

**LIGŲ, VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ
KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO
PROTOKOLAS**

2018 m. kovo 1 d. Nr. LKV-3/18
Vilnius

Posėdis įvyko 2018-03-01.

Posėdžio pirmininkė – Kristina Garuolienė.

Posėdžio sekretorė – Jolita Tomaševič.

Dalyvavo: 7 Komisijos nariai, 2 SAM institucijų specialistai (sąrašai pridedami prie protokolo).

Kvorumas: yra.

Daromas Komisijos posėdžio garso įrašas. Protokole naudojamos santrumpos pridedamos.

DARBOTVARKĖ:

1. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus ir medicinos pagalbos priemones į kompensavimo sąrašus:

1.1. Dėl vaistinio preparato *Romiplostimum (Nplate)*, skirto idiopatinei trombocitopeninei purpurai (TLK-10-AM kodas D69.3) gydyti (pareiškėjas – AMGEN SWITZERLAND AG Vilniaus filialas);

1.2. Dėl medicinos pagalbos priemonės *radioaktyvios stiklinės mikrosferos (TheraSpheres)*, skirtos kepenų ląstelių karcinomai (TLK-10-AM kodas C22.0) (pareiškėjas – UAB „Formedics“).

2. Dėl vaistinių preparatų *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidone (Esbriet)* skyrimo sąlygų pakeitimo.

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

4. Dėl vaistinių preparatų *Irinotekano* ir *Oksaliplatinos* kompensavimo būdo.

5. Dėl vaistinio preparato *Paliperidomum palmitatum (Trevicta)* kompensavimo sąlygų.

6. Dėl tolesnio paraiškos svarstymo įrašyti vaistinį preparatą *Tiotropii bromidum et Olodaterolum (Spiolto Respimat)*, skirtą LOPL (TLK-10-AM kodas J44) gydyti, į kompensavimo sąrašus (pareiškėjas – Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas).

7. Dėl UAB „Merck Serono“ 2017 m. rugsėjo 26 d. prašymo perkelti vaistinį preparatą *Cetuximabum* iš Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo į A sąrašą.

8. Dėl Lietuvos fizinės medicinos ir reabilitacijos gydytojų draugijos 2017 m. spalio 2 d. rašto „Dėl pacientų viršutinės ir apatinės galūnių raumenų spastiškumo gydymo botulino toksinu“.

9. Dėl retomis odos ligomis sergančių pacientų draugijos 2017 m. spalio 17 d. rašto „Dėl tvarsčių kompensavimo indikacijų išplėtimo retos odos ligos gydymui“.

10. Kiti papildomi klausimai.

Pastaba: posėdžio metu klausimų svarstymo eiliškumas buvo pakeistas.

SVARSTYTA. 1. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus ir medicinos pagalbos priemones į kompensavimo sąrašus:

SVARSTYTA. 1.1. Dėl vaistinio preparato *Romiplostimum (Nplate)*, skirto idiopatinei trombocitopeninei purpurai (TLK-10-AM kodas D69.3) gydyti (pareiškėjas – AMGEN SWITZERLAND AG Vilniaus filialas) – J. Badarienė dėl galimo interesų konflikto nusišalina nuo klausimo svarstymo ir sprendimo priėmimo. Informuoja, kad VVKT įvertinusi pareiškėjo pateiktą



informaciją nurodė, kad terapinė vaistinio preparato vertė yra 9 balai (už farmakologinį naujoviškumą skiriami 3 balai, už terapinę naudą – 6 balai). Pažymima, kad šis vaistinis preparatas yra skirtas antraeiliam gydymui. Šiuo metu antraeilei idiopatinei trombocitopeninei purpurai gydyti yra kompensuojamas vaistinis preparatas *Eltrombopagum*, priklausantis tam pačiam ketvirtam ATC lygmeniui. Informuojama, kad vaistinio preparato *Nplate* farmakoekonominė vertė yra 2,5 balo (už gamintojo deklaruotą kainą skiriamas 1 balas, už farmakoekonominę naudą – 1,5 balo). Pažymima, kad tuo atveju, jei gamintojas pasirašys Sutartį, kurioje būtų nustatytos sąlygos leidžiančios nedidinti PSDF biudžeto išlaidų, farmakoekonominė vertė būtų vertinama 4 balais (už gamintojo deklaruotą kainą skiriamas 1 balas, už farmakoekonominę naudą – 3 balai).

D. Valickaitė informuoja, kad prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos, sudarytų apie 430 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 730 tūkst. Eur trečiais kompensavimo metais ir didėtų apie 100 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 180 tūkst. Eur trečiais kompensavimo metais.

Pažymima, kad gamintojas 2018 m. vasario 5 d. raštu pateikė atnaujintas deklaruotas vaisto *Romiplostimum* kainas ir nurodė, kad sutinka pasirašyti Sutartį, kad prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos nedidėtų.

Kadangi vaisto terapinė vertė yra 9 balai, o Sutartis dėl panašaus poveikio vaistinio preparato, skirta tai pačiai ligai gydyti, nesudaryta, reikalavimas nedidinti PSDF biudžeto išlaidų gali būti įgyvendinamas įsipareigojant suteikti nuolaidą vaistinio preparato kainai, kad pritaikius šią nuolaidą, faktinė gydymo siūlomu kompensuoti vaistiniu preparatu kaina būtų ne mažiau kaip 5 proc. mažesnė negu faktinė gydymo panašaus poveikio vaistiniu preparatu, skirtu tai pačiai ligai gydyti, kaina. Atsižvelgiant į tai, gamintojas turėtų sudaryti Sutartį dėl nuolaidos teikimo per nuolaidų klasifikatorių, kad *Romiplostimum* faktinė gydymo kaina būtų 5 proc. mažesnė negu faktinė *Eltrombopagum* gydymo kaina, t.y. nuolaidos dydis turėtų būti perskaičiuojama sumažėjus *Eltrombopagum* bazinei kainai.

Komisijos nariai diskutuoja. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 32 punktu, vienbalsiai nuspręsta teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą dėl vaistinio preparato *Romiplostimum* (*Nplate*), skirto idiopatinei trombocitopeninei purpurai (TLK-10-AM kodas D69.3) gydyti.

NUTARTA. 1.1. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 32 punktu, teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą dėl vaistinio preparato *Romiplostimum* (*Nplate*), skirto idiopatinei trombocitopeninei purpurai (TLK-10-AM kodas D69.3) gydyti.

SVARSTYTA. 1.2. Dėl medicinos pagalbos priemonės *radioaktyvios stiklinės mikrosferos* (*TheraSpheres*), skirtos kepenų ląstelių karcinomai (TLK-10-AM kodas C22.0) (pareiškėjas – UAB „Formedics“) – Informuojama, kad VASPVT įvertinusi pareiškėjo pateiktą informaciją nurodė, kad šios medicinos pagalbos priemonės funkcinė vertė yra 8 balai. Pažymima, kad ši priemonė naudojama transarterinės radioemolizacijos procedūros metu, kai per kateterius, įvestus į kepenų naviko arterijas, suleidžiamos su radioaktyviuoju itriu sujungtos mikrosferos. Patekęs į naviką, radioaktyvusis preparatas spinduliuoja ir vietiškai naikina navikinį audinį, o sveikieji audiniai pažeidžiami mažiau. Remiantis literatūros duomenimis, prognozuojama, kad pacientų kuriems galėtų būti skirta ši medicinos pagalbos priemonė būtų apie 7-26 pacientai. Pareiškėjas paraiškoje nurodė, kad Lietuvoje kasmet galėtų būti 10-15 radioaktyvių stiklo mikrosferų panaudojimo atvejų. VASPVT nurodo, kad ši medicinos pagalbos priemonė nėra gydymo standartas minėtai patologijai (gydymo standartu laikomas vaistinis preparatas *Sorafenib*). Pažymima, kad tyrimų, kuriuose būtų tiesiogiai lyginamas *Sorafenib* ir transarterinės radioemolizacijos procedūros poveikis – trūksta, tačiau 2020 metais planuojami publikuoti aukštos kokybės tyrimo rezultatai.

J. Tomaševič pažymi, kad vadovaujantis Tvarkos aprašo 29¹ punktu, siekiant, kad medicinos pagalbos priemonė būtų įrašyta į Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašą, jo funkcinė vertė turi būti ne mažesnė kaip 9 balai.

Komisijos nariai diskutuoja. Bendru sutarimu nuspręsta informuoti pareiškėją apie medicinos pagalbos priemonės funkcinę vertę. Tik nustačius pakankamą medicinos pagalbos priemonės funkcinę vertę, VLK pateikti informaciją apie prognozuojamas PSDF biudžeto išlaidas.

NUTARTA. 1.2. Informuoti pareiškėją apie medicinos pagalbos priemonės funkcinę vertę. Tik nustačius pakankamą medicinos pagalbos priemonės funkcinę vertę, VLK pateikti informaciją apie prognozuojamas PSDF biudžeto išlaidas.

SVARSTYTA. 2. Dėl vaistinių preparatų *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidone (Esbriet)* skyrimo sąlygų pakeitimo – Primenama, kad 2017 m. spalio 24 d. posėdžio sprendimu, Komisija kreipėsi į VVKT prašant pateikti informaciją apie šių vaistinių preparatų terapinę vertę, jei būtų taikoma gydytojų specialistų siūloma patikslinta skyrimo sąlyga.

Informuojama, kad VVKT 2018 m. vasario 26 d. raštu nurodė, kad gydytojų specialistų siūlomos vaistų skyrimo sąlygos nekeičia nustatytų vaistinių preparatų *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidone (Esbriet)* terapinių verčių, t. y. 12 balų.

D. Valickaitė primena, kad vaistinis preparatas *Pirfenidone (Esbriet)* pradėtas kompensuoti nuo 2016 m. birželio 15 d., o *Nintedanibum (Ofev)* nuo 2016 m. rugpjūčio 29 d. idiopatinei plaučių fibrozei gydyti, kai forsuota gyvybinė plaučių talpa yra mažesnė kaip 80 proc. būtinojo dydžio. Su šių vaistų gamintojais yra pasirašytos Sutartys dėl prognozuojamos PSDF biudžeto sumos, su vaisto *Pirfenidone (Esbriet)* gamintoju taip pat pasirašyta Sutartis dėl gražintinos kainos dalies.

Pažymima, kad gydytojai specialistai siūlo praplėsti *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidone (Esbriet)* skyrimo sąlygas: „kai forsuota gyvybinė plaučių talpa yra mažesnė kaip 80 proc. būtinojo dydžio, arba plaučių difuzinė geba yra mažesnė (arba lygi) kaip 55 proc. būtinojo dydžio, arba parcialinis deguonies slėgis (PaO₂) yra mažesnis (arba lygus) kaip 55 mmHg arba PaO₂ yra mažesnis (arba lygus) kaip 59 mmHg, jei nustatoma plaučių hipertenzija arba eritrozė (hematokritas viršija 55 proc.) jei nėra ligos paūmėjimo“ bei nurodomas prognozuojamas pacientų skaičius kiekvienam vaistui 25-35 pirmaisiais - trečiaisiais kompensavimo metais. Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidone (Esbriet)*, jei būtų nustatytos aukščiau nurodytos skyrimo sąlygos ir būtų gydoma kiekvienu vaistu 25-35 pacientai, sudarytų apie 500-700 tūkst. Eur metus pirmaisiais-trečiaisiais kompensavimo metais. Prognozuojamos išlaidos didėtų, tačiau konkretų išlaidų didėjimą vertinti sunku, nes vaistai pradėti kompensuoti tik nuo 2016 m. vidurio. Pažymima, kad lyginant su prognozuotomis PSDF biudžeto išlaidomis pradėdant kompensuoti šiuos vaistus (120-450 tūkst. Eur pirmaisiais - trečiaisiais kompensavimo metais), jos išaugtų iki 300 tūkst. Eur kiekvienam vaistui.

Atkreipiamas dėmesys, kad pagal šiuo metu galiojančias vaistų *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidone (Esbriet)* skyrimo sąlygas pacientų skaičius, kuriems paskirti vaistai, jau per 2017 m. viršijo specialistų prognozuojamą pacientų skaičių (6-23 pirmaisiais - trečiaisiais kompensavimo metais), t. y. 2017 m. vaistas *Nintedanibum* buvo skirtas 42 pacientams, o *Pirfenidone* – 27 pacientams.

Komisijos nariai diskutuoja. Siekdama užtikrinti geresnį vaistų prieinamumą pacientams, tačiau atsižvelgdama į didėjančias PSDF biudžeto išlaidas, Komisija vienbalsiai nusprendė kreiptis į gamintojus siūlant praplėsti vaistų skyrimo sąlygas, nedidinant Sutartyse nustatytų prognozuojamų PSDF biudžeto išlaidų sumų.

NUTARTA. 2. Kreiptis į gamintojus siūlant praplėsti vaistų skyrimo sąlygas, nedidinant sutartyse nustatytų prognozuojamų PSDF biudžeto išlaidų sumų.

SVARSTYTA. 3. Dėl vaistinio preparato *Ezetimibum* skyrimo sąlygų tikslinimo – J. Badarienė dėl galimo interesų konflikto nusišalina nuo klausimo svarstymo ir sprendimo priėmimo. Primenama, kad 2017 m. spalio 24 d. posėdžio sprendimu, Komisija kreipėsi į VVKT prašant pateikti informaciją apie vaistinio preparato *Ezetimibum* terapinę vertę, atsižvelgiant į specialistų siūlomas indikacijas.

Informuojama, kad VVKT įvertinusi pateiktą informaciją nurodė, kad tik vienai indikacijai – pirminei hipercholesterolemijai – *Ezetimibum* galima skirti monoterapija, jei gydymas statiniais netinka arba jie netoleruojami, todėl siūlomi apribojimai neatitinka vaisto vartojimo indikacijų. Rašte nurodoma, kad išanalizavus pateiktą medžiagą, rekomenduojami vaisto skyrimo apribojimai nėra pagrįsti pateiktų tyrimų rezultatais. Visuose tyrimuose *Ezetimibum* buvo papildomai vartojamas su statinu, todėl apie jo vieno efektyvumą, kai skiriama tada, kai netoleruojama statino, duomenų nebuvo pateikta. VVKT taip pat atkreipia dėmesį į tai, kad nors sudėtinio gydymo (*Ezetimibum* + statinas) lyginant su monoterapija statiniais rezultatai ir buvo statistiškai patikimai reikšmingi, tačiau klinikinė šių skirtumų reikšmė abejotina. Pažymima, kad siūlomos skyrimo sąlygos nesutampa su registruotomis vaisto indikacijomis. Papildomai pažymima, kad kitų šalių sprendimai dėl *Ezetimibum* kompensavimo skiriasi: vienos šalys (JK, Škotija, Švedija) *Ezetimibum* įvertino palankiai, kitos (Kanada, Vokietija), atsižvelgdamos į akivaizdžios klinikinės naudos nebuvimą, - nepalankiai.

D. Valickaitė primena, kad jei būtų pritarta prof. A. Laucevičiaus siūlymams vaistinį preparatą *Ezetimibum* kompensuoti lipoproteidų apykaitos sutrikimams ir kitoms lipidemijoms (TLK-10-AM kodas E78), miokardo infarktui (TLK-10-AM kodai I21, I22) bei persirgtus miokardo infarktu (TLK-10-AM kodas I25.2), I, II, III ir IV funkcinės klasės krūtinės angina (TLK-10-AM kodas I20.8) ir nestabiliai krūtinės angina (TLK-10-AM kodas I20.0) gydyti, kompensuojant jo įsigijimo išlaidas 80 procentų bazinės kainos, nustatant prof. A. Laucevičiaus 2017 m. birželio 12 d. rašte siūlomas skyrimo sąlygas ir būtų gydomas prof. A. Laucevičiaus 2016 m. lapkričio 2 d. rašte nurodytas prognozuojamas pacientų skaičius, prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos sudarytų ir didėtų apie 480 tūkst. Eur per metus pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 1 mln. Eur per metus trečiaisiais kompensavimo metais.

Komisijos nariai diskutuoja. Bendru sutarimu nuspręsta informuoti gydytoją kardiologą prof. A. Laucevičių apie VVKT pateiktą informaciją bei prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidas, jei būtų pritarta praplėsti skyrimo sąlygas.

NUTARTA. 3. Informuoti gydytoją kardiologą prof. A. Laucevičių apie VVKT pateiktą informaciją bei prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidas, jei būtų pritarta praplėsti skyrimo sąlygas.

SVARSTYTA. 4. Dėl vaistinių preparatų *Irinotekano* ir *Oksaliplatinos* kompensavimo būdo – Primenama, kad 2017 m. rugpjūčio 30 d. sprendimu, Komisija kreipėsi į VVKT prašant įvertinti vaistinių preparatų *Irinotekano* ir *Oksaliplatinos* terapines vertes ligoms, kurių gydymui skiriamos FOLFOX (fluoropirimidinas+oksaliplatina) arba FOLFIRI (fluoropirimidinas+irinotekanas) gydymo schemas.

Informuojama, kad VVKT 2018 m. vasario 26 d. raštu nurodė, kad atsižvelgiant į tai, kad nėra nurodyta konkrečių šių vaistinių preparatų skyrimo sąlygų, VVKT neturi galimybės nustatyti terapinę vertę.

Komisijos nariai diskutuoja apie šių vaistų kainas. Pažymima, kad šie vaistai buvo perkami centralizuotai, tačiau nuo 2014 m. gydymo įstaigoms, anksčiau gavusioms VLK nupirktus vaistinius preparatus virškinimo sistemos organų piktybiniais navikams gydyti, per teritorines ligonių kasas buvo skirtos tikslinės lėšos šiems vaistiniams preparatams įsigyti.

R. Jančiauskienė pažymi, kad šiuo metu įstaigos šiuos vaistinius preparatus perka iki 2 kartų brangiau, nei jie buvo perkami centralizuotai.

Bendru sutarimu nuspręsta prašyti VLK pateikti informaciją kokiomis kainomis šie vaistiniai preparatai buvo perkami centralizuotai. Taip pat kreiptis į gamintojus prašant pateikti informaciją apie šių vaistų kainas, kurios galėtų būti įrašytos į Kainyną. Gavus atsakymus tęsti svarstymą artimiausiuose Komisijos posėdžiuose.

NUTARTA. 4. Gavus atsakymus tęsti svarstymą artimiausiuose Komisijos posėdžiuose.

SVARSTYTA. 5. Dėl vaistinio preparato *Paliperidonum palmitatum (Trevicta)* kompensavimo sąlygų – atsižvelgiant į tai, kad šio klausimo svarstymui nesusidaro kvorumas, klausimas bus svarstomas artimiausiuose Komisijos posėdžiuose.

NUTARTA. 5. Atsižvelgiant į tai, kad šio klausimo svarstymui nesusidaro kvorumas, klausimas bus svarstomas artimiausiuose Komisijos posėdžiuose.

SVARSTYTA. 6. Dėl tolesnio paraiškos svarstymo įrašyti vaistinį preparatą *Tiotropii bromidum et Olodaterolum (Spiolto Respimat)*, skirtą LOPL (TLK-10-AM kodas J44) gydyti, į kompensavimo sąrašus (pareiškėjas – Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas) – primenama, apie Komisijos 2017 m. sausio 17 d. sprendimą atidėti šios paraiškos svarstymą iki bus priimtas galutinis sprendimas dėl vaistinio preparato *Olodaterolum*. Pažymima, kad vaistinis preparatas *Olodaterolum* jau įrašytas į A sąrašą ir Kainyną.

Informuojama, kad siūlomo kompensuoti sudėtinio vaistinio preparato kaina buvo vertinama pakartotinai vadovaujantis Tvarkos aprašo 28 punkte nustatytais reikalavimais sudėtiniams vaistiniams preparatams bei atsižvelgiant į kompanijos pateiktą informaciją apie atnaujintas kainas. Pažymima, kad vaistinis preparatas atitinka Tvarkos aprašo 28 punkte nustatytus reikalavimus sudėtiniams vaistams, todėl gali būti įrašytas į A sąrašą. Atkreipiamas dėmesys, kad paciento priemoka už vaistinį preparatą *Spiolto Respimat* kompensuojant 80 proc. lygmeniu – 10,99 Eur; mažiausia paciento priemokų už jį sudarančias veikliąsias medžiagas suma Kainyne, kompensuojant 80 proc. lygmeniu – 21,34 Eur.

Komisijos nariai diskutuoja. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 28 punktu, vienbalsiai nuspręsta siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą vaistinį preparatą *Tiotropii bromidum et Olodaterolum (Spiolto Respimat)*, skirtą LOPL (TLK-10-AM kodas J44) gydyti. Vaistinį preparatą kompensuoti 80 procentų lygmeniu.

NUTARTA. 6. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 28 punktu, siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą vaistinį preparatą *Tiotropii bromidum et Olodaterolum (Spiolto Respimat)*, skirtą LOPL (TLK-10-AM kodas J44) gydyti. Vaistinį preparatą kompensuoti 80 procentų lygmeniu.

SVARSTYTA. 7. Dėl UAB „Merek Serono“ 2017 m. rugsėjo 26 d. prašymo perkelti vaistinį preparatą *Cetuximabum* iš Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo į A sąrašą – informuojama apie kompanijos prašymą vaistinį preparatą *Cetuximab* perkelti iš Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašo į A sąrašą. Tam, kad vaisto perkėlimas nedidintu išlaidų, kompanija siūlo

L. Reinartienė informuoja, kad šis vaistinis preparatas centralizuotai perkamas plokščialąsteliniam galvos ir kaklo vėžiui gydyti bei gaubtinės arba tiesiosios žarnos vėžiui gydyti (sąraše įrašytas kartu su vaistiniu preparatu *Panitumumab*). Pažymima, kad perkant vaistą centralizuotai skatinama konkurencija tarp gamintojų. R. Jančiauskienė pažymi, kad šis vaistinis preparatas monoterapijai gali būti skiriamas tik pacientams, sergantiems RAS laukinio tipo

metastazavusiu gaubtinės ir tiesiosios žarnų vėžiu. Deriniuose su kitais chemoterapiniais vaistais, kurie vartojami stacionare, jis gali būti skiriamas tik stacionare.

Atsižvelgiant į tai, kad vaistinis preparatas atitinka Tvarkos aprašo 25 punkto reikalavimus, nuspręsta jį palikti centralizuotai apmokamų vaistų sąrašė.

NUTARTA. 7. Nepritarti kompanijos siūlymui perkelti vaistinį preparatą *Cetuximabum* iš Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašo į A sąrašą.

SVARSTYTA. 8. Dėl Lietuvos fizinės medicinos ir reabilitacijos gydytojų draugijos 2017 m. spalio 2 d. rašto „Dėl pacientų viršutinės ir apatinės galūnių raumenų spastiškumo gydymo botulino toksinu“ – Informuojama, kad šiuo metu botulino toksinas yra perkamas centralizuotai, taikant skyrimo sąlygą „gydymą pradėti ir tęsti gali tik gydytojas vaikų neurologas, gydytojas neurologas ar fizinės medicinos ir reabilitacijos gydytojas, turintis gydymo šiuo vaistiniu preparatu patirties. Šis vaistinis preparatas skiriamas suaugusiesiems rankos raumenų spazmams po insulto gydyti, dėl spazmiškumo atsiradusiai dinaminei „arklio“ pėdos deformacijai gydyti, sergantiems cerebriniu paralyžiumi dvejų metų ir vyresniems vaikams gydyti, suaugusiųjų spazminiam tortikoliui, suaugusiųjų blefarospazmui ir suaugusiųjų vienos pusės veido spazmui gydyti“.

Pažymima, kad Lietuvos fizinės medicinos ir reabilitacijos gydytojų draugija prašo apsvarstyti galimybę praplėsti skyrimo sąlygą, ją papildant indikacija apatinės galūnės raumenų spastiškumo po insulto gydymui. Prognozuojama, kad papildomas pacientų skaičius būtų apie 30-45.

L. Reinartienė informuoja, kad šis vaistinis preparatas yra skiriamas dienos stacionare. Pažymima, kad prognozuojamas pacientų skaičius, jei būtų praplėstos jo skyrimo sąlygos, galėtų būti didesnis. Taip pat primenama, kad Komisija 2014 m. jau svarstė šio vaistinio perkėlimo į A sąrašą klausimą, tačiau atsižvelgiant į tai, kad jam nustatytos specialios laikymo sąlygos, susijusios su vaistų laikymo temperatūra, buvo nuspręsta toliau šį vaistinį preparatą pirkti centralizuotai.

Komisijos nariai diskutuoja. Bendru sutarimu nuspręsta tęsti šį klausimą Komisijos posėdžiuose po artimiausio VLK centralizuoto pirkimo.

NUTARTA. 8. Tęsti šį klausimą Komisijos posėdžiuose po artimiausio VLK centralizuoto pirkimo.

SVARSTYTA. 9. Dėl retomis odos ligomis sergančiųjų pacientų draugijos 2017 m. spalio 17 d. rašto „Dėl tvarsčių kompensavimo indikacijų išplėtimo retos odos ligos gydymui“ – informuojama apie Lietuvos retomis odos ligomis sergančiųjų pacientų draugijos raštą, kuriame prašoma praplėsti tvarsčių skyrimą, leidžiant juos kompensuoti pūsline epidermolize sergantiems pacientams. Pažymima, kad minėta draugija turi patikslinti informaciją apie tvarsčių kompensavimą.

Bendru sutarimu nuspręsta svarstyti šį klausimą gavus patikslintą informaciją.

NUTARTA. 9. Svarstyti gavus patikslintą informaciją iš Lietuvos retomis odos ligomis sergančiųjų pacientų draugijos.

Posėdžio pirmininkė



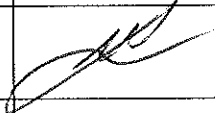
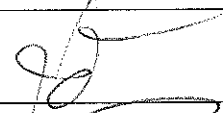
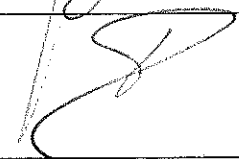

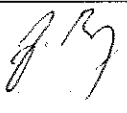
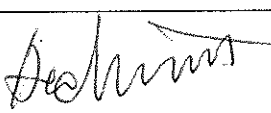

Kristina Garuolienė

Posėdžio sekretorė


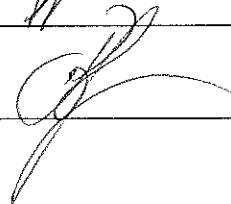


Jolita Tomaševič

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2018 m. kovo 1 d. posėdyje dalyvauja Komisijos nariai:

Eil. Nr.	Vardas, pavardė	Darbovietė	Parašas
1.	Kristina Garuolienė	Sveikatos apsaugos viceministrė (pirmininkė)	
2.	Ieva Greičiūtė-Kuprijanov	SAM Farmacijos departamento Farmakoeconomikos ir vaistų kainodaros skyriaus vyriausioji specialistė (pirmininkės pavaduotoja)	—
3.	Rūta Vyšniauskaitė-Marcinkevičienė	Lietuvos pacientų forumo valdybos narė	
4.	Elita Radkevič	SAM Farmacijos departamento Farmakoeconomikos ir vaistų kainodaros skyriaus vyriausioji specialistė	
5.	Rasa Jančiauskienė	LSMU Onkologijos instituto Onkologijos ir hematologijos klinikos docentė	Posėdyje dalyvauja naudodamasi telefonine linija ir kompiuteriu
6.	Audronė Tutlienė	Lietuvos pacientų organizacijų atstovų tarybos valdybos narė	
7.	Jolita Badarienė	VU Medicinos fakulteto Klinikinės medicinos instituto Širdies ir kraujagyslių ligų klinikos katedros docentė, mokslų daktarė	
8.	Asta Aranauskienė	SADM Socialinio draudimo ir pensijų departamento direktorė	—
9.	Edvinas Andriulis	Finansų ministerijos Biudžeto departamento Švietimo, kultūros ir socialinių sektorių skyriaus vyriausiasis specialistas	
10.	Jolita Tomaševič	SAM Farmacijos departamento Farmakoeconomikos ir vaistų kainodaros skyriaus vyriausioji specialistė (Komisijos sekretorė)	

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2018 m. kovo 1 d. posėdyje dalyvauja SAM ir SAM institucijų specialistai ir svečiai:

Eil. Nr.	Vardas, pavardė	Darbovietė	Parašas
1.	Dauva Valickaitė	VLK prie SAM	
2.	Lina Reinastienė	VLL	
3.			
4.			
5.			
6.			
7.			
8.			
9.			
10.			
11.			
12.			
13.			
14.			
15.			