

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2017-12-19

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 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 vietiškai išplitusiu, uždegiminiu ar ankstyvosios stadijos krūties vėžiu, kai yra didelė recidyvo rizika“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“).

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

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“);

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

2.2. Dėl vaistinio preparato *Brentuksimabo vedotino (Adcetris)*, skirto suaugusiesiems pacientams, sergantiems recidyvuojančia arba gydymui nepasiduodančia CD30+ Hodžkino limfoma gydyti (TLK-10-AM kodas C81), po autologinės kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos (AUTOKKLT) arba po mažiausiai dviejų anksčiau taikytų gydymo metodų, kuomet AUTOKKLT arba chemoterapija daugelio vaistinių preparatų nėra gydymo pasirinkimas (pareiškėjas – UAB „Takeda“);

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

2.3. Dėl vaistinio preparato *Epinefrino (Epipen)*, skirto kaip skubi pagalbos priemonė sunkioms alerginėms reakcijoms (anafilaksijai), sukeltoms alergenų, pvz., vabzdžių ar bičių įgėlimo, maisto, vaistų ir kitų alergenų, gydyti, taip pat idiopatinei ar fizinio krūvio sukeltai anafilaksijai gydyti. Skubiam vartojimui pacientams, kuriems yra padidėjusi anafilaksijos rizika, įskaitant asmenis, kuriems anksčiau yra buvę anafilaksinų reakcijų (TLK-10-AM kodai J30, J45, L20, L23, D69, M30.1, C94.3, C96.2, T78.3, T78.4, T78.0, T78.2, T80.5) (pareiškėjas – MEDA Pharma SIA).

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

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

Derinti patikslintas skyrimo sąlygas su gydytojais specialistais

4. Dėl ligų gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašų tikslinimo.

Pavesti Antrinio ir tretinio lygio koordinavimo skyriui tikslinti ligų gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašus

Pavesti Pirminio lygio koordinavimo skyriui inicijuoti šeimos gydytojo medicinos normos peržiūrėjimą

5. Dėl Rezerviniame vaistų sąraše esančių vaistinių preparatų *Mepolizumabum* ir *Omalizumabum* prognozuojamų pacientų ir Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto išlaidų tikslinimo.

Tikslinti Rezervinį vaistų sąrašą

6. Dėl UAB „Johnson & Johnson“ 2017 m. liepos 10 d. rašto „Dėl vaistinio preparato *Ustekinumabum (Stelara)*“.

7. Papildomas klausimas. Dėl *TNF alfa inhibitorių, interleukino inhibitorių* ir *monokloninio antikūno* perkėlimo į A sąrašą.

Pritarti į A sąrašą perkelti tik *TNF alfa inhibitorius*

Kreiptis į *Infliximab (Remsima)* pareiškėją

Gavus pareiškėjo sutikimą su kompensavimo sąlygomis, klausimą teikti svarstyti PSDT

Kitas posėdis planuojamas patvirtinus naują Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos sudėtį