

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

Ligų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2015-05-14

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

1.1. Dėl vaistinio preparato *Mirabegronum (Betmiga)*, skirto šlapimo pūslės neuroraumeninei disfunkcijai (TLK-10-AM kodas M31) gydyti į Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti sąrašą (A sąrašą);

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

1.2. Dėl vaistinio preparato *Tiotropii Bromidum (Spiriva Respimat)*, skirto astmai (TLK-10-AM kodas J45) gydyti, į A sąrašą;

1. Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

2. Teikti užklausimą Sveikatos apsaugos ministerijos specialistams konsultantams

1.3. Dėl vaistinio preparato *Ibrutinib (Imbruvica)*, skirto lėtinei limfocitinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti, taikant siūlomą apribojimą „suaugusių pacientų, kurie anksčiau buvo gydyti bent vienu gydymo būdu, gydymui arba pirmos eilės gydymui, nustačius 17p deleciją arba TP53 mutaciją pacientams, kuriems netinka chemoimunoterapija“ į kompensavimo sąrašus;

1. Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

2. Teikti užklausimą Sveikatos apsaugos ministerijos specialistams konsultantams

1.4. Dėl vaistinio preparato *Galantamino hidrobromidas (Nivalin)*, skirto lengvos ir vidutinio sunkumo demencijos, sergant Alzheimerio liga (TLK-10-AM kodas F00 (G30)) gydyti, taikant siūlomą apribojimą „Alzheimerio liga turi būti diagnozuota remiantis patvirtintais diagnostiniais kriterijais“ į A sąrašą;

Tęsti svarstymą kitame posėdyje

1.5. Dėl vaistinio preparato *Aklidinis+Formoterolis (Brimica Genuar)*, skirto LOPL (TLK-10-AM kodas J44) gydyti į A sąrašą;

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

1.6. 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 antraciklinais ir taksanais ir, esant metastazėms, po gydymo trastuzumabu“ į A sąrašą;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

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

2.2. Dėl vaistinio preparato *Apixabanum (Eliquis)*, skirto širdies ritmo sutrikimams (prieširdžių virpėjimui ir plazdėjimui) (TLK-10-AM kodas I48) gydyti, taikant apribojimą „netoleruojamas arba neefektyvus gydymas Varfarinu“;

Teikti informaciją pareiškėjui

Teikti užklausimą Sveikatos apsaugos ministerijos specialistams konsultantams dėl skyrimo sąlygų

2.3. Dėl vaistinio preparato *Dabigatranum etexilatas (Pradaxa)*, skirto prieširdžių virpėjimo ir plazdėjimo (TLK-10-AM kodas I48) gydymui, taikant apribojimus „skiriamas esant didelei tromboembolinių komplikacijų rizikai arba kai yra varfarino vartojimo kontraindikacijų: 1. gydymas gali būti kompensuojamas tik esant 3 ar daugiau insulto rizikos balams pagal CHADS₂-VASc insulto rizikos vertinimo skalę ir esant 3 ar daugiau kraujavimo rizikos balų pagal HAS-BLED kraujavimo rizikos skalę; 2. gydymas gali būti kompensuojamas, jei 3 ar daugiau mėnesių pacientams nepavyksta parinkti tinkamos varfarino dozės, kad TNS (INR) rodiklis būtų 2.0-3.0 ribose“;

Teikti pasiūlymus pareiškėjui

Teikti užklausimą Sveikatos apsaugos ministerijos specialistams konsultantams dėl skyrimo sąlygų

2.4. Dėl vaistinio preparato *Beclomethasonum et Formoterolum (Foster)*, skirto lėtinei obstrukcinei plaučių ligai (TLK-10-AM kodas J44) gydyti;

Siųsti pareiškėjui vertinimo išvadą su pasiūlymais

2.5. Dėl vaistinio preparato *Enalaprilum et Lercanidipinum (Elyrno)*, skirto hipertenzinei ligai (TLK-10-AM kodas I10-I11) gydyti;

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

3. Dėl vaistinio preparato *Botulino toksino*, įrašyto į Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų sąrašą, kompensavimo.

Teikti svarstymą kitame posėdyje

5. Dėl LR Seimo sveikatos reikalų komiteto pirmininkės D. Mikutienės 2015 m. vasario 17 d. rašto Nr. S-2015-855 „Dėl reumatoidinėmis ligomis sergančių pacientų gydymo“

6. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)*, skirto nesmulkiaūsteliniam plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti, taikant apribojimą „tik esant vietiškai išplitusiai ar metastazavusiai ligos formai kai histologiškai patvirtinta adenokarcinoma“ įrašymo iš Rezervinio vaistų sąrašo į Centralizuotai perkamų vaistinių preparatų sąrašą.

Teikti pasiūlymą gamintojui dėl kompensavimo sąlygų

7. Dėl vaistinio preparato *Tresiba (Insulin degludec)* injekcinio tirpalo įtraukti preparatą į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną.

Diskusijai kviesti pareiškėją ir Lietuvos diabeto asociacijos atstovą sprendimui priimti

Kitas Komisijos posėdis planuojamas š.m. gegužės 28 d. 10 val.