



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

2017-12-04 Nr. (1.1.20-25)10-3727

**DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS**

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2017 m. gruodžio 7 d. 9.30 val.**, LR Sveikatos apsaugos ministerijos, **318 posėdžių salėje (Vilniaus g. 33)**.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

**1.** Pirminis paraiškos svarstymas įrašyti vaistinį preparatą *Pertuzumabum (Perjeta)*, skirtą krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su trastuzumabu ir chemoterapija neoadjuvantiniam gydymui suaugusiesiems pacientams, sergantiems teigiamą HER2 rodmenį turinčiu vietiskai išplitusiu, uždegiminiu ar ankstyvosios stadijos krūties vėžiu, kai yra didelė recidyvo rizika“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“).

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

**2.1.** Dėl vaistinio preparato *Ibrutinibum (Imbruvica)*, skirto lėtinei limfocitinei leukemijai (LLL) (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „monoterapija skiriama LLL sergantiems suaugusiesiems pacientams, kuriems yra LLL gydymo indikacijos, kurie anksčiau nebuvo gydyti ir kuriems netinka chemoimunoterapija“ (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

**2.2.** Dėl vaistinio preparato *Brentuksimabo vedotino (Adcetris)*, skirto suaugusiesiems pacientams, sergantiems recidyvuojančia arba gydymui nepasiduodančia CD30+ Hodžkino limfoma gydyti (TLK-10-AM kodas C81), po autologinės kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos (AUTOKKLT) arba po mažiausiai dviejų anksčiau taikytų gydymo metodų, kuomet AUTOKKLT arba chemoterapija daugelio vaistinių preparatų nėra gydymo pasirinkimas (pareiškėjas – UAB „Takeda“);

**2.3.** 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 anafilaksių 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) (pareiškėjas – MEDA Pharma SIA).

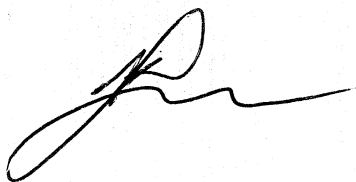
**3.** Dėl vaistinio preparato *Atorvastatinum et Perindoprilum et Amlodipinum (Triveram)* skyrimo sąlygų.

**4.** Dėl ligų gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašų tikslinimo.

**5.** Dėl Rezerviniame vaistų sąrašė esančių vaistinių preparatų *Mepolizumabum* ir *Omalizumabum* prognozuojamų pacientų ir Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto išlaidų tikslinimo.

6. Dėl UAB „Johnson & Johnson“ 2017 m. liepos 10 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Ustekinumabum (Stelara)*“.

Pirmininkė



Kristina Garuolienė

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

100 Atkurtai  
Lietuvai

