

Vadovaudamiesi Ligu, 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 Ligu, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (toliau – Tvarkos aprašas) 76 punktu, skelbiame vykusių Ligu, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdžių darbotvarkes ir išrašus iš protokolų, informuodami apie priimtus sprendimus.

Posėdis įvyko 2014-11-25.

Posėdžio pirmininkė – Rima Vaitkienė.

Posėdžio sekretorė – Elita Radkevič.

Dalyvavo: 9 Komisijos nariai, 1 SAM specialistas (sąrašas pridedamas prie protokolo).

Kvorumas: yra.

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl tolesnio 2014 m. Rezervinio vaistų sąrašo svarstymo.
2. Dėl vaistinio preparato *Candesartanum + Hydrochlorthiazidum (Canocombi)*, skirto hipertenzinės ligos (TLK-10-AM kodas I10-I11) gydymui, kompensavimo.
3. Dėl vaistinio preparato *Botulino toksino* tolesnio kompensavimo būdo.
4. Dėl darbo grupės sudarytos LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gegužės 27 d. įsakymu Nr. V-627, kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupėms įvertinti, siūlymo keisti tvarsčių grupavimą.
 - 4.1. Dėl darbo grupės sudarytos LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gegužės 27 d. įsakymu Nr. V-627, kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupėms įvertinti, siūlymo papildyti C sąrašo 5 punkte nustatytas tvarsčių skyrimo sąlygas, nustatant, kad nurodyti tvarsčiai būtų skiriami **vaikų** nudegimams gydyti (TLK-10 kodai T20-T25, T29-T30) nuo diagnozės nustatymo dienos, per gydymo kursą išrašant iki 10 vienetų tvarsčių.
5. Dėl UAB „KRKA Lietuva“ 2014 m. rugsėjo 16 d. rašto Nr. 2014-9 „Dėl *Rozuvastatino* kompensacijos apribojimų panaikinimo“.
6. Dėl VŠĮ Antakalnio poliklinikos 2014 m. spalio 7 d. rašto Nr. 1-1.15-20 „Dėl teisės aktų pakeitimų“.
7. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie SAM 2014 m. lapkričio 7 d. rašto Nr. 4K-9049 „Dėl vaisto *Sorafenibum* skyrimo sąlygų“.
8. Dėl fenilketonurija sergančių pacientų prašymo dėl specialios paskirties maisto produktų kompensavimo.
9. Dėl vaistinio preparato *Tocilizumabum* kompensuojamųjų sąlygų patvirtinimo.
10. Dėl UAB „AbbVie“ 2014 m. lapkričio 10 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)* paraiškos“.
11. Kiti papildomi klausimai.

SVARSTYTA. 1. Dėl tolesnio 2014 m. Rezervinio vaistų sąrašo svarstymo.

NUTARTA. 1. Gavus VI tipo mukopolisacharidozės (TLK-10-AM kodas E76.2) diagnostikos ir gydymo metodikos papildymą gydymo algoritmu, testuoti svarstymą dėl visų Rezerviniame vaistų sąrašo esančių vaistinių preparatų kitame Komisijos posėdyje. Taip pat nuspręsta kviešti diskusijai į posėdį už šią metodiką atsakingus rengėjus.

SVARSTYTA. 2. Dėl vaistinio preparato *Candesartanum + Hydrochlorthiazidum (Canocombi)*, skirto hipertenzinės ligos (TLK-10-AM kodas I10-I11) gydymui, kompensavimo.

NUTARTA. 2. Atsižvelgiant į tai, kad vaistinis preparatas *Candesartanum + Hydrochlorthiazidum (Canocombi)* atitinka Ligu, 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“ 27 punkte nustatytus reikalavimus, siūlyti įrašyti šį vaistinių preparatą, skirtą hipertenzinės ligos (TLK-10-AM kodas I10-I11) gydymui, į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą). Šį klausimą teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai (toliau – PSDT).

SVARSTYTA. 3. Dėl vaistinio preparato *Botulino toksino* tolesnio kompensavimo būdo.

NUTARTA. 3. Kreiptis į SAM Farmacijos departamentą su siūlymu parengti reikiamų teisės aktų pakeitimo projektus, siūlant nustatyti išimtį, kad įrašymo į Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų sąrašą kriterijai nebūtų taikomi dienos stacionare skiriamams vaistiniams preparatams, jei jų charakteristikų santraukoje yra nurodyta, kad vaistinis preparatas turi būti laikomas stacionarinio gydymo įstaigoje, kurioje gydoma šiuo vaistiniu preparatu, ir vaistinis preparatas neturi būti duodamas ligoniams laikyti namuose. Įsigaliojus šiai nuostatai nuspręsta siūlyti įrašyti vaistinių preparatą *Botulino toksiną* į Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų sąrašą.

SVARSTYTA. 4. Dėl darbo grupės sudarytos LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gegužės 27 d. įsakymu Nr. V-627, kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupėms įvertinti, siūlymo keisti tvarsčių grupavimą.

NUTARTA. 4. Siūlyti keisti Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą) medicinos pagalbos priemonės „hidrokolidiniai ar silikono tvarsčiai“ pavadinimą į „tvarsčiai“, konkrečias tvarsčių grupes (hidrokolidiniai, silikono, kitų medžiagų) nustatant Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. spalio 23 d. įsakyme Nr. V-880 „Dėl kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupių ir šioms grupėms priskiriamų medicinos pagalbos priemonių bazinei kainai apskaičiuoti nustatymo“ (toliau – Įsakymas Nr. V-880). Šį Komisijos sprendimą teikti svarstyti PSDT.

SVARSTYTA. 4.1. Dėl darbo grupės sudarytos LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gegužės 27 d. įsakymu Nr. V-627, kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupėms įvertinti, siūlymo papildyti C sąrašo 5 punkte nustatytas tvarsčių skyrimo sąlygas, nustatant, kad nurodyti tvarsčiai būtų skiriami vaikų nudegimams gydyti (TLK-10-AM kodai T20-T25, T29-T30) nuo diagnozės nustatymo dienos, per gydymo kursą išrašant iki 10 vienetų tvarsčių.

NUTARTA. 4.1. Siūlyti papildyti Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą) tvarsčių paskyrimo sąlygas nustatant, kad tvarsčiai būtų skiriami vaikų nudegimams gydyti (TLK-10-AM kodai T20-T25, T29-T30) nuo diagnozės nustatymo dienos, per gydymo kursą išrašant iki 10 vienetų tvarsčių. Šį Komisijos sprendimą teikti svarstyti PSDT.

SVARSTYTA. 5. Dėl UAB „KRKA Lietuva“ 2014 m. rugsėjo 16 d. rašto Nr. 2014-9 „Dėl *Rozuvastatino* kompensacijos apribojimų panaikinimo“.

NUTARTA. 5. Siekiant racionaliai naudoti PSDF biudžeto lėšas bei gerinti vaistų prieinamumą pacientams, teikti PSDT klausimą dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne esančių statinų grupavimo, siūlant nustatyti bazinę kainą pagal mažiausią šioje grupėje esančio vaisto kainą bei vienodas jų skyrimo sąlygas Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą).

SVARSTYTA. 6. Dėl VšĮ Antakalnio poliklinikos 2014 m. spalio 7 d. rašto Nr. 1-1.15-20 „Dėl teisės aktų pakeitimų“.

NUTARTA. 6. 1) Nepritarti įstaigos prašymui vaistinių preparatų *Pimecrolimus*, skirtą vaikų atopiniam dermatitui gydyti, leisti išrašyti šeimos gydytojams, nes vadovaujantis LR sveikatos apsaugos ministro 2002 m. birželio 10 d. įsakymo Nr. 265 „Dėl pacientų kreipimosi į gydytojus specialistus: dermatovenerologą, oftalmologą, otorinolaringologą“ 1.2 punktu pacientai į gydytoją dermatovenerologą gali kreiptis neturėdami pirminės sveikatos priežiūros įstaigos gydytojų siuntimo, todėl vaisto prieinamumas yra geras; 2) Vadovaujantis LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. balandžio 2 d. įsakymo Nr. V-431 „Vaistų kompensavimo ir kainodaros tobulinimo ir jų prieinamumo gerinimo priemonių planas“ 3 punktu, tęsti svarstymą dėl sąrtanų grupavimo Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne bei nustatant jų vienodas skyrimo sąlygas A sąrašė. Taip pat nuspręsta informuoti pareiškėją apie Komisijos priimtą sprendimą dėl statinių (žr. 5 klausimą).

SVARSTYTA. 7. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie SAM 2014 m. lapkričio 7 d. rašto Nr. 4K-9049 „Dėl vaisto *Sorafenibum* skyrimo sąlygų“.

NUTARTA. 7. Siekiant racionaliai naudoti PSDF biudžeto lėšas, siūlyti nustatyti vaistinio preparato *Sorafenibum* skyrimo sąlygas, kaip nurodyta Valstybinės ligonių kasos prie SAM 2014 m. lapkričio 7 d. rašte. Šį klausimą teikti svarstyti PSDT.

SVARSTYTA. 8. Dėl fenilketonurija sergančių pacientų prašymo dėl specialios paskirties maisto produktų kompensavimo.

NUTARTA. 8. Gerinant specialiųjų maisto produktų prieinamumą, siūlyti gydomajam maitinimui skirtus specialiosios paskirties maisto produktus su sumažintu baltymų kiekiu ir turinčius sumažintą fenilalanino kiekį (ne daugiau kaip 100mg/100g mišinio) Įsakyme Nr. V-880 ir Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyne grupuoti atskirai, nustatant miltų, pieno miltelių, kiaušinių pakaitalų, ryžių, makaronų, pusryčių javainių pogrupius. Šį siūlymą teikti svarstyti PSDT.

SVARSTYTA. 9. Dėl vaistinio preparato *Tocilizumabum* kompensuojamųjų sąlygų patvirtinimo.

NUTARTA. 9. Vadovaujantis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. V-136 „Dėl Centralizuotai perkamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo sudarymo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (2014 m. balandžio 18 d. Nr. V-488) 9 punktu, Sąrašo keitimo projektą teikti svarstyti PSDT, patikslinant vaistinio preparato *Tocilizumabum*, skirto sisteminiam jaunatviniam (juveniliniam) artritui ir jaunatviniam (juveniliniam) poliartritui (TLK-10-AM kodai M08.20-M08.29, M08.3) gydyti, planuojamų pacientų skaičių – nuo 8 iki 12.

SVARSTYTA. 10. Dėl UAB „AbbVie“ 2014 m. lapkričio 10 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum* (*Humira*) paraiškos“.

NUTARTA. 10. Kreiptis į SAM Teisės departamento bei į Valstybinės ligonių kasos Teisės skyriaus specialistus su prašymu pateikti siūlymus dėl vaistinių preparatų, kurie skirti ambulatoriniam vartojimui, bet įrašyti į Centralizuotai perkamų vaistinių preparatų sąrašo konkurencinę eilutę, kompensavimo reglamentavimo. .,