



Originalas nebus siunčiamas

**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

2017-07-18 Nr. (1.1.20-25)10-6021

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdis vyks **2017 m. liepos 26 d. 10.00 val.**, LR Sveikatos apsaugos ministerijos, **306 posėdžių salėje (Vilniaus g. 16)**.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti medicinos pagalbos priemones į kompensavimo sąrašus:

1.1. Dėl medicinos pagalbos priemonės *intraveninės lašelinės (vienkartinės prailginimo žarnelės šviesai jautriems vaistams* (TLK-10-AM kodai K91.2, K91.4) (pareiškėjas – UAB „Medekspert LT“);

1.2. Dėl medicinos pagalbos priemonės lašinių sistemos, tinkamos parenterinio maitinimo pompai *MINI Rythmic* su prailginimo linijom *Micrel* infuzinei pompai (TLK-10-AM kodai K91.2, K91.4) (pareiškėjas – UAB „Medekspert LT“).

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 vaistiniais preparatais jiems netinka. Gydymą pradėti ir tęsti gali tik gydytojas oftalmologas, turintis gydymo šiuo vaistiniu preparatu patirties. Pirmiausiais 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 *Eribulinum (Halaven)*, skirto krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „pacientėms, sergančioms 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, ir kapecitabinu, išskyrus atvejus, kai pacientei toks gydymas nėra tinkamas“;

2.3. Dėl vaistinio preparato *Blinatumomabum (Blinicyto)*, skirto ūminei limfoblastinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C91.0) gydyti (pareiškėjas - Amgen Switzerland AG Vilniaus filialas).

3. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo svarstymo ir PSDF biudžeto galimybių.

4. Dėl tinklainės ligų gydymo vaistiniu preparatu *Bevacizumabum* ir vaistinių preparatų skirtų šiai ligai gydyti kompensavimo būdo.

5. Dėl TNF alfa inhibitorių, interleukino inhibitorių ir monokloninio antikūno perkėlimo į A sąrašą.

6. Dėl Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo pakeitimo.

7. Dėl antivirusinių vaistinių preparatų, skirtų žmogaus imunodeficito viruso sukeltai ligai gydyti perkėlimo į A sąrašą.

8. Kiti papildomi klausimai.

Pirmininkė



Kristina Garuolienė

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

Atkurta
Lietuvai
100

