

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-07-25

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 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 Rhythmic* su prailginimo linijom *Micrel* infuzinei pompai (TLK-10-AM kodai K91.2, K91.4) (pareiškėjas – UAB „Medekspert LT“).

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

Kreiptis į kitus lašelinių gamintojus siūlant pateikti paraišką kompensavimui

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“)

Nebesvarstyti šio vaistinio preparato kompensavimo svarstymą

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“ (pareiškėjas – UAB „PharmaSwiss“);

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

Kreiptis į VVKT dėl skyrimo sąlygų

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

Kreiptis į Retų ligų komisiją siūlant vaistą įtraukti į Retų ligų sąrašą

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

Siūlyti iš Rezervinio vaistų sąrašo į A sąrašą įtraukti 1-4 pozicijoje esančius vaistinius preparatus

Organizuoti atskirą posėdį su VVKT atstovais dėl kitų Rezerviniame vaistų sąrašė esančių vaistų terapinės vertės ir skyrimo sąlygų

Kreiptis į vaistinio preparato *Everolimus* gamintoją siūlant mažinti kainą

Pavesti VLK iki III ketv. pabaigos įvertinti galimybę kompensuoti kitus Rezerviniame vaistų sąrašė esančius vaistinius preparatus bei įvertinti siūlymą dėl *Fentanylum (Effentora)*

Pavesti VLK vykdyti derybas dėl Rezerviniame vaistų sąrašė esančių vaistinių preparatų siūlomų įrašyti į Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašą

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

Nepritarti vaistinių preparatų *Ranibizumabum* ar *Afliberceptum* skyrimo bei gydymo trukmės ir injekcijų skaičiaus neribojimui

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

Svarstyti klausimą artimiausiame Komisijos posėdyje FD patikslinus informaciją

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

Derinti projektą su VVKT

Gavus VVKT pritarimą teikti svarstyti PSDT

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

Klausimą tęsti 2018 m.

8. Kiti papildomi klausimai.

Kitas posėdis (dėl pateiktų paraiškų svarstymo ir gautų raštų) planuojamas š. m. rugpjūčio 24 d. 15.00 val.