

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

Ligų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos  
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2015-06-11

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

**Pritarti įrašyti į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną.**

**Prašyti gamintojo užtikrinti pradėtų gydyti (pagal socialinę programą) vaikų nemokamą gydymą vaistiniu preparatu Tresiba**

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

**Pritarti palikti Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų sąrašė ir padidinti pacientų skaičių**

3. Dėl LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. kovo 3 d. įsakymu Nr. V-304 „Dėl darbo grupės kompensavimo lygiams peržiūrėti sudarymo“ sudarytos darbo grupės išvadų pateikimo.

**Tęsti svarstymą kitame posėdyje**

4. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į Kompensavimo sąrašus:

4.1. Dėl vaistinio preparato *Empagliflozinum (Jardiance)*, skirto 2 tipo cukriniam diabetui (TLK-10-AM kodas E11) gydyti, taikant siūlomą apribojimą „1. Kai netoleruojamas Metforminum, ir kai skiriant vieną sulfonilkarbamidą norimas efektas nepasiekiamas; skiriant kombinuotoje terapijoje su sulfonilkarbamiu; 2. Jei ne trumpesniu nei 3 mėn. cukrinio diabeto gydymo kursu dviem vaistais maksimaliomis toleruojamomis dozėmis nepasiekta norimo tikslo, t.y. HbA<sub>1c</sub> yra 7,0 proc. arba daugiau; skiriant kaip trečią vaistą cukriniam diabetui gydyti“ į Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti sąrašą (A sąrašą)

**Atidėti kitam posėdžiui.**

4.2. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabo (Avastin)*, skirto kiaušidės, kiaušintakio piktybiniam navikui, pirminiai pilvaplėvės karcinomai (TLK-10-AM kodai C56, C57.1, C48) gydyti, taikant siūlomą apribojimą „pirmaeiliam progresavusio (III B, III C ir IV stadijų pagal Tarptautinę ginekologų ir akušerių federacijos (FIGO) klasifikacija) epitelinio kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplėvės vėžio gydymui“

**Atidėti kitam posėdžiui.**

4.3. Dėl vaistinio preparato *Obinutuzumabo (Gazyvaro)*, skirto lėtinei limfocitinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti, taikant siūlomą apribojimą „negydytiems pacientams, kurie dėl gretutinių ligų negali būti gydomi Fludarabinu“

**Atidėti kitam posėdžiui.**

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

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

**Pakartotinai įvertinti farmakoekonominę ir terapinę vertes atsižvelgiant į pasiūlytas skyrimo sąlygas**

**5.2.** Dėl vaistinio preparato *Belimumabum (Benlysta)*, skirto sisteminės raudonosios vilkligės (TLK-10-AM kodas M32) gydymui, taikant apribojimus „tik pacientams, kuriems diagnozuota aktyvi sisteminė raudonoji vilkligė su teigiamu autoantikūnų mėginiu ir, kuriems nepaisant įprasto gydymo, ligos aktyvumas yra labai didelis (yra teigiami anti-dsDNA, mažai komplemento)“

**Atsižvelgiant į pareiškėjo prašymą, atidėti svarstymą kitam posėdžiui**

**5.3.** Dėl vaistinio preparato *Paricalcitolum (Zemlar)*, skirto dializuojamiems pacientams (TLK-10-AM kodas Z49), esant antrinei hiperparatirozei

**Kreiptis į Sveikatos apsaugos ministerijos specialistus konsultantus dėl skyrimo sąlygų patikslinimo**

**5.4.** Dėl vaistinio preparato *Cinacalcet (Mimpara)*, skirto dializuojamiems pacientams (TLK-10-AM kodas Z49), taikant apribojimą „esant antrinei hiperparatirozei“

**Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą**

**6.** Dėl kompanijos Celgene International Sarl prašymo pakeisti vaistinio preparato *Lenalidomidum (Revlimid)* siūlomas kompensuoti skyrimo sąlygas

**Teikti pasiūlymą pareiškėjui dėl skyrimo sąlygos**

**7.** Dėl LR Krono ir opinio kolito ligų draugijos 2015 m. balandžio 3 d. kreipimosi „Dėl vaistų kompensavimo lygmens pakeitimo iš 80 proc. į 100 proc.“

**Pritarti siūlymui bei teikti jį svarstyti PSDT**

**8.** Dėl UAB „Astrazeneca Lietuva“ 2015 m. kovo 5 d. rašto Nr. 4-17/2015 „Dėl vaisto *Fulvestrantum (Faslodex)* skyrimo ir prieinamumo gerinimo“

**Tęsti svarstymą, gavus VLK informaciją apie pacientų skaičių**

**9.** Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne esančių tarpusavyje keičiamų vaistų grupavimo, nustatant bazinę kainą pagal mažiausią šioje grupėje esančio vaisto kainą bei Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašė (A sąrašė) šiuo metu bei nustatytų skyrimo sąlygų suvienodinimo.

**Dėl laiko stokos atidėtas kitam posėdžiui**

**10.** Dėl Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos 2015 m. gegužės 15 d. rašto Nr. 4K-3903 „Dėl vaistinio preparato *Simeprevirum (Olysio)*“

**Nepritarti siūlymui**

**11.** Dėl pateiktų paraiškų ir prašymų kompensuoti medicinos pagalbos priemones

**Dėl laiko stokos atidėtas kitam posėdžiui**

**12.** Kiti papildomi klausimai: dėl vaistinio preparato *Pregabalinum* kompensavimo.

**Tęsti svarstymą kitame posėdyje, gavus VLK ir FD informaciją**

*Kitas Komisijos posėdis planuojamas š.m. birželio 23 d. 10 val.*