

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“ (toliau – Tvarkos aprašas) 76 punktu, skelbiame vykusių Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdžių darbotvarkes ir išrašus iš protokolų, informuodami apie priimtus sprendimus.

Posėdis įvyko 2015-07-28.

Posėdžio pirmininkas – Valentin Gavrilov.

Posėdžio sekretorės – Diana Prochorova, Elita Radkevič.

Dalyvavo: 9 Ligų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) nariai, 3 SAM institucijų specialistai (sąrašai pridedami prie protokolo).

Kvorumas: yra.

Daromas Komisijos posėdžio garso įrašas.

DARBOTVARKĖ:

1. 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 sąrašą (A sąrašą) šiuo metu bei nustatytų skyrimo sąlygų suvienodinimo.

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Denosumabum (Xgeva)*, skirto onkologinėms ligoms (TLK-10-AM kodai C00-C80) gydyti;

2.2. Dėl vaistinio preparato *Rituximabum (MabThera)*, skirto Wegenerio (Wegener) granulioatozei ir mikroskopiniam poliangitui (TLK-10-AM kodai M31.3, M31.7) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „1. Suaugusiems pacientams, sergantiems relapsuojančia granulioatoze su poliangitu (Wegener'io) (GPA) ir mikroskopiniu poliangitu (MPA), kurie prieš tai gydyti ciklofosfamidu; 2. Suaugusiems pacientams, sergantiems sunkia, aktyvios eigos granulioatoze su poliangitu (Wegener'io) (GPA) ir mikroskopiniu poliangitu (MPA), kuriems kontraindikuotinas gydymas ciklofosfamidu“;

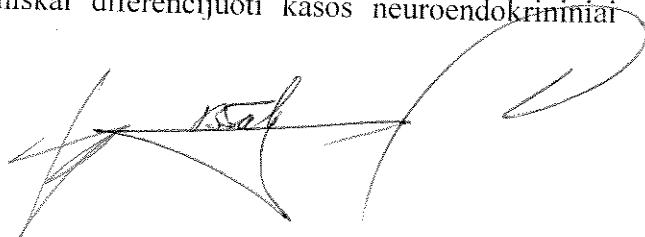
2.3. Dėl vaistinio preparato *Secukinumabum (Cosentyx)*, skirto psoriazei (TLK-10-AM kodas L40), gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik sunkiai plokštelinei psoriazei gydyti, kai reikalinga sisteminio poveikio terapija“.

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

3.1. Dėl vaistinio preparato *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir (Viekirax)* ir kartu vartojamo vaistinio preparato *Dasabuvir (Exviera)*, skirtų lėtiniam 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), kai kepenų fibrozė įvertinta 3 ar daugiau balų pagal METAVIR klasifikaciją“;

3.2. 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);

3.3. Dėl vaistinio preparato *Everolimus (Afinitor)*, skirto kasos piktybiniam navikams (TLK-10-AM kodas C25) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „suaugusiems, kuriems nustatyti nerezekuoti arba metastazavę, gerai arba vidutiniškai diferencijuoti kasos neuroendokrininiai navikai; kai liga progresuoja“;



3.4. Dėl vaistinio preparato *Paclitaxelum (Abraxane)*, skirto išplitusiai kasos adenokarcinomai (TLK-10-AM kodas C25) gydyti;

3.5. Dėl vaistinio preparato *Cilostazolium (Dilsatan)*, skirto III ir IV funkcinės klasės galūnių arterijų aterosklerozei (TLK-10-AM kodas I70.2) gydyti;

3.6. Dėl vaistinio preparato *Belimumabum (Benlysta)*, skirto sisteminės raudonosios vilkligės (TLK-10-AM kodas M32) gydymui, taikant skyrimo sąlygą „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);

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

3.8. Dėl vaistinio preparato *Liposomal Doxorubicinum (Myocet)*, skirto krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „kartu su ciklofosfamidu pirmaeiliam suaugusių moterų metastazavusio krūties vėžio gydymui“;

3.9. Dėl *peritoninės dializės tirpalo (Balance peritoninės dializės tirpalas)*, skirto peritoninei dializei atlikti, sergant inkstų funkcijos nepakankamumu (TLK-10-AM kodas Z49.2);

3.10. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabo (Avastin)*, skirto kiaušidės piktybiniam navikui, kiaušintakio piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodai C56,C57.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su karboplatina ir gemcitabinu skiriama suaugusioms pacientėms, kurioms nustatytas pirmasis platinos preparatams jautraus epitelinio kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplėvės vėžio recidyvas ir kurioms anksčiau nebuvo skirtas gydymas bevacizumabu ar kirais kraujagyslių endotelio augimo faktoriaus (KEAF) inhibitoriais arba į KEAF receptorių veikiančiais preparatais, gydyti. Derinyje su paklitakseliu, topotekanu ar pigeliuotu liposomų doksorubicinu skiriama suaugusioms pacientėms, kurioms nustatytas platinos preparatams atsparus recidyvavęs epitelinis kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplėvės vėžys, kurioms skirti ne daugiau kaip du chemoterapijos deriniai ir kurioms anksčiau nebuvo skirtas gydymas bevacizumabu ar kitais KEAF inhibitoriais arba į KEAF receptorių veikiančiais preparatais“.

4. 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 analizės.

5. Dėl LR sveikatos apsaugos ministro 2015 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. V-295 „Dėl darbo grupės vaistų pakeičiamumui vaistų grupėse įvertinti“ sudarytos darbo grupės išvadų pateikimo.

6. Dėl Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo sąrašo papildymo, įrašant vaistinį preparatą *Bevacizumabum (Avastin)*, skirtą nesmulkiąsteliniam plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik esant vietiškai išplitusiai ar metastazavusiai ligos formai kai histologiškai patvirtinta adenokarcinoma“, projekto.

7. Kiti papildomi klausimai:

7.1. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo skelbimo.

7.2. Dėl medicinos pagalbos priemonės *diagnostinės juostelės kraujo krešumo sistemos būklės įvertinimui* įrašymo į C sąrašą.

7.3. Dėl LR sveikatos apsaugos ministro 2015 m. gegužės 27 d. pavedimo Nr. 17-330 „Dėl asmens sveikatos technologijos „Chirurginis 2 tipo cukrinio diabeto gydymas: skrandžio žiedo operacijos vertinimas“ vertinimo rezultatų taikymo“ vykdymo.

Pastaba: klausimų svarstymo eiliškumas posėdžio metu buvo pakeistas.

SVARSTYTA. 1. 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 sąraše (A sąraše) šiuo metu bei nustatytų skyrimo sąlygų suvienodinimo.

NUTARTA. 1. Siūlyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai (toliau – PSDT) sudaryti Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne tarpusavyje keičiamų sartanų, statinų, angiotenziną konvertuojančio fermento (AKF) inhibitorių, betablokatorių, kalcio kanalo blokatorių grupes pagal DDD, nustatant kompensuojamą kainą pagal pigiausią vaisto kainą grupėje bei panaikinant A sąraše sartanų skyrimo sąlygas ir suvienodinant statinų skyrimo sąlygas pagal specialistų pateiktus siūlymus.

SVARSTYTA. 2. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į Kompensavimo sąrašus:

2.1. Dėl vaistinio preparato *Denosumabum (Xgeva)*, skirto onkologinėms ligoms (TLK-10-AM kodai C00-C80) gydyti;

SVARSTYTA. 2.2. Dėl vaistinio preparato *Rituximabum (MabThera)*, skirto Wegenerio (Wegener) granulioatozei ir mikroskopiniam poliangitui (TLK-10-AM kodai M31.3, M31.7) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „1. Suaugusiems pacientams, sergantiems relapsuojančia granulioatoze su poliangitu (Wegener'io) (GPA) ir mikroskopiniu poliangitu (MPA), kurie prieš tai gydyti ciklofosfamidų; 2. Suaugusiems pacientams, sergantiems sunkia, aktyvios eigos granulioatoze su poliangitu (Wegener'io) (GPA) ir mikroskopiniu poliangitu (MPA), kuriems kontraindikuotinas gydymas ciklofosfamidų“;

Atsižvelgiant į tai, kad ne visos institucijos pateikė Komisijai vertinimo išvadas, bendru sutarimu nuspręsta, svarstymą atidėti kitam posėdžiui.

NUTARTA. 2.1. ir 2.2. Atsižvelgiant į tai, kad ne visos institucijos pateikė Komisijai vertinimo išvadas, svarstymą atidėti kitam posėdžiui.

SVARSTYTA. 2.3. Dėl vaistinio preparato *Secukinumabum (Cosentyx)*, skirto psoriazei (TLK-10-AM kodas L40) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik sunkiai plokštelinei psoriazei gydyti, kai reikalinga sisteminio poveikio terapija“.

NUTARTA. 2.3. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 32 punktu siūsti pareiškėjui vaistinio preparato *Secukinumabum (Cosentyx)*, skirto psoriazei (TLK-10-AM kodas L40) gydyti, Komisijos pirminio vertinimo išvadą, nurodant galimas kompensavimo sąlygas pagal VLK pateiktus siūlymus dėl gydymo šiuo vaistiniu preparatu kainos mažinimo, kai vaistinio preparato terapinė vertė yra 10 balų. Tęsti svarstymą Tvarkos apraše nustatyta tvarka.

SVARSTYTA. 3. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į Kompensavimo sąrašus:

SVARSTYTA. 3.1. Dėl vaistinio preparato *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir (Viekirax)* ir kartu vartojamo vaistinio preparato *Dasabuvir (Exviera)*, skirtų lėtiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydyti, taikant siūlomą apribojimą „sergantiems pažengusia HCV liga, kuriems nustatytas 1-HCV genotipas (anksčiau negydytiems, neveiksmingai gydytiems arba dėl atkryčio baigusiems gydymo kursą), kai kepenų fibrozė įvertinta 3 ar daugiau balų pagal METAVIR klasifikaciją“ į A sąrašą.

NUTARTA. 3.1. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 36.1 papunkčiu siūlyti įrašyti į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą) vaistinius preparatus *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir (Viekirax)* ir *Dasabuvir (Exviera)*, skirtus lėtiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydyti, taikant siūlomą apribojimą „sergantiems pažengusia HCV liga, kuriems nustatytas 1-HCV genotipas (anksčiau negydytiems, neveiksmingai gydytiems arba dėl atkryčio baigusiems gydymo kursą), kai kepenų fibrozė įvertinta 3 ar daugiau balų pagal METAVIR



klasifikaciją“, kuri galiotų kol būtų pakeistas lėtinio hepatito C diagnostikos ir ambulatorinio gydymo kompensuojamais vaistais tvarkos aprašas. Šį klausimą teikti svarstyti PSDT.

Taip pat nuspręsta kreiptis į SAM Asmens sveikatos priežiūros departamentą dėl lėtinio hepatito C diagnostikos ir ambulatorinio gydymo kompensuojamais vaistais tvarkos aprašo pakeitimo, siūlant jame nustatyti vaistinių preparatų *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir (Viekirax)* ir *Dasabuvir (Exviera)* skyrimo sąlygas bei pakeičiant vaistinių preparatų *Boceprevir* ir *Telaprevir* skyrimo sąlygas į naują skyrimo sąlygą „skirti tik tęstiniam gydomų pacientų gydymui bei tais atvejais, kai vaistinių preparatų derinys *Viekirax/Exviera* negalėtų būti skiriamas pagal vaistinių preparatų charakteristikos santraukoje nurodytas kontraindikacijas arba nesuderinamumą su kitais kartu vartojamais vaistais“. Šį Komisijos pavedimą siūlyti įvykdyti iki š.m. spalio 1 d.

SVARSTYTA. 3.2. Dėl vaistinio preparato *Simeprevirum (Olysio)*, skirto lėtinio virusinio hepatito C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydymui, taikant apribojimus „sergantiems pažengusia HCV liga, kuriems nustatytas 1-HCV genotipas (anksčiau negydytiems, neveiksmingai gydytiems arba dėl atkryčio baigusiems gydymo kursą).

NUTARTA. 3.2. Prašyti VVKT pateikti informaciją apie vaistinio preparato *Simeprevirum (Olysio)*, skirto lėtinio virusinio hepatito C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydymui, terapinę vertę, jei jis būtų skiriamas ne tik F3-F4, bet ir F2 kepenų fibrozės stadiją pasiekusiems pacientams, kurie po anksčiau taikyto gydymo patyrė atkrytį ir F2 stadijos pacientams, kuriems anksčiau nebuvo reakcijos į gydymą bei galutinį sprendimą priimti kitame posėdyje.

SVARSTYTA. 3.3. Dėl vaistinio preparato *Everolimus (Afinitor)*, skirto kasos piktybiniais navikams (TLK-10-AM kodas C25) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „suaugusiems, kuriems nustatyti nerezekuotini arba metastazavę, gerai arba vidutiniškai diferencijuoti kasos neuroendokrininiai navikai, kai liga progresuoja“.

NUTARTA. 3.3. Prašyti VVKT pateikti informaciją apie vaistinio preparato *Everolimus (Afinitor)*, skirto kasos piktybiniais navikams (TLK-10-AM kodas C25) gydyti, terapinę vertę, atsižvelgiant į tai, kad kasos neuroendokrininiams navikams gydyti šiuo metu nėra kompensuojamas joks gydymas. Tęsti svarstymą kitame posėdyje.

SVARSTYTA. 3.4. Dėl vaistinio preparato *Paclitaxelum (Abraxane)*, skirto išplitusiai kasos adenokarcinomai (TLK-10-AM kodas C25) gydyti.

NUTARTA. 3.4. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 46 punktu siūlyti neįrašyti į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą) vaistinio preparato *Paclitaxelum (Abraxane)*, skirto išplitusiai kasos adenokarcinomai (TLK-10-AM kodas C25) gydyti, nes jis neatitinka Tvarkos aprašo 24.1 papunktyje nustatytų kriterijų (farmakoeconominė vertė yra 3,5 balo, terapinė vertė yra 9 balai, o jo kompensavimas didins PSDF biudžeto išlaidas).

SVARSTYTA. 3.5. Dėl vaistinio preparato *Cilostazolium (Dilsatan)*, skirto III ir IV funkcinės klasės galūnių arterijų aterosklerozei (TLK-10-AM kodas I70.2) gydyti.

NUTARTA. 3.5. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 46 punktu siūlyti neįrašyti į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą) vaistinio preparato *Cilostazolium (Dilsatan)*, skirto III ir IV funkcinės klasės galūnių arterijų aterosklerozei (TLK-10-AM kodas I70.2) gydyti, nes jis neatitinka Tvarkos aprašo 24.3 papunktyje nustatytų kriterijų (farmakoeconominė vertė yra 3,5 balo, terapinė vertė yra 11 balų, o jo kompensavimas didins PSDF biudžeto išlaidas).

SVARSTYTA. 3.6. Dėl vaistinio preparato *Belimumabum (Benlysta)*, skirto sisteminės raudonosios vilkligės (TLK-10-AM kodas M32) gydymui, taikant skyrimo sąlygą „tik pacientams, kuriems diagnozuota aktyvi sisteminė raudonoji vilkligė su teigiamu autoantikūnų mėginio ir

The image shows a handwritten signature in black ink over a circular official stamp. The stamp contains the text "VVA" and "Lietuvos vaistų agentūra" (Lithuanian Medicines Agency). The signature is written in a cursive style.

kuriems nepaisant įprasto gydymo, ligos aktyvumas yra labai didelis (yra teigiami anti-dsDNR, mažai komplemento).

NUTARTA. 3.6. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 37 punktu įrašyti vaistinį preparatą *Belimumabum (Benlysta)*, skirtą sisteminės raudonosios vilkligei (TLK-10-AM kodas M32) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „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-dsDNR, mažai komplemento)“ į Rezervinį vaistų sąrašą.

SVARSTYTA. 3.7. Dėl vaistinio preparato *Olodaterolum (Striverdi Respimat)*, skirto lėtinei obstrukcinei plaučių ligai (TLK-10-AM kodas J44) gydyti.

NUTARTA. 3.7. Atsižvelgiant į vaistinio preparato *Olodaterolum (Striverdi Respimat)* terapinės vertės balą – 9, bei vadovaujantis Tvarkos aprašo 24.1 nuostata, kad vaistinio preparato kompensavimas šiuo atveju turi mažinti PSDF biudžeto išlaidas, kreiptis į pareiškėją su siūlymu pateikti tokią vaistinio preparato deklaruotą kainą Lietuvai ar sudaryti gydymo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį, kurioje būtų nustatyta gražintina kainos dalis, kad gydymo vaistiniu preparatu *Olodaterolum (Striverdi Respimat)* kurso kaina būtų 5 proc. mažesnė nei šiuo metu kompensuojamųjų vaistinių preparatų *Indacaterolum, Salmeterolum, Formoterolum* gydymo kaina, t.y. 1 metų gydymo kaina būtų X Eur. Svarstymą tęsti Tvarkos apraše nustatyta tvarka.

SVARSTYTA. 3.8. Dėl vaistinio preparato *Liposomal Doxorubicinum (Myocet)*, skirto krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „kartu su ciklofosfamidų pirmaeiliam suaugusių moterų metastazavusio krūties vėžio gydymui“.

NUTARTA. 3.8. Prašyti VVKT pateikti informaciją apie vaistinio preparato *Liposomal Doxorubicinum (Myocet)*, skirto krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, terapinę vertę, atsižvelgiant į paraiškoje pateiktą naują patikslintą skyrimo sąlygą. Tęsti svarstymą kitame posėdyje.

SVARSTYTA. 3.9. Dėl *peritoninės dializės tirpalo (Balance peritoninės dializės tirpalas)*, skirto peritoninei dializei atlikti, sergant inkstų funkcijos nepakankamumu (TLK-10-AM kodas Z49.2).

NUTARTA. 3.9. Atsižvelgiant į LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. birželio 2 d. įsakymu Nr. V-643 sudarytos darbo grupės pasiūlymams dėl peritoninės dializės paslaugų prieinamumo gerinimo parengti pritarimą, kad nei vienas iš siūlomų galimų peritoninės dializės apmokėjimo būdų (apmokamas sukūrus peritoninės dializės paslaugos įkainį arba įrašius šiuos tirpalus į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą) nėra be trūkumų, palikti *peritoninės dializės tirpalus ir jo priedus* Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąraše.

SVARSTYTA. 3.10. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabo (Avastin)*, skirto kiaušidės piktybiniam navikui, kiaušintakio piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodai C56,C57.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su karboplatina ir gemcitabinu skiriama suaugusioms pacientėms, kurioms nustatytas pirmasis platinos preparatams jautraus epitelinio kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplėvės vėžio recidyvas ir kurioms anksčiau nebuvo skirtas gydymas bevacizumabu ar kirais kraujagyslių endotelio augimo faktoriaus (KEAF) inhibitoriaus arba į KEAF receptorių veikiančiais preparatais, gydyti. Derinyje su paklitakseliu, topotekanu ar pigeliuotu liposomų doksorubicinu skiriama suaugusioms pacientėms, kurioms nustatytas platinos preparatams atsparus recidyvavęs epitelinis kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplėvės vėžys, kurioms skirti ne daugiau kaip du chemoterapijos deriniai ir kurioms anksčiau nebuvo skirtas gydymas bevacizumabu ar kitais KEAF inhibitoriais arba į KEAF receptorių veikiančiais preparatais“.

NUTARTA. 3.10. Prašyti VVKT pateikti informaciją apie vaistinio preparato *Bevacizumabo (Avastin)*, skirto kiaušidės piktybiniam navikui, kiaušintakio piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodai C56,C57.0) gydyti, terapinę vertę, atsižvelgiant į paraiškoje pateiktą naują patikslintą skyrimo sąlygą bei pateiktą papildomą medžiagą. Tęsti svarstymą kitame posėdyje.

SVARSTYTA. 4. 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 analizės.

NUTARTA. 4. Atsižvelgiant į tai, kad pacientams segantiems astma priemokos augo, o pateiktas siūlymas yra nesistemiškas, apimantis tik vieną pacientų grupę nepritari LR sveikatos apsaugos ministro 2014 m. kovo 3 d. įsakymu Nr. V-304 „Dėl darbo grupės kompensavimo lygiams peržiūrėti sudarymo“ sudarytos darbo grupės siūlymui nustatyti vienodą vaistinių preparatų, skirtų astmai ir LOPL gydyti, kompensavimo lygmenį 90 proc.

SVARSTYTA. 5. Dėl LR sveikatos apsaugos ministro 2015 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. V-295 „Dėl darbo grupės vaistų pakeičiamumui vaistų grupėse įvertinti“ sudarytos darbo grupės išvadų pateikimo.

NUTARTA. 5. Pritarti darbo grupės išvadai „nepritarti išimčių panaikinimui, nes išimtyt natūraliai dingsta dėl rinkos pokyčių, o likusių išimčių naikinimas sunkintų vaisto prieinamumą pacientams dėl atsiradusių didelių priemokų“.

Kitam Komisijos posėdžiui pavesti darbo grupei pasiruošti ir pateikti analizės rezultatus dėl vaistų pakeičiamumo vaistų grupėse bazinei kainai nustatyti.

SVARSTYTA. 6. Dėl Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo papildymo, įrašant vaistinį preparatą *Bevacizumabum (Avastin)*, skirtą nesmulkiąsteliniam plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik esant vietiškai išplitusiai ar metastazavusiai ligos formai kai histologiškai patvirtinta adenokarcinoma“, projekto.

NUTARTA. 6. Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo projektą, kuriame įrašytas vaistinis preparatas *Bevacizumabum (Avastin)*, skirtas nesmulkiąsteliniam plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti su skyrimo sąlyga „gydymą pradėti ir tęsti gali tik gydytojas onkologas, turintis gydymo šiuo vaistiniu preparatu patirties. Šis vaistinis preparatas skiriamas pirmaeiliam nesmulkiąstaliniam plaučių vėžiui gydyti tik esant vietiškai išplitusiai ar metastazavusiai ligos formai, kai histologiškai patvirtinta adenokarcinoma“, teikti svarstyti PSDT.

SVARSTYTA. 7. Kiti papildomi klausimai:

7.1. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo skelbimo.

NUTARTA. 7.1. Paskelbti Rezervinį vaistų sąrašą SAM interneto svetainėje.

SVARSTYTA. 7.2. Dėl medicinos pagalbos priemonės „diagnostinės juostelės kraujo krešumo sistemos būklės įvertinimui“ įrašymo į C sąrašą.

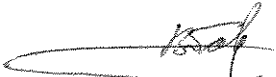
NUTARTA. 7.2. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 32 punktu siųsti pareiškėjui medicinos pagalbos priemonės *diagnostinės juostelės kraujo krešumo sistemos būklės įvertinimui, Alere INRatio, PT/INR Test Strips, su integruotomis 2 lygių kokybės kontrolėmis*, skirtų kraujotakos sistemos ligoms, kurių gydymui naudojami antikoaguliantai (TLK-10-AM kodai I00-I99) gydyti, taip po endoprotezavimų, stentavimų ir transplantacijų (TLK-10-AM kodas Z95), Komisijos pirminio vertinimo išvadą, prašant pateikti papildomą informaciją galinčią įtakoti funkcinės vertės bałą bei

siūlyti pateikti šios priemonės patikslintas skyrimo sąlygas bei pacientų skaičių. Tęsti svarstymą Tvarkos apraše nustatyta tvarka.

SVARSTYTA. 7.3. Dėl LR sveikatos apsaugos ministro 2015 m. gegužės 27 d. pavedimo Nr. 17-330 „Dėl asmens sveikatos technologijos „Chirurginis 2 tipo cukrinio diabeto gydymas: skrandžio žiedo operacijos vertinimas“ vertinimo rezultatų taikymo“ vykdymo.

NUTARTA. 7.3. Atsižvelgiant į LR sveikatos apsaugos ministro pavedime pateiktą siūlymą vadovautis pateiktais sveikatos technologijos vertinimo rezultatais bei Komiteto nutarimu, taip pat į Komisijos 2013 m. rugsėjo 19 d. posėdžio sprendimą siūlyti VLK apsvarstyti galimybę įtraukti chirurginių medicinos pagalbos priemonių kainą į teikiamos paslaugos bazinę kainą, persiunčiant paraišką VLK, pakartotinai siūlyti VLK apsvarstyti galimybę įtraukti šios chirurginės medicinos pagalbos priemonės kainą į teikiamos paslaugos bazinę kainą.

Posėdžio pirmininkas

 Valentin Gavrilov

Posėdžio sekretorės

 Diana Prochorova

 Elita Radkevič