

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2016-01-28

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 ir medicinos pagalbos priemones į Kompensavimo sąrašus:

1.1. Dėl vaistinio preparato *Warfarin (Orfarin)*, skirto kojų kitų giliųjų kraujagyslių flebitui ir tromboflebitui (giliųjų venų trombozė neklasifikuojama kitaip) (TLK-10-AM kodas I80.2) gydyti.

Tikslinti siūlomą kompensuoti indikaciją

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

1.2. Dėl vaistinio preparato *Dabigatran (Pradaxa)*, skirto plaučių embolijai (TLK-10-AM kodas I26) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriamas suaugusiems pacientams, esant didelei tromboembolijų komplikacijų rizikai kai gydymas varfarinu yra neefektyvus, kai 3 ar daugiau mėnesių pacientams nepavyksta parinkti tinkamos varfarino dozės, kad TNS (INR) rodiklis būtų 2.0-3.0 ribose. Pirmus 3 mėnesius skiria gydytojas pulmonologas ir kardiologas, vėliau gali išrašyti vidaus ligų ir šeimos gydytojas“ ir skirto kojų kitų giliųjų kraujagyslių flebitui ir tromboflebitui (giliųjų venų trombozė neklasifikuojama kitaip) (TLK-10-AM kodas I80.2) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriamas suaugusiems pacientams, esant didelei tromboembolijų komplikacijų rizikai, kai gydymas varfarinu yra neefektyvus. Gydymas gali būti skiriamas kai 3 ar daugiau mėnesių pacientams nepavyksta parinkti tinkamos varfarino dozės, kad TNS (INR) rodiklis būtų 2.0-3.0 ribose. Pirmus 3 mėnesius skiria gydytojas kraujagyslių chirurgas, vėliau gali išrašyti vidaus ligų ir šeimos gydytojas“

Pareiškėjo prašymu svarstymas atidėtas, kol pareiškėjas atnaujins informaciją apie kainas

1.3. Dėl vaistinio preparato *Bemiparino natrio druska (Zibor)*, skirto kojų kitų giliųjų kraujagyslių flebitui ir tromboflebitui (giliųjų venų trombozė neklasifikuojama kitaip) (TLK-10-AM kodas I80.2) gydyti.

Tikslinti siūlomą kompensuoti indikaciją

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Rivaroksabano (Xarelto)*, skirto kojų kitų giliųjų kraujagyslių flebitui ir tromboflebitui (giliųjų venų trombozė neklasifikuojama kitaip)“ (TLK-10-AM kodas I80.2) gydyti.

**Tikslinti siūlomą kompensuoti indikaciją ir nustatyti skyrimo sąlygą
Kreiptis į pareiškėją su prašymu tikslinti kainas
Kreiptis į SAM specialistus konsultantus**

2.2. Dėl vaistinio preparato *Rivaroksabano (Xarelto)*, skirto prieširdžių virpėjimui (TLK-10-AM kodas I48) gydyti.

**Kreiptis į pareiškėją su prašymu tikslinti kainas
Kreiptis į SAM specialistus konsultantus**

2.3. Dėl vaistinio preparato *Linagliptinum et Metforminum (Jentaducto)*, skirto cukriniam diabetui (TLK-10-AM kodas E11) gydyti.

Teikti svarstyti Privalomojo sveikatos draudimo tarybai

3. Dėl Lietuvos vaikų neurologų asociacijos 2015 m. spalio 21 d. rašto „Kreipimasis dėl vaisto nuo epilepsijos *Vigabatrino* skyrimo indikacijų peržiūrėjimo“.

Tikslinti skyrimo sąlygą, derinant su specialistais, tęsti svarstymą kitame posėdyje

4. Dėl UAB „Berlin Chemie Menarini Baltic“ 2015 m. gegužės 21 d. ir birželio 29 d. prašymų ir UAB „KRKA“ 2015 m. sausio 22 d. prašymo panaikinti Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašė (A sąrašė) vaistinių preparatų *Olmesartanum* ir *Cardesartanum* skyrimo sąlygas.

Teikti pareiškėjams ir kitiems *Olmesartanum* ir *Cardesartanum* registruotojams pasiūlymus dėl kainų mažinimo

5. Dėl UAB „Roche Lietuva“ 2015 m. rugpjūčio 4 d. Nr. 31 „Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)* skyrimo sąlygų“.

Nepritarti pareiškėjo siūlymui

Priminti pareiškėjui apie 2015 m. priimtą sprendimą

6. Dėl UAB „AstraZeneca Lietuva“ 2015 m. rugpjūčio 20 d. rašto Nr. 4-48/2015 „Dėl vaisto *Exenatidum (Byetta)* skyrimo kartu su pailginto veikimo insulino preparatais“.

Nepritarti pareiškėjo siūlymui

7. Dėl UAB „Bayer“ 2015 m. rugpjūčio 4 d. rašto MA-2015/1 „Dėl vaistinio preparato *Afliberceptum (Eylea)* kompensavimo“.

Nepritarti pareiškėjo siūlymui

8. Dėl UAB „Sicor Biotech“ 2015 m. rugpjūčio 27 d. rašto „Dėl *Copaxone (Glatimero acetatas)* 40 mg/ml tris kartus per savaitę kompensavimo“.

Teikti raštu patikslintą pasiūlymą pareiškėjui dėl *Copaxone (Glatimero acetatas)* 40 mg/ml įrašymo į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną

9. Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne grupės *Ferric Oxide dextranum complex* pakeitimo.

Kreiptis į pareiškėją dėl pacientų priemokų dengimo

10. Kiti papildomi klausimai.

Nebuvo

Kitas posėdis planuojamas š. m. vasario 11 d. 14 val.