

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis 2017-05-18

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 *Brentuksimabo vedotinas (Adcetris)*, skirto suaugusiems pacientams, sergantiems recidyvuojančia arba gydymui nepasiduodančia CD30+ Hodžkino limfoma gydyti (TLK-10-AM kodas C81), po autologinės kraujodaros kamieninių lastelių transplantacijos (AUTOKKLT) arba po mažiausiai dviejų anksčiau taikytų gydymo metodų, kuomet AUTOKKLT arba chemoterapija daugelio vaistinių preparatų nėra gydymo pasirinkimas;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

1.2. Dėl vaistinio preparato *Sunitinibo (Sutent)*, skirto virškinamojo trakto stromos navikams (TLK-10-AM kodas C15-C20) gydyti;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

1.3. Dėl vaistinio preparato *Daclizumabum (Zinbryta)*, skirto išsėtinei sklerozei (TLK-10-AM kodas G35) gydyti, taikant skyrimo sąlyga „esant recidyvuojančioms išsėtinės sklerozės formos skiriamas monoterapijai pacientams, kuriems bent vienas ligos eigą modifikuojantis preparatas yra neveiksmingas, netoleruojamas ar kontraindikuotinas“;

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą dėl terapinės vertės

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)*, skirto pirmaeiliam kiaušidžių, kiaušintakių ar pilvaplėvės piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodai C56, C57.1, C48) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik IV stadija (pagal FIGO) sergančių pacienčių gydymą“ ir antraeiliam kiaušidžių ir kiaušintakių piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodai C56, C57.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik derinyje su paklitakseliu skiriama suaugusiems pacientėms, kurioms nustatytas platinos preparatams atsparus recidyvavęs epitelinis kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplėvės vėžys, kurioms buvo skirti ne daugiau kaip du chemoterapijos deriniai ir kurioms anksčiau nebuvo skirtas gydymas bevacizumabu ar kitais KEAF inhibitoriais arba į KEAF receptorių veikiančiais preparatais“;

Atidėti sekančiam posėdžiui gavus VVKT išvadą

2.2. Dėl vaistinio preparato *Vedolizumabo (Entyvio)*, skirto opiniam kolitui (TLK-10-AM kodai K51.0-K51.9) gydyti;

Pakartotinai informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas

2.3. Dėl vaistinio preparato *Eribulinum (Halaven)*, skirto krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „pacientėms, sergančioms HER2- negatyviu lokaliai išplitusiu ar metastazavusiu krūties vėžiu, kuris progresavo po ne mažiau kaip dviejų išplitusios ligos chemoterapijos kursų. Prieš tai turėjo būti taikomas gydymas antraciklinu ir taksanu, išskyrus atvejus, kai pacientei toks gydymas nėra tinkamas“;

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

2.4. Dėl vaistinio preparato *Azacitidinum (Vidaza)*, skirto ūminei mieloidinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C92.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „65 metų ir vyresnių suaugusiųjų pacientų, sergančių ŪML, esant >30 proc. blastų kaulų čiulpuose pagal PSO klasifikaciją, gydymui, kai negalima taikyti HKTL“;

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

Gavus SAM specialistų atsakymą, kreiptis į Derybų komisiją

2.5. Dėl vaistinio preparato *Tocilizumabum (RoActemra)*, skirto reumatoidiniam artritui (TLK-10-AM kodai M05-M06) gydyti;

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

2.6. Dėl medicinos pagalbos priemonės *dirbtinio šlaplės sfinkterio (ZSI 375)*, skirto esant šlapimo nelaikymui (TLK-10-AM kodai N39.3-N39.4, R32);

Siūlyti nuo 2018 m. sausio 1 d. įrašyti į Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašą skyrimo sąlygas suderinus su SAM specialistais konsultantais. Klausimą teikti svarstyti PSDT

2.7. 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 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);

Kreiptis į SAM specialistus konsultantus

2.8. Dėl vaistinio preparato *Vinflunine (Javlor)*, skirto progresavusios ar metastazavusios pereinamojo urotelio karcinomos monoterapijai suaugusiems pacientams, kuriems prieš tai taikytas gydymas platinos preparatais buvo nesėkmingas (TLK-10-AM kodai C67, C79.0, C79.1), taikant skyrimo sąlygą „kai urotelio karcinomos gydymas platinos preparatais buvo nesėkmingas“;

Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus

3. Dėl Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos gautų išvadų:

3.1. Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)*, skirto uveitui (TLK-10-AM kodai H30.2, H30.0, H30.1, H30.8, H44.1) ir supūliavusiam hidradenitui (TLK-10-AM kodas L73.2) gydyti

Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)*, skirto uveitui gydyti - sprendimą priimti sekančiame posėdyje gavus VLK informaciją

Dėl vaistinio preparato *Adalimumabum (Humira)*, skirto supūliavusiam hidradenitui gydyti – siūlyti įrašyti į Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašą iš Rezervinio vaistų sąrašo. Klausimą teikti svarstyti PSDT

3.2. Dėl vaistinio preparato *Olodaterolum (Striverdi Respimat)*, skirto lėtinei obstrukcinei plaučių ligai (TLK-10-AM kodas J44) gydyti.

Sprendimą priimti sekančiame posėdyje FD patikslinus informaciją

3.3. Dėl vaistinio preparato *Elbasvir et Grazoprevir (Zepatier)*, skirto lėtiniam hepatitui C (LHC) (TLK-10-AM kodai B18.2) gydyti.

Siūlyti įrašyti į kompensavimo sąrašus. Klausimą teikti svarstyti PSDT

4. PAPILDOMI KLAUSIMAI.

4.1. Dėl vaistinių preparatų, skirtų moterų nevaisingumui gydyti, TLK-AM-10 kodų tikslinimo.

A sąraše papildyti vaistinių preparatų *Chorioninio alfa gonadotropino ir Alfa folitropino*, skirtų moterų nevaisingumui, kompensavimo TLK-10-AM kodus Q85-Q89, Z80-Z84. Klausimą teikti svarstyti PSDT

4.2. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo skelbimo.

Skelbti atnaujintą Rezervinį vaistų sąrašą sveikatos apsaugos ministerijos internetiniame puslapyje

4.3. Dėl sekančių posėdžių darbotvarkių

Dėl gautų raštų, kuriuose siūloma praplėsti skyrimo sąlygas – prašyti pareiškėjų papildyti informaciją

Kitas posėdis(dėl gautų raštų) planuojamas 2017 m. birželio 1 d. 10.00 val.

Kitas posėdis (dėl gautų paraiškų) planuojamas 2017 m. birželio 15 d. 10.00 val.

Parengė Jolita Tomaševič