

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos  
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-10-24

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 vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:**

**1.1.** Dėl vaistinio preparato *Triptorelinum (Diphereline)*, skirto moterų nevaisingumui (TLK-10-AM kodas N97) gydyti (pareiškėjas – Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas);

**Tęsti svarstymą artimiausiuose Komisijos posėdžiuose gavus VVKT informaciją**

**1.2.** Dėl vaistinio preparato *Sevelamer carbonate (Renvela)*, skirto dializuojamiesiems (TLK-10-AM kodas Z49) pacientams (pareiškėjas – UAB „Sanofi-Aventis Lietuva“).

**Informuoti pareiškėją apie terapinės vertės įvertinimą**

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

**2.1.** Dėl vaistinio preparato *Daclizumabum (Zinbryta)*, skirto išsėtinei sklerozei (TLK-10-AM kodas G35) gydyti (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

**Nebesvarstyti šio vaistinio preparato paraiškos**

**2.2.** Dėl vaistinio preparato *Evolocumabum (Repatha)*, skirto lipoproteinų apykaitos sutrikimams ir kitoms lipidemijoms (TLK-10-AM kodas E78.0) gydyti, persirgtam miokardo infarktui (TLK-10-AM kodas I25.2) ir po širdies kateterinio arba chirurginio gydymo (TLK-10-AM kodai Z95.1; Z95.5) (pareiškėjas - Amgen Switzerland AG Vilniaus filialas).

**Tęsti svarstymą artimiausiuose Komisijos posėdžiuose gavus VVKT informaciją**

**3.** Dėl vaistinio preparato *Sorafenibum (Nexavar)* skyrimo sąlygų ir TLK-10-AM kodo tikslinimo.

**Tikslinti TLK-10-AM kodą ir skyrimo sąlygas. Teikti svarstyti PSDT**

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

**Kreiptis į VVKT prašant pateikti informaciją apie terapinę vertę**

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

**Kreiptis į VVKT prašant pateikti informaciją apie terapinę vertę**

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

**Kreiptis į VLK prašant pateikti informaciją apie galimybę priemones įtraukti į nuomos kainą**

**7.** Dėl A sąrašo projekto.

**Teikti svarstyti PSDT**

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

**Palikti galioti 2017-10-05 Komisijos sprendimą****9. Kiti papildomi klausimai:**

1. Dėl antikoagulantų skyrimo sąlygos tikslinimo.

**Pristatyta Komisijos žiniai**

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

**Pristatyta Komisijos žiniai**

*Kitas posėdis planuojamas š. m. lapkričio 7 d. 14.00 val.*