

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

Ligų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos  
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2015-04-30

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 įvykusio Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdžio darbotvarkę ir svarstytų klausimų bei priimtų nutarimų esmę.

### **KOMISIJS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ**

**1. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į Kompensavimo sąrašus:**

**1.1.** Dėl vaistinio preparato *Žmogaus Willebrando faktoriaus + Žmogaus VIII koaguliacijos faktoriaus (Wilate)*, skirto Von Willebrand ligos (TLK-10-AM kodas D68.0) gydymui, taikant apribojimus „kai gydymas desmopresinu yra neveiksmingu arba negalimas“;

**Teikti užklausimą Kraujo ir Hemofilijos centrams**

**1.2.** Dėl vaistinio preparato *Radžio Ra 223 dichlorido (Xofigo)*, skirto priešinės liaukos (prostatos) piktybinių navikų (TLK-10-AM kodas C61) gydymui;

**1. Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą**

**2. Teikti užklausimą Sveikatos apsaugos ministerijos specialistams konsultantams**

**1.3.** Dėl vaistinio preparato *Acidum Zoledronicum (Zometa)*, skirto onkologinių ir onkohematologinių (TLK-10-AM kodai C00-C80) gydymui, taikant apribojimus „naviko sukeltai hiperkalcemijai su vyraujančiomis lizinėmis kaulų metastazėmis gydyti, jeigu spindulinis gydymas ir gydymas narkotiniais analgetikais yra neveiksmingi“;

**1. Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą**

**2. Teikti užklausimą vaistinio preparato Acidum Zoledronicum generinių analogų gamintojams**

**1.4.** Dėl vaistinio preparato *Fluticasone furoate et Vilanterol (Relvar Ellipta)*, skirto astmos (TLK-10-AM kodas J45) gydymui, taikant apribojimus „vyresniems nei 12 m. pacientams, kuriems įkvepiamieji kortikosteroidai ir prireikus įkvepiami trumpai veikiančieji beta<sub>2</sub> agonistai yra nepakankamai veiksmingi“ ir skiriant jį lėtinės obstrukcinės plaučių ligos (TLK-10-AM kodas J44) gydymui, taikant apribojimus „kai FEV<sub>1</sub> < 70 proc. normos ir yra ligos paūmėjimai, nepaisant reguliaraus gydymo bronchus plečiančiais vaistais“;

**1. Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą su Komisijos derybine pozicija**

**2. Teikti informaciją Tarpinstitucinei derybų komisijai**

**1.5.** Dėl vaistinio preparato *Lapatinibum (Tyverb)*, skirto krūties vėžio (TLK-10-AM kodas C50) gydymui taikant apribojimus „suaugusių pacienčių, kurioms diagnozuotas krūties vėžys, kurio ląstelėse nustatyta padidėjusia HER2 (ErbB2) ekspresija, gydymas Tyverb kartu su kapeciatabinu lignonėms, sergančioms pažengusiu ar metastazavusiu vėžiu, kuris progresuoja po ankstesnio gydymo antracikliniais ir taksanais ir, esant metastazėms, po gydymo trastuzumabu“;

**Tęsti svarstymą kitame posėdyje**

**1.6.** Dėl ligos „plaučių embolija“ (TLK-10-AM kodas I26)

**Svarstyti kituose posėdžiuose kartu su vaistiniais preparatais, skirtais šiai ligai gydyti**

**2. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į Kompensavimo sąrašus:**

**2.1.** Dėl vaistinio preparato *Eribulinum (Halaven)* krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti;

**Siūlyti neįrašyti į Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų sąrašą**

**2.2.** Dėl vaistinio preparato *Losartanum et Amlodipinum (Tenloris)*, skirto hipertenzinei ligai (TLK-10-AM kodai I10-I11) gydyti;

**Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai su sąlyga, kad gamintojas sutiks su Komisijos siūlymu**

**2.3.** Dėl vaistinio preparato *Bisoprololum et Amlodipinum (Alotendin)*, skirto hipertenzinei ligai (TLK-10-AM kodai I10-I11) gydyti;

**Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai su sąlyga, kad gamintojas sutiks su Komisijos siūlymu**

**2.4.** Dėl vaistinio preparato *Trastuzumabo emtansino (Kadcyla)*, skirto krūties piktybinių navikų: teigiamą HER2 rodmenį turinčiu, nerezekuotinu, lokaliai progresavusiu ar metastazavusiu krūties vėžiu sergančių suaugusių pacientų gydymui, kurie jau yra gydyti trastuzumabu ar taksanu, arba šių dviejų vaistinių preparatų deriniu (TLK-10-AM kodas C50) gydymui;

**Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą (centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų), tikslinant vaistinio preparato skyrimo sąlygą**

**2.5.** Dėl vaistinio preparato *Entecavirum (Baraclude)*, skirto lėtiniam virusiniam hepatitui (TLK-10-AM kodai B18.0-B18.1) gydyti;

**Prašyti pareiškėjo atnaujinti vaistinio preparato kainas bei kviesti jį į artimiausią Komisijos posėdį.**

*Kitas Komisijos posėdis planuojamas š.m. gegužės 14 d. 10 val.*

Parengė Elita Radkevič