

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2016-11-28

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 *Bevacizumabo (Avastin)*, skirto metastazavusio gaubtinės ar tiesiosios žarnos vėžio (TLK-10-AM kodai C18–C20) gydymui antra eile;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

1.2. Dėl vaistinio preparato *Ramucirumabum (Cyramza)*, skirto metastazavusio gaubtinės ar tiesiosios žarnos vėžio (TLK-10-AM kodai C18–C20) gydymui antra eile;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

1.3. Dėl sudėtinio vaistinio preparato *Valsartanum et Rosuvastatinum (Ravalsyo)*, skirto lipoproteidų apykaitos sutrikimams ir kitoms lipidemijoms (TLK-10-AM kodas E78) ir hipertenzinėms ligoms (TLK-10-AM kodai I10–I11) gydyti.

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

2. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus ir ligas į kompensavimo sąrašus:

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;

Siūlyti įrašyti į A sąrašą. Teikti klausimą svarstyti PSDT.

2.2. Dėl ligos *ne cistinės fibrozės sukeltos bronhektazės* (TLK-10-AM kodas J47) ir antibiotikų bei bronchus plečiančių vaistų šiai ligai gydyti;

Pritarti šios ligos kompensavimui. Teikti klausimą svarstyti PSDT.

2.3. Dėl vaistinio preparato *Mepolizumabum (Nucala)*, skirto astmai (TLK-10-AM kodas J45), gydyti;

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

Tikslinti derinant su SAM specialistais konsultantais skyrimo sąlygas

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

Informuoti pareiškėją apie trūkumus paraiškoje

3. Dėl Apeliacinės komisijos išvados dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)*, skirto kiaušidžių vėžiui gydyti, paraiškos pakartotino svarstymo.

Į kitą posėdį kviesti VVKT atstovus ir tęsti svarstymą

4. Dėl į Rezervinį vaistų sąrašą įrašytų vaistinių preparatų *Omalizumabum (Xolair)* ir *Denosumabum (Xgeva)* skyrimo sąlygų patikslinimo.

5. Dėl Lietuvos infektologų draugijos pirmininko prof. A. Ambrozaičio 2016 m. liepos 4 d. dėl ligonių, sergančių pirmojo genotipo hepatito C viruso sukeltu lėtiniu hepatitu su antro laipsnio fibroze gydymo tiesiogiai veikiančių antivirusinių vaistų *Ombitasvir/Paritaprevir/Ritonavir* ir *Dasabuvir* deriniu.

Nepritarti siūlymams

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

Sprendimą priimti kitame Komisijos posėdyje

7. Dėl Pfizer Limited 2016 m. vasario 4 d. rašto „Dėl IX krešėjimo faktoriaus (rekombinantinio) kompensavimo“.

Sprendimą priimti kitame Komisijos posėdyje

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

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

10. Dėl vaistinio preparato *Entecavirum (Baraclude)* įrašymo į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno.

11. 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“.

12. 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“.

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

VLK tikslinti PSDF išlaidas**Į sekantį Komisijos posėdį kviesti alergologų ir pulmonologų draugijų atstovus**

14. Kiti papildomi klausimai.

Dėl laiko stokos 4, 8-12 klausimai atidėti kitam Komisijos posėdžiui