



Originalas nebeis šioji versija

**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

2017-08-17 Nr. (1.1.20-25)10-6462

**DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS**

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdis vyks **2017 m. rugpjūčio 24 d. 15.00 val.**, LR Sveikatos apsaugos ministerijos, **318 posėdžių salėje (Vilniaus g. 33)**.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

**1. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:**

**1.1.** Dėl vaistinio preparato *Necitumumabum (Portrazza)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu lokaliai išplitusiu arba metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių, kuriose yra epidermio augimo faktoriaus receptoriaus raiška, plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodai C34) gydyti, kuriems pirmiau nebuvo skirta chemoterapija šiai būklei gydyti (pareiškėjas – UAB „Eli Lilly Lietuva“);

**1.2.** Dėl vaistinio preparato *Pembrolizumabo (Keytruda)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžio (TLK-10-AM kodai C34) pirmaeiliam gydymui pacientams, kurių navikuose PD-L1 raiška naviko proporcijos balas yra  $\geq 50$  proc., o epidermio augimo faktoriaus receptoriaus raiška naviko mutacijų ar ALK translokacijų nenustatyta (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);

**1.3.** Dėl vaistinio preparato *Ramucirumabum (Cyramza)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu lokaliai išplitusiu arba metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodai C34) gydyti kartu su docetakseliu, kai liga progresuoja po pirmesnės chemoterapijos, kurios pagrindą sudarė platinos preparatai (pareiškėjas – UAB „Eli Lilly Lietuva“).

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

**2.1.** Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)*, skirto bronchų ir plaučių piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „kartu su erlotinibu pirmaeiliam suaugusių pacientų, sergančių neoperuojamu progresavusiu, metastazavusiu ar recidyvuojančiu neplokščialąstelinio nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžiu, kai nustatyta epidermio augimo faktoriaus receptoriaus (EAFR) aktyvinančių mutacijų, gydymui (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

**2.2.** Dėl vaistinio preparato *Sunitinibo (Sutent)*, skirto kasos piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodas C25) gydyti (pareiškėjas – advokatų kontora „Valiūnas ir partneriai Ellex“);

**2.3.** Dėl vaistinio preparato *Bosutinibo (Bosulif)*, skirto lėtinei mieloidinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C92.1) gydyti (pareiškėjas – advokatų kontora „Valiūnas ir partneriai Ellex“);

**2.4.** Dėl medicinos pagalbos priemonės *vienkartinio rinkinio Rhythmic Evolution infuzinei pompai* rekomenduojamai chemoterapijos vaistams lašinti ilgalaikėms (trunkančioms 2–5 paras) chemoterapinių vaistų dozėms kartu su Micrel Medical aparatu, kompensuojant jį esant ligoms, kurių kodai pagal TLK-10-AM C00–C25, C30–C32, C34, C53, C56, C76–C80 (pareiškėjas – UAB „Valdmedika“);

2.5. Dėl vaistinių preparatų *Posaconazolium* ir *Voriconazolium*, skirtų aspergiliozei (TLK-10-AM kodas B44) gydyti.

3. Dėl Derybų komisijos atsakymo dėl vaistinio preparato *Dapagliflozinum* (*Forxiga*) skirto suaugusių 18 metų ir vyresnių pacientų, sergančių 2 tipo cukriniu diabetu (TLK-10-AM kodas E11) glikemijos kontrolei pagerinti (pareiškėjas - UAB „AstraZeneca Lietuva“).

4. Dėl Apeliacinės komisijos atsakymo dėl vaistinio preparato *Decitabino* (*Dacogen*), skirto ūminei mieloidinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C92.0) gydyti (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“).

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

6. Dėl SAM specialisto konsultanto prof. A. Laucevičiaus 2016 m. lapkričio 2 d. rašto „Dėl statinų kompensavimo sergantiems stabilia krūtinės angina“.

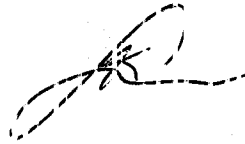
7. Dėl *Anti-D imunoglobulino* įrašymo į A sąrašą.

8. Dėl vaistinio preparato *Bortezomib* perkėlimo į A sąrašą.

9. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo skelbimo.

10. Kiti papildomi klausimai.

Pirmininkė



Kristina Garuolienė