

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

Ligų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2015-11-16

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 medicinos pagalbos priemonės *Diagnosticinės juostelės kraujo krešėjimo sistemos būklės įvertinimui* įrašymo į Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą);

Atidėti kitam posėdžiui (pastaba: ši paraiška svarstoma antrą kartą, t.y. tolesnis paraiškos svarstymas)

1.2. Dėl medicinos pagalbos priemonės *Diagnosticinės juostelės kraujo krešėjimo rodiklių savitškai CoaguChek XS* įrašymo į C sąrašą;

Atidėti kitam posėdžiui

1.3. Dėl medicinos pagalbos priemonės *Matavimo prietaisas kraujo krešėjimo rodiklių savitškai CoaguChek XS* įrašymo į C sąrašą;

Atidėti kitam posėdžiui

1.4. Dėl vaistinio preparato *Demitilfumarato (Tecfidera)*, skirto suaugusiųjų, kurie serga recidyvuojančia remituojančia išsėtine skleroze (TLK-10-AM kodas G35) gydymui;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

1.5. Dėl vaistinio preparato *Olaparibum (Lynparza)*, skirto kiaušidžių ir/arba kiaušintakių vėžiui (TLK-10-AM kodas C56, C.57) gydyti;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

1.6. Dėl vaistinio preparato *Peginterferono beta-1a (Plegridy)*, skirto suaugusiųjų, kurie serga recidyvuojančia remituojančia išsėtine skleroze (TLK-10-AM kodas G35) gydymui.

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Everolimus (Afinitor)*, skirto krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant siūlomą skyrimo sąlygą „skiriamas kartu su eksemestanu gydant moteris po menopauzės, kurioms nustatytas išplitęs krūties vėžys ir teigiamas hormono receptorių rodiklis bei neigiamas HER2/neu rodiklis, kai nėra simptomus sukeliančios ligos vidaus organuose, po to, kai pasireiškė ligos recidyvas ar progresavimas gydant nesteroidiniais aromatazės inhibitoriais;

Siūlyti neįrašyti į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą)

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

Informuoti apie kompensavimo ir skyrimo sąlygas

2.3. Dėl vaistinio preparato *Pemetrexedum (Alimta)* nesmulkialąstelinio plaučių vėžio (TLK-10-AM kodas C34) palaikomajam gydymui, taikant apribojimą „palaikomajam lokaliai išplitusio arba metastazavusio nesmulkialąstelinio plaučių vėžio, tačiau ne tokio, kuriame vyrauja plokščiosios ląstelės, gydymui pacientams, kurių liga tuojau pat po chemoterapijos, kurios pagrindas yra platinos preparatas, neprogresuoja;

Informuoti apie kompensavimo sąlygas

2.4. Dėl vaistinio preparato *Mirabegronum (Betmiga)*, skirto šlapimo pūslės neuropaumeninei disfunkcijai (TLK-10-AM kodas N31) gydyti;

Informuoti apie kompensavimo sąlygas

2.5. Dėl vaistinio preparato *Afatinibum (Giotrif)*, skirto bronchų ir plaučių piktybiniams navikams (TLK-10-AM kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „esant lokaliai progresavusiam ar metastazavusiam nesmulkialąsteliniam plaučių vėžiui, turinčiam epidermio augimo faktoriaus receptoriaus mutacijų, jei nebuvo gydyta EAFR tirozinkinazės inhibitoriais“;

Tikslinti kompensavimo sąlygas

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

Papildomai kreiptis į SAM specialistus konsultantus

2.7. Dėl vaistinio preparato *Teriflunomidum (Aubagio)*, skirto išsėtinę sklerozę (TLK-10-AM kodas G35) gydyti, taikant apribojimą „skiriamas suaugusiems pacientams, sergantiems recidyvuojančia remituojančia išsėtine skleroze“;

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

2.8. Dėl vaistinio preparato *Olodaterolum (Striverdi Respimat)*, skirto lėtinei obstrukcinei plaučių ligai (TLK-10-AM kodas J44) gydyti;

Pakartotinai teikti patikslintą užklausimą dėl kompensavimo sąlygų

2.9. Dėl vaistinio preparato *Afliberceptum (Eylea)*, skirto regėjimo sutrikimo dėl geltonosios dėmės edemos, atsiradusios po centrinės tinklainės venos okluzijos (CTVO) (TLK-10-AM kodai H34.1-H34.9) gydymui, taikant skyrimo sąlygą „regėjimo aštrumas $\leq 0,5$ “.

Irašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

3. Dėl vaistinio preparato *Ritonaviro (Norvir)*, skirto Žmogaus imunodeficito viruso sukeltai ligai (TLK-10-AM kodai B20-B24) gydyti, kompensavimo būdo.

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

4. Dėl Novartis Pharma Services Inc. atstovybės Lietuvoje 2015 m. gegužės 11 d. rašto Nr. R-15/05/11-1 „Dėl amžinės geltonosios dėmės degeneracijos gydymo“.

Atidėti sprendimo priėmimą

5. Dėl vaistinių preparatų, kurie kompensuojami ne pagal registruotas indikacijas ir pasiūlymo, kaip galima teisiškai reglamentuoti tokių vaistinių preparatų kompensavimą.

SAM ASPD teikti užklausimą specialistams

SAM FD ir VLK kitam posėdžiui pateikti siūlymus dėl problemos galimo sprendimo

6. Dėl UAB „Orion Pharma“ 2015 m. spalio 22 d. rašto „Dėl vaisto *Levodopa comb.(+Carbidopa+Entacaponum)*“.

Derinti su specialistais patikslintas skyrimo sąlygas

Apie sprendimą informuoti pareiškėją

7. Dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių, kurie nuo 2015 m. balandžio 28 d. nekompensuojami naujiems pacientams Labai retų ligų ir būklių gydyti kompensavimo ir dėl nenumatytų atvejų priėmimo komisijos sprendimu.

Pildyti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymo Nr. 159 27 punktą;

Tęsti svarstymą kitame posėdyje

8. Kiti papildomi klausimai.

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 sąrašę (A sąrašę) šiuo metu bei nustatytų skyrimo sąlygų suvienodinimo.

SAM FD kitam posėdžiui pateikti papildomą informaciją

Kitas Komisijos posėdis planuojamas š. m. lapkričio 30 d. 10 val.

Parengė Elita Radkevič