

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos  
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-08-30

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**.

**KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:**

**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“);

**Teikti pirminio vertinimo išvadą**

**Kreiptis į SAM specialistus konsultantus**

**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“);

**Teikti pirminio vertinimo išvadą**

**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“).

**Teikti pirminio vertinimo išvadą**

**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")

**Atidėti šio vaistinio preparato kompensavimo klausimą iki bus pateikta papildoma informacija terapinei vertei nustatyti**

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

**Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą**

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”)

**Kreiptis į Derybų komisiją**

2.4. Dėl medicinos pagalbos priemonės *vienkartinio rinkinio Rythmic 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”)

**Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas**

**Kreiptis į VVKT prašant įvertinti vaistinių preparatų *Irinotekano ir Oksaliplatinos* terapines vertes**

**VLK tikslinti PSDF išlaidas**

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

**Įrašyti vaistinius preparatus *Posaconazolum* ir *Voriconazolum* į Rezervinį vaistų sąrašą**

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“);

**Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą**

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“).

**Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas**

**VLK tikslinti išlaidas**

**Gavus VLK informaciją, kreiptis į Derybų komisiją**

**Papildomai kreiptis į Derybų komisiją dėl vaistinio preparato *Azacitidinum (Vidaza)***

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

**FD tikslinti informaciją**

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

**Atidėti klausimo svarstymą iki bus priimtas sprendimas dėl vaistinių preparatų *Moxonidinum* ir *Rilmenidinum***

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

**Kreiptis į SAM specialistus konsultantus prašant pateikti papildomą informaciją**

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

**Atidėti šio klausimo svarstymą iki 2018 m.**

9. Dėl Rezervinio vaistų sąrašo skelbimo.

**Skelbti Rezervinį vaistų sąrašą SAM tinklalapyje**

10. Kiti papildomi klausimai.

10.1. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)*, skirto pirmaeiliam kiaušidžių, kiaušintakių ar pilvaplėvės piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodai C56, C57.1, C48) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriant *Bevacizumabum* derinyje su *karboplatina* ir *paklitakseliu* IV stadijos epitelinio kiaušidžių, kiaušintakių ar pirminio pilvaplėvės vėžio pirmaeiliam gydymui“ ir antraeiliam kiaušidžių ir kiaušintakių piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodai C56, C57.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „platinai rezistentiško kiaušidžių vėžio gydymui, skiriant *Bevacizumabum* derinyje su *paklitakseliu*“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“)

**Tikslinti skyrimo sąlygą**

**Kreiptis į SAM specialistus**

**VLK tikslinti išlaidas****Kreiptis į Derybų komisiją**

**10.2.** Dėl Lietuvos žmonių sergančių hemofilija asociacijos rašto „Dėl rekombinantinio VIII krešėjimo faktoriaus 500 TV dozuotės“

**FD tikslinti informaciją**

*Kitas posėdis planuojamas š. m. rugsėjo 8 d. 13.00 val.*