

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos  
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-11-30

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 paraiškos svarstymas įrašyti vaistinį preparatą *Pertuzumabum (Perjeta)*, skirtą krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su trastuzumabu ir chemoterapija neoadjuvantiniam gydymui suaugusiesiems pacientams, sergantiems teigiamą HER2 rodmenį turinčiu vietiška išplitusiu, uždegiminiu ar ankstyvosios stadijos krūties vėžiu, kai yra didelė recidyvo rizika“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“).

**Svarstyti artimiausiame Komisijos posėdyje, gavus VVKT informaciją**

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

**2.1.** Dėl vaistinio preparato *Ibrutinibum (Imbruvica)*, skirto lėtinei limfocitinei leukemijai (LLL) (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „monoterapija skiriama LLL sergantiems suaugusiesiems pacientams, kuriems yra LLL gydymo indikacijos, kurie anksčiau nebuvo gydyti ir kuriems netinka chemoimunoterapija“ (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

**Svarstymą tęsti artimiausiame Komisijos posėdyje**

**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).

**Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas**

**3.** Dėl A sąrašo tikslinimo.

**Patikslintą A sąrašą teikti svarstyti PSDT**

**4.** Dėl Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos atsakymo dėl vaistinio preparato *Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto)*.

**Kreiptis į SAM specialistus konsultantus**

**VLK tikslinti išlaidas**

**Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas**

**5.** Dėl vaistinio preparato *Atorvastatinum et Perindoprilum et Amlodipinum (Triveram)* skyrimo sąlygų.

**Svarstymą tęsti artimiausiame Komisijos posėdyje, FD patikslinus informaciją**

*Kitas posėdis planuojamas š. m. gruodžio 7 d. 9.30 val.*