

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-07-13

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 svarstytų klausimų bei **priimtų nutarimų esmę**.

KOMISIJS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:

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

Teikti pirminio vertinimo išvadą

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“);

Tęsti šio klausimo svarstymą gavus VVKT išvadą dėl terapinės vertės balo

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).

Kreiptis į derybų komisiją

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

Nepritarti siūlymui tikslinti skyrimo sąlygas

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

Tęsti šio klausimo svarstymą FD patikslinus informaciją

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

Nevertinti prašymo didinti Sutarties sumą

Su SAM gydytojais specialistais derinti skyrimo sąlygas

SAM specialistams pritarus patikslintoms skyrimo sąlygoms - teikti svarstyti PSDT

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

Pritarti siūlymui tikslinti prognozuojamą pacientų skaičių Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašė

FD tikslinti informaciją dėl inkstų arterijos denervacijos kateterio-elektrodo

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

Pritarti siūlymui tikslinti prognozuojamą pacientų skaičių**Pavesti VLK vykdyti derybas su vaistinio preparato Galsulfase gamintoju**

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

Kraujo vaistinius preparatus ir rekombinantinius krešėjimo faktorius įrašyti į Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašą. VLK kito posėdžio metu pateikti Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašo projektą.

Anti-D imunoglobuliną įrašyti į A sąrašą. Kreiptis į gamintoją prašant pateikti deklaruotą kainą į Kainyną, kuri turi atitikti Tvarkos aprašo 27 punkto reikalavimus

Kitas posėdis (dėl pateiktų paraiškų svarstymo ir gautų raštų) planuojamas š. m. liepos 26 d. 10.00 val.