

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

Ligų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2015-09-28

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 *Ticagrelolum (Brilique)*, skirto nestabiliai krūtinės anginai (TLK-10-AM kodas I20), ūminiam miokardo infarktui (TLK-10-AM kodas I21), pakartotinam miokardo infarktui (TLK-10-AM kodas I22), gydyti;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

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

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

1.3. Dėl vaistinio preparato *Rivaroksabano (Xarelto)*, skirto prieširdžių virpėjimui (TLK-10-AM kodas I48) gydyti;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Tikslinti skyrimo sąlygą vaistiniams preparatams *Rivaroksabanui (Xarelto), Apixabanum (Eliquis) ir Dabigatrano eteksilatui (Pradaxa)*

1.4. Dėl vaistinio preparato *Žmogaus normaliojo imunoglobulino (s.c./i.m.Ig) (Gammanorm)*, skirto tam tikriems sutrikimams, susijusiems su imuniniais mechanizmais (TLK-10-AM kodai D80-D89), gydyti.

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus.

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Entecavirum (Baraclude)*, skirto lėtiniam virusiniam hepatitui B (TLK-10-AM kodai B18.0-B18.1) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriant vietoje *Lamivudinum*“;

Tešti svarstymą dėl vaistinio preparato *Entecavirum (Baraclude)* kompensavimo su skyrimo sąlyga „skiriant vietoje *Lamivudinum*“ kitame posėdyje

Teikti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai siūlymą padidinti ligos „lėtinis virusinis hepatitas B“ kompensavimo lygmenį

2.2. Dėl vaistinio preparato *Vortioxetinum (Brintellix)*, skirto vartoti suaugusiems didžiosios depresijos epizodų (TLK-10-AM kodai F32.1, F32.2, F32.3, F33.2, F33.3) gydymui;

2.3. Dėl vaistinio preparato *Liraglutido (Victoza)* nuo insulino nepriklausomam diabetui (TLK-10-AM kodas E11) gydyti, taikant pareiškėjo siūlomą apribojimą „kai gliukozės kiekio kraujyje kontrolė yra nepakankama net vartojant didžiausias toleruojamas metformino, sulfonilkarbamido arba metformino su tiazolidinedionu dozes“;

2.4. Dėl vaistinio preparato *Simeprevirum (Olysio)*, skirto lėtiniam virusiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „sergantiems pažengusia HCV liga, kuriems nustatytas 1-HCV genotipas (anksčiau negydytiems, neveiksmingai gydytiems arba dėl atkryčio baigusiems gydymo kursą) diskusijai pakviesti SAM specialistai konsultantai ir pareiškėjas;

Tęsti svarstymą kitame Komisijos posėdyje, gavus VLK informaciją

2.5. Dėl vaistinio preparato *Riociguatum (Adempas)*, skirto plaučių arterinės hipertenzijos (TLK-10-AM kodai I27.0, I27.8) gydymui, taikant apribojimus „skiria ir išrašo gydytojai kardiologai, gydytojai pulmonologai, gydytojai vaikų kardiologai dirbantys plaučių hipertenzijos centruose universitetų ligoninėse, turinčiose licenciją teikti tretinio lygio kardiologines ir pulmonologines paslaugas bei atliekančiose širdies ir/ar plaučių transplantacijas, kai gydymas vaistiniu preparatu Sildenafilum yra kontraindikuotinas ar nepakankamai veiksmingas“ ir skirto lėtinės tromboembolinės plautinės hipertenzijos (TLK-10-AM kodas I27.2) gydymui;

2.6. Dėl vaistinio preparato *Fentanylum (Lunaldin)*, skirto onkologinių ligų (TLK-10-AM kodai C00-C97) skausmo proveržių slopinimui;

2.7. Dėl vaistinio preparato *Lopinavirum et Ritonavirum (Kaletra 100 mg+25 mg tabl.)*, skirtą Žmogaus imunodeficito viruso sukeltai ligai (TLK-10-AM kodai B20-B24) gydyti, taikant apribojimą „tik vaikams“.

3. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo skelbimo ir apžvalgos.

Svarstyti kai bus patvirtintas 2016 m. PSDF biudžeto rodiklių įstatymas.

Rezervinį vaistų sąrašą skelbti SAM interneto svetainėje

4. Dėl siūlymo sąnarių endoprotezus kompensuoti pagal atskirą tvarką.

VLK tikslinti įsakymo projektą

5. Dėl vaistinio preparato *Pregabalinum* kompensavimo.

6. Dėl vaistinio preparato *Vinorelbinum 10 mg geriama kieti* kompensavimo.

Tęsti svarstymą kitame Komisijos posėdyje, gavus papildomą informaciją

7. Dėl kompanijos prašymo pakeisti vaistinio preparato *Lenalidomidum (Revlimid)* siūlomas kompensuoti skyrimo sąlygas.

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

9. Dėl Ipsen Pharma Lietuvos filialo 2015 m. gegužės 29 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Somatulin Autogel (Lanreotidum)* terapinės vertės pervertinimo ir PSDF lėšų padidinimo“.

10. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie SAM siūlymo Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašė padidinti TNF inhibitoriais numatytų gydyti pacientų skaičių.

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

11. Dėl vaistinio preparato *Imatinibum* kompensavimo pacientams, kuriems yra Kit (CD 117) teigiamas nerezekuotinas ir (ar) metastazavęs piktybinis virškinimo trakto stomos navikas.

12. 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 svarstymą kitam posėdžiui, gavus VLK informaciją

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

14. Kiti papildomi klausimai.

Klausimų svarstymo eiliškumas posėdžio metu buvo pakeistas, o dėl laiko stokos klausimai 2.2 – 2.3., 2.5 – 2.7, 5, 7 – 9, 11 atidėti kitam posėdžiui.

Kitas Komisijos posėdis planuojamas š. m. spalio 15 d. 10 val.

Parengė Elita Radkevič