



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

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos nariui

2017-05-10 Nr. (1.1.20-25)10-4088

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdis vyks **2017 m. gegužės 18 d. 14.00 val.**, LR Sveikatos apsaugos ministerijos, **306 posėdžių salėje (Vilniaus g. 16)**.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus ir medicinos pagalbos priemones 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;

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

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“;

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 pilvaplovės 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 suaugusioms pacientėms, kurioms nustatytas platinos preparatams atsparus recidyvavęs epitelinis kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplovės 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“;

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

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“;

2.4. Dėl vaistinio preparato *Azacidinum (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“;

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

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

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);

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“;

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;

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

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

4. Kiti papildomi klausimai.

Pirmininkė



Kristina Garuolienė