



**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 2017-07-11 Nr. (1.1.20-25)10- 5768
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdis vyks **2017 m. liepos 13 d. 15.00 val.**, LR Sveikatos apsaugos ministerijos, **306 posėdžių salėje (Vilniaus g. 16)**.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Pirminis paraiškos svarstymas įrašyti vaistinį preparatą *Palbociklibą (Ibrance)*, skirtą krūties vėžiui (TLK-10-AM kodai C50) gydyti (pareiškėjas – Pfizer Limited), į kompensavimo sąrašus.

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Dexamethasonum (Ozurdex)*, skirto diabetinės geltonosios dėmės edemai (DGDE) (TLK-10-AM kodai E10.34, E11.34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriamas pacientams, kuriems yra pseudofakija arba jie nepakankamai reaguoja į gydymą ne kortikosteroidais arba gydymas šiais vaistiniaisiais preparatais jiems netinka. Gydymą pradėti ir tęsti gali tik gydytojas oftalmologas, turintis gydymo šiuo vaistiniu preparatu patirties. Pirmiausiaisiais metais vienam ligos atvejui tenka vidutiniškai 1.7 injekcijos, bet ne daugiau kaip 5.1 injekcijų per trejus gydymo metus“ (pareiškėjas – UAB „Allergan Baltics“);

2.2. Dėl vaistinio preparato *Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto)*, skirto širdies veiklos nepakankamumui (TLK-10-AM kodas I50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą: „skiriama, kai yra II-IV NYHA funkcinės klasės širdies veiklos nepakankamumas, kairiojo skilvelio išstūmimo frakcija yra mažiau negu 35 proc., ir pacientams, kuriems skiriamomis maksimaliomis toleruojamomis angiotenziną konservuojančio fermento inhibitorių arba betaadrenoblokatorių dozėmis nepavyksta kontroliuoti širdies nepakankamumo simptomų. Vaistą paskirti ir titruoti dozę iki maksimalios toleruojamos turėtų gydytojas kardiologas, vėliau, esant stabiliai būklei, iki 1 metų gali išrašyti vidaus ligų ar šeimos gydytojas. Tęsiant gydymą, privaloma gydytojo kardiologo konsultacija vieną kartą per metus“ (pareiškėjas – Novartis Pharma Services Inc. atstovybė Lietuvoje).

3. Dėl vaistinio preparato *Atorvastatinum et Perindoprilum et Amlodipinum (Triveram)*.

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

5. Dėl UAB „Bayer“ 2017 m. balandžio 10 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Sorafenibum (Nexavar)*“.

6. Dėl VLK 2017 m. balandžio 10 d. rašto „Dėl centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo keitimo“.

7. Dėl VLK 2017 m. gegužės 3 d. rašto „Dėl centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo keitimo“.

8. Dėl VLK 2017 m. gegužės 10 d. rašto „Dėl siūlymų apie kraujo vaistinių preparatų ir rekombinantinių krešėjimo faktorių bei vaistų tuberkuliozei gydyti kompensavimo“.

9. Kiti papildomi klausimai.

Pirmininkė

Jolita Tomaševič, tel. (8 5) 219 3334, el. p. jolita.tomasevic@sam.lt

Kristina Garuolienė