

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos  
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-10-05

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 ligas ir vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:**

**1.1.** Dėl vaistinio preparato *Pasireotidum (Signifor LAR)*, skirto akromegalijai (TLK-10-AM kodas E22) gydyti (pareiškėjas – Novartis Pharma Services Inc. atstovybė Lietuvoje);

**Teikti pirminio vertinimo išvadą**

**1.2.** Dėl vaistinio preparato *Cabozantinibum (Cabometix)*, skirto inkstų ląstelių karcinomai (TLK-10-AM kodai C64-C65) gydyti (pareiškėjas – Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas);

**Teikti pirminio vertinimo išvadą**

**1.3.** Dėl vaistinio preparato *Ustekinumabum (Stelara)*, skirto Krono ligai (TLK-10-AM kodas K50) gydyti (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

**Teikti pirminio vertinimo išvadą**

**1.4.** Dėl ligos „*mažas ūgis, neklasifikuojamas kitur*“ (TLK-10-AM kodas E34.3) ir vaistinio preparato *Mecaserminum (Increlex)*, skirto šiai ligai gydyti (pareiškėjas – Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas).

**Atidėti sekančiam Komisijos posėdžiui**

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

**2.1.** Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabo (Avastin)*, skirto antraeiliam metastazavusiam gaubtinės ar tiesiosios žarnos vėžiui (TLK-10-AM kodai C18–C20) gydyti (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

**Kreiptis į Derybų komisiją**

**2.2.** Dėl vaistinio preparato *Vedolizumabo (Entyvio)*, skirto opiniam kolitui (TLK-10-AM kodai K51.0-K51.9) gydyti (pareiškėjas – UAB „Takeda“);

**Kreiptis į Derybų komisiją**

**2.3.** Dėl vaistinio preparato *Degarelixum (Firmagon)*, skirto prostatos vėžiui (TLK -10-AM kodas C61) gydyti (pareiškėjas – UAB „Centralpharma Communications“);

**Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus**

**2.4.** Dėl vaistinio preparato *Apremilastum (Otezla)*, skirto psoriaziniam artritui (TLK-10-AM kodas M07) gydyti (pareiškėjas – Celgene Europe Limited);

**Atidėti svarstymą iki TNF alfa inhibitorių, interleukino inhibitorių ir monokloninio antikūno perkėlimo į A sąrašą**

**2.5.** Dėl vaistinio preparato *Apremilastum (Otezla)*, skirto plokštelinei psoriazei (TLK-10-AM kodas L40.0) gydyti (pareiškėjas – Celgene Europe Limited);

**Atidėti svarstymą iki TNF alfa inhibitorių, interleukino inhibitorių ir monokloninio antikūno perkėlimo į A sąrašą**

**2.6.** Dėl vaistinio preparato *Esomeprazolom (Escadra)*, skirto skrandžio ir dvylikapirštės žarnos opai (TLK-10-AM kodai K25-K27) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „7 dienų gydymo kursui tik kartu su kompensuojamaisiais vaistais *Clarithomycinum* ir *Amoxicillinum*, jei nustatomas H. Pylori infekcijos sukėlėjas“ (pareiškėjas – UAB „KRKA Lietuva“);

**Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus**

**2.7.** Dėl vaistinio preparato *Esomeprazolom (Escadra)*, skirto gastroezofaginio reflukso ligai su ezofagitu, jei stemplėje yra erozijų (TLK-10-AM kodas K21.0), gydyti (pareiškėjas – UAB „KRKA Lietuva“);

**Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus**

**2.8.** Dėl vaistinio preparato *Sunitinibo (Sutent)*, skirto virškinamojo trakto stromos navikams (TLK-10-AM kodas C15-C20) gydyti (pareiškėjas – advokatų kontora „Valiūnas ir partneriai Ellex“).

**Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą**

**3.** Dėl Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašo projekto.

**Teikti svarstyti PSDT**

**4.** Dėl racionaliesnio antimikrobinių vaistų skyrimo ir vartojimo.

**Tikslinti informaciją apie kitų šalių praktiką**

**5.** Dėl vaistinio preparato *Ezetimibum* skyrimo sąlygų tikslinimo.

**Atidėti kitam Komisijos posėdžiui**

**6.** Dėl vaistinių preparatų *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidonum (Esbriet)* skyrimo sąlygų pakeitimo.

**Atidėti kitam Komisijos posėdžiui**

**7.** Dėl Rezervinio vaistų sąrašo svarstymo ir PSDF biudžeto galimybių.

**Siūlyti įtraukti iš Rezervinio vaistų sąrašo į A sąrašą vaistinius preparatus *Voriconazole* ir *Posaconazole***

**Siūlyti įtraukti iš Rezervinio vaistų sąrašo į Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašą vaistinius preparatus *Ramucirumabum* ir *Cetuximab***

**Kreiptis į VVKT prašant pervertinti vaistinio preparato *Tocilizumab* terapinę vertę**

**8.** Dėl vaistinių preparatų, kurie kompensuojami ne pagal registruotas indikacijas.

**Atidėti kitam Komisijos posėdžiui**

**9.** Dėl VIII ir IX krešėjimo faktorių kompensavimo ir pakeičiamumo.

**Pritarti VIII ir IX krešėjimo faktorių grupavimui, gavus Lietuvos hematologų draugijos papildomą informaciją**

**10.** Dėl MPP veido ir nosies kaukių bei kitų papildomų priemonių skirtų neinvazinei ar invazinei dirbtinei plaučių ventiliacijai, kompensavimo.

**Atidėti kitam Komisijos posėdžiui**

*Kitas posėdis planuojamas š. m. spalio 12 d. 10.00 val.*