

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-03-16

Vadovaudamiesi Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymu Nr. 159 „Dėl Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“, 76 punktu, skelbiame vykusio Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdžio darbotvarkę ir svarstyčių klausimų bei **priimtų nutarimų esmę**.

KOMISIJS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:

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

1.1. Dėl vaistinių preparatų *Alfa folitropino (GONAL-f)*, *Cetrorelikso (Cetrodite)* ir *Chorioninio alfa gonadotropino (Ovitrelle)*, skirtų moterų nevaisingumui (TLK-10-AM kodai N97, Z31.1, Z31.2) gydyti;

1) vaistinį preparatą *Alfa folitropiną* įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą;

2) siūlyti įrašyti į A sąrašą vaistinį preparatą *Chorioninį alfa gonadotropiną*. Klausimą teikti svarstyti PSDT;

3) testuoti svarstymą dėl vaistinio preparato *Cetrorelikso* kompensavimo

1.2. Dėl sudėtinio vaistinio preparato *Tafluprostum et Timololum (Taptiqom)*, skirto glaukomai (TLK-10-AM kodai H40–H42, Q15.0) gydyti;

Siūlyti įrašyti į A sąrašą ir teikti svarstyti PSDT, gamintojui sutikus teikti nuolaidą paciento priemokai

1.3. Dėl vaistinio preparato *Everolimus (Afinitor)*, skirto inkstų ląstelių navikams (TLK-10-AM kodai C64–C65) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik progresavusia inkstų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo gydant arba po prieš KEAF nukreipto gydymo“.

Informuoti pareiškėją apie patikslintus vertinimus

2. Dėl Apeliacinės komisijos priimto sprendimo dėl insulino pompų *Accu-Chek Spirit Combo*, *Paradigm Minimed 715/515 nematuojančios insulino pompos*; *MiniMed Paradigm VEO 754/554 su integruota Real-Time gliukozės matavimo sistema* ir *Minimed 640G su Guardian 2 Link gliukozės matavimo sistemos*.

Organizuoti atskirą posėdį, kviečiant diskusijai vaikų endokrinologus ir asociacijų bei draugijų atstovus

3. Dėl vaistinio preparato *Megestrolum*, skirto onkologinėms ir onkohematologinėms ligoms, skyrimo sąlygos patikslinimo.

Klausimą testuoti artimiausiame posėdyje FD patikslinus informaciją

4. Dėl Vilniaus Universiteto ligoninės Santariškių klinikų 2016 m. lapkričio 3 d. rašto „Dėl 2016 liepos 21 d. įsakymo Nr. V-980 papildymo“.

Tikslinti vaistinio preparato *Radžio Ra 223 dichlorido* skyrimo sąlygas, įrašant gydytojus radiologus. Įvertinti galimybę keisti Lietuvos medicinos normą MN99:2007 „Gydytojas onkologas radioterapeutas. Teisės, pareigos, kompetencija ir atsakomybė“.

5. Dėl Lietuvos nefrologijos, dializės ir transplantacijos asociacijos 2016 m. lapkričio 11 d. rašto „Dėl netikslumų LR SAM įsakyme Nr. V-1206“.

Tęsti svarstymą artimiausiuose posėdžiuose FD patikslinus informaciją

6. UAB „Servier Pharma“ 2016 m. lapkričio 25 d. rašto „Dėl vaisto *Trimetazidinum* skyrimo sąlygų“.

Nepritarti pareiškėjo prašymui. Siekiant pakeisti skyrimo sąlygas – siūlyti teikti informaciją terapinės naudos vertinimui

7. Kiti papildomi klausimai.

Kitas posėdis planuojamas š. m. kovo 23 d. 9.30 val.

Parengė Barbara Makarova ir Jolita Tomaševič