

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2016-04-28

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 vykusio Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) 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 *Cetuximabum (Erbitux)*, skirto antros eilės gaubtinės ir tiesiosios žarnos piktybinių navikų (TLK-10-AM kodai C18-C20) gydymui;

**Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą
Kreiptis į SAM specialistus konsultantus**

1.2. Dėl vaistinio preparato *Dulaglutidum (Trulicity)*, skirto II tipo cukriniam diabetui (TLK-10-AM kodas E11) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „Dulaglutidum skiriamas tik tiems pacientams, kurių kūno masės indeksas (toliau – KMI) 32 kg/m² ir HbA_{1c} yra 7,5 proc. arba daugiau, kaip trečias arba kaip antras vaistas cukriniam diabetui gydyti, jei Metforminum netoleruojamas ar yra jo vartojimo kontraindikacijų. Po 6 mėn. gydymas šiuo vaistu tęsiamas tiems pacientams, kurių HbA_{1c} ir kūno masės rodikliai pagerėjo, t. y. HbA_{1c} sumažėjo 1 proc., palyginti su buvusiu gydymo pradžioje rodikliu, arba tapo <7,0 proc., ir kūno masė sumažėjo daugiau kaip 3 proc., palyginti su kūno mase, kuri buvo prieš pradedant gydymą šiuo vaistu. Dulaglutidum neskiriamas kartu su insulino preparatais, tiazolidinedionais ir dipeptidilpeptidazės 4 inhibitoriais“ .

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

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

2.1. Dėl sudėtinio vaistinio preparato *Bisoprololum et Perindoprilum (Cosimprel)*, skirto hipertenzinei ligai (TLK-10-AM kodai I10-I11) gydyti ir širdies nepakankamumui (TLK-10-AM kodas I50) gydyti, kai yra III ir IV funkcinės klasės širdies veiklos (kraujotakos) nepakankamumas arba kairiojo skilvelio išstūmimo frakcija <40%, taikant skyrimo sąlygą „skiria ir išrašo gydytojas kardiologas, vėliau gali išrašyti vidaus ligų ar šeimos gydytojas“;

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

2.2. Dėl vaistinio preparato *Tacrolimusum monohydrate (Envarsus)*, skirto suaugusiems po inkstų ar kepenų persodinimo (TLK-10-AM kodai Z94.0, Z94.4);

Pritarti pareiškėjo prašymui atidėti kitam posėdžiui

2.3. Dėl vaistinio preparato *Epinefrino (Epipen)*, skirto kaip skubi pagalbos priemonė sunkioms alerginėms reakcijoms (anafilaksijai), sukeltoms alergenų, pvz., vabzdžių ar bičių įgėlimo, maisto, vaistų ir kitų alergenų, gydyti, taip pat idiopatinei ar fizinio krūvio sukeltai anafilaksijai gydyti. Skubiam vartojimui pacientams, kuriems yra padidėjusi anafilaksijos rizika,

įskaitant asmenis, kuriems anksčiau yra buvę anafilaksinių reakcijų (TLK-10-AM kodai J30, J45, L20, L23, D69, M30.1, C94.3, C96.2, T78.3, T78.4, T78.0, T78.2, T80.5).

Atidėti svarstymą 3 mėnesiams

3. Dėl Vaistų kompensavimo ir kainodaros tobulinimo ir jų prieinamumo gerinimo priemonių plano: dėl vaistų pakeičiamumo vaistų grupėse (pvz., vaistų dozuočių, skirtų vaikams, skirtingos veikimo trukmės vaistų, inhaliacinių vaistų, tepalų ir kremų ir kt.) bazinei kainai nustatyti ir e. recepto klasifikatoriui parengti, taip pat vaisto bazinės kainos skaičiavimo išimčių taikymo pagrįstumą ir prireikus parengti teisės aktų pakeitimų projektus.

Sprendimą priimti kitame posėdyje

4. Dėl ilgo veikimo insulino *Tuojeo* bazinės kainos apskaičiavimo ir įrašymo į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną.

Atidėti kitam posėdžiui, kviešti VVKT atstovus ir SAM specialistus

5. Dėl vaistinių preparatų *Factor VIII conc. rekombinantiniai* kompensavimo ir pakeičiamumo.

FD tikslinti informaciją

6. Dėl medicinos pagalbos priemonių *vienkartinių atsiurbimo kateterių* kompensavimo.

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

7. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo ir kardiologinių vaistų grupavimo.

Paskelbti Rezervinį vaistų sąrašą SAM interneto svetainėje

Svarstymą tęsti kituose posėdžiuose

8. Dėl UAB „KRKA Lietuva“ 2016 m. vasario 2 d. „Dėl vaistinio preparato *Rasagilinum* skyrimo apribojimo panaikinimo“.

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

9. Dėl UAB „Johnson&Johnson“ 2016 m. sausio 20 d. rašto Nr. SD-018 „Dėl vaistinio preparato *Simeprevirum (Olysio)* kompensavimo“.

VLK pateikti informaciją apie išlaidas hepatito C gydymui, svarstymą tęsti kitame posėdyje

10. Lietuvos vaikų neurologų asociacijos 2015 m. spalio 21 d. raštas dėl vaistinio preparato *Levetiracetamo* skyrimo indikacijų peržiūrėjimo.

Tikslinti A sąrašė vaistinio preparato skyrimo sąlygą

Pavesti ASPD keisti epilepsijos ambulatorinio gydymo metodiką

11. Dėl Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie SAM 2016 m. sausio 27 d. rašto Nr.(118)2R2-25 „Dėl vaistinių preparatų, kurių sudėtyje yra valproatų, skyrimo sąlygų pakeitimo“.

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus dėl skyrimo sąlygos apribojimo

Pavesti ASPD sudaryti darbo grupę Epilepsijos ambulatorinio gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašo peržiūrėjimui

12. Dėl finansinių galimybių, svarstant MPP kompensavimo klausimus, numatymo.

Pristatyta Komisijos žiniai

13. Kiti papildomi klausimai.

Kitas posėdis planuojamas š. m. gegužės 12 d. 13.30 val.