

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2016-05-12

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 ligos *supūliavęs hidradenitas* ir vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)*, skirto šiai ligai (TLK-10-AM kodas L73.2) gydyti;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

1.2. Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)*, skirto plokštelinei psoriazei vaikams (TLK-10-AM kodas L40) gydyti;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

1.3. Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)*, skirto jaunatviniam (juveniliniam) idiopatiniam artritui, susijusiu su entenzitu, (TLK-10-AM kodas M08.1) gydyti;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

1.4. Dėl UAB „AbbVie“ 2016 m. kovo 1 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)* kompensavimo būdo“.

Sprendimą dėl visų TNF inhibitorių kompensavimo būdo priimti kompleksiskai, gavus papildomą institucijų informaciją

2. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus ir medicinos pagalbos priemones į Kompensavimo sąrašus:

2.1. Dėl medicinos pagalbos priemonės *tyrimo juostelės kraujo krešėjimo rodiklių savitikrai CoaguChek XS 2x24 tests*, skirtų suaugusiems įrašymo į C sąrašą;

Siūlyti neįrašyti į C sąrašą

2.2. Dėl medicinos pagalbos priemonės *matavimo prietaisas kraujo krešėjimo rodiklių savitikrai CoaguChek XS* įrašymo į C sąrašą;

Siūlyti neįrašyti į C sąrašą

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

Pritarti įrašyti į Tacrolimusum Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną

2.4. Dėl vaistinio preparato *Abataceptum (Orencia)* reumatoidiniam artritui (TLK-10-AM kodai M05, M06), jaunatviniam (juveniliniam) idiopatiniam poliartritui (TLK-10-AM kodai M08, M09) gydyti;

**Kreiptis į SAM specialistus konsultantus dėl skyrimo sąlygų
Siūlyti atnaujinti kainas referencinėse šalyse ir tikslinti skyrimo sąlygas**

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

Teikti pareiškėjui papildomą pasiūlymą

3. Dėl Vaistų kompensavimo ir kainodaros tobulinimo ir jų prieinamumo gerinimo priemonių plano:

3.1. 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.

VLK tikslinti informaciją dėl pacientų priemokų ir tęsti kitame posėdyje

3.2. Dėl vaistų, kurių įsigijimo išlaidos kompensuojamos 5 metus ir ilgiau ir kurių įsigijimo išlaidoms kompensuoti per metus išleista daugiau kaip 0,5 proc. visų PSDF biudžeto išlaidų vaistų kompensavimui.

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai klausimą dėl vaistinių preparatų *Rilmenidinum* ir *Moxonidinum* skyrimo sąlygų patikslinimo

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

Sprendimą priimti kitame posėdyje, SAM institucijoms patikslinus informaciją

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

Kreiptis į VVKT dėl ekvivalentinių dozių

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

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

Atidėti kitam posėdžiui, VLK patikslinus informaciją

7. Dėl UAB „GlaxoSmithKline Lietuva“ 2015 m. lapkričio 16 d. rašto Nr.1-434 „Dėl vaistinio preparato *Ambriasantanum (Volibris)* 10 mg pakuotės“.

Klausimą dėl mažų dozuočių kainodaros svarstyti kompleksiskai

8. Dėl UAB „Roche Lietuva“ 2015 m. lapkričio 25 d. Nr. 50 rašto „Dėl *Tocilizumabo (RoActemra)* poodinės formos“ ir 2015 m. gruodžio 22 d. Nr. 61 rašto „Dėl *Trastuzumabo (Herceptin)* poodinės formos“.

Klausimą atidėti kitam posėdžiui

9. Kiti papildomi klausimai.

Kitas posėdis planuojamas š. m. gegužės 25 d. 13.30 val.