

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis 2016-11-10

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 vaistinį preparatą *Secukinumabum (Cosentyx)*, skirtą aktyviu psoriaziniu artritu sergantiems pacientams (TLK-10-AM kodai M07, L40.5) gydyti, kai ankstesnis gydymas ligos eigą modifikuojančiais vaistiniais preparatais nuo reumato buvo nepakankamai veiksmingas, skiriant jį vieną ar derinyje su metotreksatu, į A sąrašą.**

**Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą**

**Kreiptis į SAM specialistus konsultantus**

**2. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į A sąrašą:**

**2.1.** Dėl vaistinių preparatų *Bemiparino natrio druskos (Zibor)* ir *Nadroparinum (Fraxiparine)*, skirtų kojų kitų giliųjų kraujagyslių flebitui ir tromboflebitui (giliųjų venų trombozė neklasifikuojama kitaip) (TLK-10-AM kodas **I80.2**) gydyti;

**Atidėti kitam posėdžiui**

**2.2.** Dėl vaistinių preparatų *Rivaroksabano (Xarelto)*, *Dabigatrano (Pradaxa)* ir *Apiksabano (Eliquis)*, skirtų plaučių embolijai (TLK-10-AM kodas **I26**) ir giliųjų venų trombozei (TLK-10-AM kodas **I80.2**) gydyti, taikant abiemis indikacijoms skyrimo sąlygą „skiriamas, kai gydymas varfarinu yra kontraindikuotinas bei 3 ir daugiau mėnesių pacientams nepavyksta parinkti tinkamos varfarino dozės, kad TNS(INR) rodiklis būtų 2.0-3.0 ribose. Skiria gydytojas kraujagyslių chirurgas, vėliau gali išrašyti vidaus ligų ir šeimos gydytojas“;

**Kreiptis į SAM specialistus konsultantus**

**Informuoti pareiškėją apie kompensavimo ir vaisto skyrimo sąlygas**

**2.3.** Dėl vaistinio preparato *Ramucirumabum (Cyramza)*, skirto skrandžio vėžiui arba gastroezofaginės jungties adenokarcinomai (TLK-10-AM kodas C16) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su paklitakseliu, skirtas gydyti suaugusiems pacientams, kuriems diagnozuotas progresavęs (išplitęs) skrandžio vėžys arba gastroezofaginės jungties adenokarcinoma, kai liga progresuoja po pirminės chemoterapijos platinos ir fluoropirimidino vaistiniais preparatais“;

**Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą**

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

**Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą su sąlyga, kad Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne GLP-1 receptorių agonistų grupės vaistiniai preparatai būtų sugrupuoti vienai bazinei kainai nustatyti**

**2.5.** Dėl ligos *tuberozinė sklerozė* ir vaistinio preparato *Everolimus (Votubia)*, skirto su tuberozinės sklerozės kompleksu susijusiai **inkstų angiomiolipomai** vaikams ir suaugusiems,

kuriems padidėjusi komplikacijų rizika (remiantis tokiais veiksniais, kaip auglio dydis arba nustatyta aneurizma arba nustatyti daugybiniai ar abiejų inkstų augliai), tačiau kai pacientų nereikia nedelsiant operuoti, gydyti (TLK-10-AM kodas Q85.1).

**Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą**

3. Dėl Apeliacinės komisijos išvadų dėl Komisijos priimtų sprendimų siūlyti neįrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus.

**Vykdyti Apeliacinės komisijos pavedimus**

4. Dėl vaistinių preparatų *Rilmenidinum* ir *Moxonidinum*, skirtų hipertenzinėms ligoms (TLK-10-AM kodai I10–I11, I15) gydyti, terapinės naudos ir kompensavimo pagrįstumo.

5. Dėl vaistinių preparatų, kurie kompensuojami ne pagal registruotas indikacijas.

**Pavesti ASPD organizuoti susitikimą su VVKT ir FD atstovais bei kartu susisteminti visą informaciją**

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

7. Dėl Tumoro nekrozės faktoriaus alfa inhibitorių kompensavimo būdo.

**Pavesti ASPD inicijuoti darbo grupės sudarymą tvarkos aprašui reumatologinėms ligoms gydyti parengti**

**Informuoti gamintojus apie Komisijos svarstymus dėl vaistų, skirtų reumatologinėms ligoms gydyti, kompensavimo būdo**

8. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo eiliškumo.

**Skelbti Rezervinį vaistų sąrašą SAM internetiniame puslapyje**

9. Dėl vaistinio preparato *Entecavirum* (*Baraclude*) įrašymo į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną.

10. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie SAM 2016 m. gegužės 9 d. Nr. 4K-3364 „Dėl centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų skyrimo sąlygų tikslinimo“.

**Pavesti ASPD organizuoti susitikimą su VLK atstovais bei SAM specialistais konsultantais dėl vaistinių preparatų *Aflibercept* ir *Ranibizumab* skyrimo sąlygų patikslinimo VLK tikslinti informaciją**

11. Dėl Lietuvos diabeto asociacijos 2016 m. vasario 26 d. rašto Nr. 16-23 „Dėl diabetiniu geltonosios dėmės paburkimu ligonių gydymo tvarkos tobulinimo“.

**Derinti vaistinių preparatų *Aflibercept* ir *Ranibizumab* skyrimo sąlygas su VVKT**

12. Dėl LR Sveikatos apsaugos ministerijos vyriausiojo respublikos specialisto neonatologijai prof. Nijolės Drazdienės 2016 m. gegužės 6 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Palivizumab* skyrimo indikacijų kodavimo“.

**Suderinti TLK-10-AM kodus su VVKT ir sprendimą priimti kitame posėdyje**

13. Dėl cukrinio diabeto ambulatorinio gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašo projekto.

14. Dėl UAB „Allergan Baltic“ vadovės A. Budrienės 2016 m. liepos 14 d. rašto „Dėl vaistų *Bimatoprostum* (*Lumigan*) ir *Bimatoprostum et Timolomum* (*Ganfort*) vienadozėse talpyklėse kompensavimo“.

15. UAB „GlaxoSmithKline Lietuva“ 2016 m. rugpjūčio 12 d. rašto Nr. 1-206 „Dėl vaisto *Fluticasone furoate et Vilanterol* (*Relvar*) 184/22 mcg dozuotės“.

16. Kiti papildomi klausimai.

*Dėl laiko stokos 4, 6, 9, 13, 14 ir 15 klausimai atidėti kitam Komisijos posėdžiui*

*Kitas posėdis planuojamas š. m. lapkričio 24 d. 13.30 val.*