microsoft Teams* programą.**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinį preparatą palbociklibą (*Ibrance*), skirtą:
 - 1.1. lokaliai progresavusiam arba metastazavusiam krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, kuriame yra hormonų receptorių, o žmogaus epidermio augimo faktoriaus 2-ojo tipo receptorių rodmuo neigiamas, vaisto skiriant kartu su fulvestrantu moterims, kurioms prieš tai taikyta endokrininė terapija. Moterims, kurioms prasidėjusi premenopauzė arba perimenopauzė, endokrininę terapiją reikia derinti su luteinizuojančio hormono išsiskyrimą stimuliuojančio hormono agonistu (pareiškėjas - Pfizer Liuksembourg SARL filialas);
 - 1.2. lokaliai progresavusiam arba metastazavusiam krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, kuriame yra hormonų receptorių (HR), o žmogaus epidermio augimo faktoriaus 2-ojo tipo receptorių (HER2) rodmuo neigiamas, vaisto skiriant kartu su aromatazės inhibitoriumi. Moterims, kurioms prasidėjusi premenopauzė arba perimenopauzė, endokrininę terapiją reikia derinti su luteinizuojančio hormono išsiskyrimą stimuliuojančio hormono (LHAH) agonistu (pareiškėjas - Pfizer Liuksembourg SARL filialas).
2. Dėl galimybės tikslinti vaistinių preparatų, įrašytų į Psoriazės gydymo vaistais, kurių įsigijimo išlaidos apmokamos PSDF biudžeto lėšomis, tvarkos aprašą, skyrimo eiliškumą.
3. Dėl galimybės įtraukti sudėtinį vaistinį preparatą, kurio veikliosios medžiagos yra buprenorfinas/naloksonas, į A sąrašą (pareiškėjas - UAB „GL Pharma Vilnius“)
4. Dėl UAB „Bayer“ rašto „Dėl vaistinio preparato sorafenibo (*Nexavar*) kompensavimo skydliaukės karcinomai“.
5. Dėl VLK rašto „Dėl vardinių vaistų kompensavimo“.
6. Dėl peritoninės dializės kompensavimo būdo pakeitimo.
7. Dėl VLK rašto „Dėl galimybės vaistinį preparatą trastuzumabą perkelti į A sąrašą“.
8. Kiti papildomi klausimai.