

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“ (toliau – Tvarkos aprašas) 76 punktu, skelbiame vykusių Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdžių darbotvarkes ir išrašus iš protokolų, informuodami apie priimtus sprendimus.

Posėdis įvyko 2014-09-09.

Posėdžio pirmininkas – Rima Vaitkienė.

Posėdžio sekretorė – Elita Radkevič.

Dalyvavo: 6 Komisijos nariai, 1 Vertinimo komisijos narys (sąrašas pridedamas prie protokolo).

Kvorumas: yra.

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl vaistinio preparato *Indapamidum et Amlodipinum (Natrixam)*, skirto hipertenzinėms ligoms (TLK-10-AM kodai I10-I11) gydyti kompensavimo.

2. Dėl vaistinio preparato *Metilfenidato hydrochlorido*, skirto hiperkineziniams sutrikimams (TLK-10-AM kodai F90.0, F90.1) gydyti kompensavimo.

3. Dėl Lietuvos chemoterapeutų draugijos pirmininko A. Česo 2014 m. birželio 19 d. rašto „Dėl vaisto *Acidum Pamidronicum* įsigijimo išlaidų kompensavimo“.

4. Dėl UAB „Roche Lietuva“ 2014 m. rugpjūčio 29 d. rašto „Dėl gamintojo *Qiagen* reagentų išbraukimo iš centralizuotai apmokamų medicinos pagalbos priemonių sąrašo“.

5. Dėl 2014 m. Rezervinio vaistų sąrašo.

6. Kiti papildomi klausimai.

SVARSTYTA. 1. Dėl vaistinio preparato *Indapamidum et Amlodipinum (Natrixam)*, skirto hipertenzinėms ligoms (TLK-10-AM kodai I10-I11) gydyti kompensavimo.

NUTARTA. 1. Atsižvelgiant į tai, kad vaistinis preparatas *Indapamidum et Amlodipinum (Natrixam)* atitinka 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“ (toliau – Tvarkos aprašas) 27 punkte nustatytus reikalavimus, siūlyti įrašyti šį vaistinį preparatą į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą), skirtą hipertenzinėms ligoms (TLK-10-AM kodai I10-I11) gydyti. Šį klausimą teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai (toliau – PSDT).

SVARSTYTA. 2. Dėl vaistinio preparato *Metilfenidato hydrochlorido*, skirto hiperkineziniams sutrikimams (TLK-10-AM kodai F90.0, F90.1) gydyti kompensavimo.

NUTARTA. 2. 1) atsižvelgiant į tai, kad vaistinis preparatas *Metilfenidato hydrochloridas*, skirtas hiperkineziniams sutrikimams (TLK-10-AM kodai F90.0, F90.1) gydyti 6 metų ir vyresniems vaikams bei paaugliams, atitinka Tvarkos aprašo 24 punkte nustatytus kriterijus, vadovaujantis Tvarkos aprašo 42 punktu, įrašyti šį vaistinį preparatą į Rezervinį vaistų sąrašą, toliau tikslinant šio vaistinio preparato skyrimo sąlygas; 2) SAM Motinos ir vaiko sveikatos valdybai kitam posėdžiui patikslinti informaciją kiek turi tęstis nemedikamentinis gydymas prieš vaistų skyrimą ir koks gydytojas specialistas turi teisę jį skirti; 3) kitame posėdyje Komisijos nariai pateiks siūlymus kaip juridškai atskirti asmens sveikatos priežiūros įstaigas, kurios turėtų teisę paskirti

vaistinius preparatus hiperkineziniams sutrikimams gydyti; 4) VLK tikslinti pacientų skaičių, kuriems galėtų būti indikuotini vaistiniai preparatai hiperkineziniams sutrikimams gydyti.

SVARSTYTA. 3. Dėl Lietuvos chemoterapeutų draugijos pirmininko A. Česio 2014 m. birželio 19 d. rašto „Dėl vaisto *Acidum Pamidronicum* įsigijimo išlaidų kompensavimo“.

NUTARTA. 3. Remiantis Komisijos 2013 m. gegužės 6 d. posėdyje priimtu sprendimu, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakyme Nr. 49 keisti vaistinio preparato *Acidum Pamidronicum* galiojančią skyrimo sąlygą į „skiriama naviko sukeltai hiperkalcemijai ir vyraujančioms lizinėmis kaulų metastazėmis gydyti. Vaistas gali būti skiriamas tik kai spindulinis gydymas ir gydymas narkotiniais analgetikais yra neveiksmingi“.

SVARSTYTA. 4. Dėl UAB „Roche Lietuva“ 2014 m. rugpjūčio 29 d. rašto „Dėl gamintojo *Qiagen* reagentų išbraukimo iš centralizuotai apmokamų medicinos pagalbos priemonių sąrašo“.

NUTARTA. 4. Parengti atsakymą pareiškėjui, atsižvelgiant į informaciją, kad įsigaliojus naujiems medicinos pagalbos priemonės kriterijams, bus vertinamos visos centralizuotai perkamos medicinos pagalbos priemonės, tame tarpe ir lėtinio hepatito C diagnostikos reagentai.

SVARSTYTA. 5. Dėl 2014 m. Rezervinio vaistų sąrašo.

NUTARTA. 5. 1) Prie Rezervinio vaistų sąrašo įrašyto vaistinio preparato *Boceprevir* (*Victrelis*) pastabą „Vyksta derybos tarp Tarpinstitucinės derybų komisijos ir gamintojo dėl šio vaistinio preparato įrašymo sąlygų iš Rezervinio vaistų sąrašo į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą)“; 2) kitam Komisijos posėdžiui VLK pateikti atnaujintą informaciją apie vaistinio preparato *Ivabradinum* (*Procoralan*), kompensuojamojo krūtinės anginos (TLK-10-AM kodas I20) gydymui, Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto išlaidas ir faktinį vaisto vartojimą; 3) kitame posėdyje patvirtinti Rezervinio sąrašo svarstymo prioritetinę tvarką.

Parengė
Komisijos sekretorė Elita Radkevič