

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

2018 m. gegužės 31 d. Nr: LKV-10/18

Vilnius

Posėdis įvyko 2018-05-31.

Posėdžio pirmininkė – Kristina Garuolienė.

Posėdžio sekretorė – Jolita Tomaševič.

Dalyvavo: 7 Komisijos nariai, 4 SAM institucijų specialistai (sąrašai pridedami prie protokolo).

Kvorumas: yra.

Daromas Komisijos posėdžio garso įrašas. Protokole naudojamos santrumpos pridedamos.

DARBOTVARKĖ:

1. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:

1.1. Dėl vaistinio preparato *Pasireotidum (Signifor LAR)*, skirto akromegalijai (TLK-10-AM kodas E22) gydyti (pareiškėjas – SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas);

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

1.3. Dėl vaistinio preparato *Panobinostatum (Farydak)*, skirto dauginei mielomai (TLK-10-AM kodas C90.0) gydyti (pareiškėjas – SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas);

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

1.5. Dėl vaistinio preparato *Nivolumabum (Opdivo)*, skirto inkstų vėžiui (TLK-10-AM kodai C64-C65) gydyti (pareiškėjas – UAB „Amicus Pharma“);

1.6. Dėl vaistinio preparato *Nivolumabum (Opdivo)*, skirto nesmulkiaūsteliniam plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti (pareiškėjas – UAB „Amicus Pharma“).

2. Dėl terapinės vertės nustatymo.

3. Kiti papildomi klausimai.

Pastaba: posėdžio metu klausimų svarstymo eiliškumas buvo pakeistas. Atsižvelgiant į tai, kad 1.2 klausimui nagrinėti nesusidaro kvorumas, nuspręsta šį klausimą nagrinėti artimiausiame Komisijos posėdyje. Inicijuotas papildomas klausimas dėl vaistinio preparato Fentanylum (Effentora) įrašymo į Kainyną.

SVARSTYTA. 1. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:

SVARSTYTA. 1.1. Dėl vaistinio preparato *Pasireotidum (Signifor LAR)*, skirto akromegalijai (TLK-10-AM kodas E22) gydyti (pareiškėjas – SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas) – R. Jančiauskienė dėl galimo intereso konflikto nusišalina nuo sprendimo priėmimo ir klausimo svarstymo. Primenama, kad pirminio vertinimo metu buvo nustatyta, kad terapinė vaistinio preparato *Pasireotidum (Signifor LAR)* vertė yra 10 balų (už farmakologinį naujoviškumą skiriami 3 balai, už terapinę naudą 7 balai). Pažymima, kad pareiškėjas pateikė papildomą informaciją, tačiau VVKT ją įvertinusi nurodė, kad terapinė vertė nesikeičia ir lieka tokia pati, t. y. 10 balų.

Informuojama, kad patikslinta farmakoekonominė vertė yra 4,5 balo (už gamintojo deklaruotą kainą skiriami 3 balai, už farmakoekonominę naudą – 1,5 balo). Gamintojas paraiškoje Lietuvai teikia mažiausią kainą ES šalyse.

D. Valickaitė informuoja, kad gamintojas 2017 m. lapkričio 23 d. raštu pateikė atnaujintą kainą

Taip



pat gamintojas 2018 m. gegužės 15 d. el. laišku Komisijai patvirtino, jog sutinka Lietuvai taikyti mažiausią vaistinio preparato *Signifor LAR* kainą, todėl gydymo kaina ir prognozuojamos išlaidos vertinamos pagal Prognozuojamos išlaidos ir pacientų skaičius tikslinamas

Komisijai pateikta informacija, kad vaistas *Pasireotidum* būtų skiriamas kaip antros eilės gydymas pacientams, sergantiems akromegalija ir gydomiems pirmos eilės vaistais *Octreotide* ir *Lanreotide* tais atvejais, kai gydymas pirmos eilės vaistais nepakankamai efektyvus. Prognozuojamas pacientų skaičius, kuriems būtų reikalingas gydymas *Pasireotidum* pirmais metais - iki 20 atvejų (šiems pacientams iki šiol nebuvo prieinamas antros eilės gydymas), vėlesniais metais prognozuojamas pacientų skaičius iki 10 atvejų per metus. Patikslintos išlaidos sudarytų ir didėtų apie 1,6 mln. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 3,2 mln. Eur trečiais kompensavimo metais.

Komisija vadovaudamasi Tvarkos aprašo 35 punktu nusprendė kreiptis į Derybų komisiją prašant derėtis su vaistinio preparato *Pasireotidum* pareiškėju, kad vaistinio preparato kompensavimas atitiktų Tvarkos aprašo 24.2 papunktyje nustatytus reikalavimus, t. y. šio vaisto kompensavimas turi nedidinti PSDF biudžeto išlaidų. Apie patikslintus vertinimus informuoti pareiškėją.

NUTARTA. 1.1. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 35 punktu, kreiptis į Derybų komisiją prašant derėtis su vaistinio preparato *Pasireotidum* pareiškėju, kad vaistinio preparato kompensavimas atitiktų Tvarkos aprašo 24.2 papunktyje nustatytus reikalavimus, t. y. šio vaisto kompensavimas turi nedidinti PSDF biudžeto išlaidų. Apie patikslintus vertinimus informuoti pareiškėją.

SVARSTYTA. 1.3. Dėl vaistinio preparato *Panobinostatam (Farydak)*, skirto dauginei mielomai (TLK-10-AM kodas C90.0) gydyti (pareiškėjas – SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas) – R. Jančiauskienė dėl galimo intereso konflikto nusišalina nuo sprendimo priėmimo ir klausimo svarstymo. Primenama, kad pirminio vertinimo metu terapinė vertė nebuvo nustatyta. VVKT įvertinusi pareiškėjo pateiktą papildomą informaciją nurodė, kad terapinė vaistinio preparato vertė yra 10 balų (už farmakologinį naujoviškumą skiriami 4 balai, už terapinę naudą 6 balai). Farmakoekonominė vertė yra 2,5 balo (už gamintojo deklaruotą kainą skiriamas 1 balas, už farmakoekonominę naudą – 1,5 balo). Pažymima, kad pareiškėjas nepateikė pakankamai tvirtos ekonominės analizės, taip pat pasiūlė pasirašyti Sutartį, tačiau nenurodė siūlomos sutarties sąlygų. Šiuo metu po gydymo *Bortezomibum* yra kompensuojamas gydymas *Lenalidomidum*, kuris yra apie 2 kartus pigesnis negu naujai siūlomas kompensuoti vaistinis preparatas *Panobinostatam*.

D. Valickaitė informuoja, kad vaistas *Lenalidomidum* kompensuojamas daugine mieloma sergantiems pacientams, kuriems yra atkrytis arba atsparumas vaistiniam preparatui *Bortezomibum* ir kuriems yra diagnozuota 2, 3 ar 4 laipsnio neuropatija, todėl išlaidos *Panobinostatam* buvo prognozuotos numatant, kad šiam vaistui dauginei mielomai gydyti būtų nustatytos tokios pat skyrimo sąlygos kaip ir *Lenalidomidum*. Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos sudarytų apie 4,1 mln. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 4,8 mln. Eur trečiais kompensavimo metais ir didėtų apie 2,1 mln. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 2,5 mln. Eur trečiais kompensavimo metais.

Komisijos nariai diskutuoja. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 32 punktu, vienbalsiai nuspręsta teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą dėl vaistinio preparato *Panobinostatam (Farydak)*, skirto dauginei mielomai (TLK-10-AM kodas C90.0) gydyti.

NUTARTA. 1.3. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 32 punktu, teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą dėl vaistinio preparato *Panobinostatam (Farydak)*, skirto dauginei mielomai (TLK-10-AM kodas C90.0) gydyti.

SVARSTYTA. 1.4. Dėl vaistinio preparato *Sevelamer carbonate (Renvela)*, skirto dializuojamiesiems (TLK-10-AM kodas Z49) pacientams (pareiškėjas – UAB „Sanofi-Aventis Lietuva“) – R. Jančiauskienė dėl galimo intereso konflikto nusišalina nuo sprendimo priėmimo ir klausimo svarstymo. Informuojama, kad terapinė vaistinio preparato vertė yra 10 balų (už farmakologinį naujoviškumą skiriami 4 balai, už terapinę naudą 6 balai). VVKT siūlo tikslinti TLK-10-

AM kodą iš Z49 į N18.5. Farmakoeconominė vertė yra 4,5 balo (už gamintojo deklaruotą kainą skiriami 3 balai, už farmakoeconominę naudą – 1,5 balo), prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos sudarytų apie 160 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 420 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais ir didėtų apie 120 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 300 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais.

Pažymima, kad A sąraše nurodyta, kad *Kalcio acetatas/sunkus magnio subkarbonatas* neskiriamas, jeigu kalcio koncentracija kraujyje yra $>2,55$ mmol/l ir (arba) PTH kraujyje $<15,8$ pmol/l, todėl siūloma kreiptis į Lietuvos nefrologijos, dializės ir transplantacijos asociaciją prašant nustatyti skyrimo sąlygą, kuriai pacientų grupei šis vaistinis preparatas yra reikalingiausias ir tinkamiausias. Gavus šią informaciją, kreiptis į VVKT prašant įvertinti terapinę vertę specialistų nurodytam pacientų pogrupiui.

NUTARTA. 1.4. Kreiptis į Lietuvos nefrologijos, dializės ir transplantacijos asociaciją prašant nustatyti skyrimo sąlygą, kuriai pacientų grupei šis vaistinis preparatas yra reikalingiausias ir tinkamiausias. Gavus šią informaciją, kreiptis į VVKT prašant įvertinti terapinę vertę specialistų nurodytam pacientų pogrupiui.

SVARSTYTA. 1.5. Dėl vaistinio preparato *Nivolumabum (Opdivo)*, skirto inkstų vėžiui (TLK-10-AM kodai C64-C65) gydyti (pareiškėjas – UAB „Amicus Pharma“) – primenama, kad pirminio vertinimo metu buvo nustatyta, kad terapinė vaistinio preparato vertė yra 11 balų, taikant skyrimo sąlygą „inkstų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurie jau gavę bent vieną ar du gydymo kursus antiangiogeniniais preparatais ir ≤ 3 ankstesnių sisteminių gydymų, įskaitant citokinus ir chemoterapiją, ir kuriems liga progresavo ankstesnio gydymo metu arba po jo“. Atsižvelgiant į tai, kad Komisija nusprendė kompensuojamam vaistiniam preparatui *Everolimus (Afinitor)*, skirto tai pačiai ligai gydyti, taikyti skyrimo sąlygą „tik progresavusia inkstų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo gydant arba po gydymo *Sunitinibum* ar *Pazopanibum*“, buvo nuspręsta kreiptis į VVKT, prašant pateikti informaciją ar jei būtų taikoma analogiška skyrimo sąlyga vaistiniam preparatui *Nivolumabum (Opdivo)*, ar ji neprieštarauja pacientų pogrupiui, kuriam terapinė vertė įvertinta 11 balų.

Informuojama, kad VVKT nurodė, kad šiai skyrimo sąlygai galioja nustatytas terapinės vertės balas, t. y. 11 balų.

Primenama, kad farmakoeconominė vertė yra 4,5 balo, prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos sudarytų apie 600 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 1,5 mln. Eur trečiais kompensavimo metais ir didėtų apie 300 tūkst. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 800 tūkst. Eur trečiais kompensavimo metais.

Komisija siekdama racionaliai naudoti PSDF biudžeto išlaidas ir atsižvelgdama į tai, kad vaistiniai preparatai *Aksitinibum*, *Everolimus* ir *Nivolumabum* konkuruotų tarpusavyje, nusprendė kreiptis į Derybų komisiją prašant derėtis su pareiškėju, kad vaistinio preparato *Nivolumabum*, skirto inkstų vėžiui (TLK-10-AM kodai C64-C65) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik progresavusia inkstų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo gydant arba po gydymo *Sunitinibum* ar *Pazopanibum*“ gydymo kaina būtų ne didesnė nei vaistinių preparatų *Aksitinibum* ar *Everolimus*.

NUTARTA. 1.5. Kreiptis į Derybų komisiją prašant derėtis su pareiškėju, kad vaistinio preparato *Nivolumabum*, skirto inkstų vėžiui (TLK-10-AM kodai C64-C65) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik progresavusia inkstų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo gydant arba po gydymo *Sunitinibum* ar *Pazopanibum*“ gydymo kaina būtų ne didesnė nei vaistinių preparatų *Aksitinibum* ar *Everolimus*.

SVARSTYTA. 1.6. Dėl vaistinio preparato *Nivolumabum (Opdivo)*, skirto nesmulkiąsteliniam plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti (pareiškėjas – UAB „Amicus Pharma“) – primenama, kad vaistinis preparatas yra skirtas lokaliai išplitusio arba

metastazavusio nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžio gydymui po chemoterapijos (t. y. antraeiliam gydymui). Terapinė vaistinio preparato vertė yra 11 balų, farmakoekonominė vertė – 4,5 balo.

D. Valickaitė informuoja, kad patikslintos prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos vertintos atsižvelgiant į Lietuvos onkologų draugijos ir Lietuvos pulmonologų draugijos pateiktą informaciją. Jei vaistinis preparatas būtų skiriamas 149-184 pacientams pirmais-trečiais kompensavimo metais, sudarytų apie 2,8 mln. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 3,4 mln. Eur trečiais kompensavimo metais ir didėtų apie 2,0 mln. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 2,5 mln. Eur trečiais kompensavimo metais.

Komisijos nariai diskutuoja. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 37 punktu, Komisija nusprendė vaistinį preparatą *Nivolumabum (Opdivo)*, skirtą nesmulkialąsteliniam plaučių vėžiui gydyti, taikant skyrimo sąlygą „suaugusiųjų lokaliai progresavusio arba metastazavusio nesmulkiųjų ląstelių plaučio vėžio gydymui po chemoterapijos“, įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą.

NUTARTA. 1.6. Vadovaujantis Tvarkos aprašo 37 punktu, vaistinį preparatą *Nivolumabum (Opdivo)*, skirtą nesmulkialąsteliniam plaučių vėžiui gydyti, taikant skyrimo sąlygą „suaugusiųjų lokaliai progresavusio arba metastazavusio nesmulkiųjų ląstelių plaučio vėžio gydymui po chemoterapijos“, įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą.

SVARSTYTA. 2. Dėl terapinės vertės nustatymo – Komisijos nariai diskutuoja dėl vaistinių preparatų, kuriems VVKT atlikdama terapinės vertės vertinimą atėmė 1 ar 2 balus už saugumą ir (ar) vaisto efektyvumas paremtas netiesiogine vertinamąja baigtimi. FD atstovai atlikę šių vaistų terapinės vertės nustatymo analizę, įvertino ir siūlo tikslinti tik nustatytą vaistinio preparato *Olaratumabum (Lartruvo)*, skirto minkštųjų audinių sarkomai (TLK-10-AM kodai C47–C49) gydyti, terapinę vertę. Pažymėtina, kad terapinė nauda buvo sumažinta vienu balu, nes olaratumabo ir dokсорubicino derinys sukelia daugiau reikšmingų nepageidaujamų poveikių, nei vienas dokсорubicinas, ir vaisto efektyvumas ir saugumas nėra galutinai iširtas – vaistas įregistruotas su sąlyga, kad bus atliktas tolesnis efektyvumo ir saugumo stebėjimo tyrimas.

Komisijos nariai diskutuoja, kad vaistinis preparatas *Olaratumabum (Lartruvo)* ženkliai prailgina bendrą išgyvenamumą, todėl siekiant, kad pacientai gautų jiems efektyvų ir reikalingą gydymą, nutarta artimiausiame Komisijos posėdyje svarstyti klausimą dėl vaistinio preparato *Olaratumabum (Lartruvo)* terapinės vertės pakartotinio nustatymo. Taip pat nutarta, įvertinus ministro įsakymu Komisijai deleguotas funkcijas, svarstyti galimybę koreguoti siūlomo įrašyti į Kompensavimo sąrašus vaistinio preparato terapinės vertės nustatymo protokolo 3.3 punktą, numatant, kad tais atvejais, kai vaistinis preparatas reikšmingai prailgina bendrą išgyvenamumą, o vaistinio preparato nauda yra didesnė nei rizika susijusi su jo vartojimu, nemažinti terapinės naudos balo.

Komisijos nariai taip pat siūlo kreiptis į VVKT prašant vertinant vaistinių preparatų terapines vertes plačiau detalizuoti, paaiškinti atimamą balą, t. y. pateikti platesnę informaciją dėl kokių priežasčių atimamas balas už terapinę naudą, pateikiant ne tik informaciją iš klinikinio tyrimo.

NUTARTA. 2. 1) artimiausiame Komisijos posėdyje svarstyti klausimą dėl vaistinio preparato *Olaratumabum (Lartruvo)* terapinės vertės pakartotinio nustatymo; 2) svarstyti galimybę koreguoti siūlomo įrašyti į Kompensavimo sąrašus vaistinio preparato terapinės vertės nustatymo protokolo 3.3 punktą, numatant, kad tas atvejais kai vaistinis preparatas reikšmingai prailgina bendrą išgyvenamumą, o vaistinio preparato nauda yra didesnė nei rizika susijusi su jo vartojimu, nemažinti terapinės naudos balo; 3) kreiptis į VVKT prašant vertinant vaistinių preparatų terapines vertes plačiau detalizuoti, paaiškinti atimamą balą, t. y. pateikti platesnę informaciją dėl kokių priežasčių atimamas balas už terapinę naudą, pateikiant ne tik informaciją iš klinikinio tyrimo.

SVARSTYTA. 3. Kiti papildomi klausimai. Dėl vaistinio preparato *Fentanylum (Effentora)* įrašymo į Kainyną – primenama, kad vaistinis preparatas *Fentanylum (Lunaldin)*, skirtas onkologinių ligų skausmo proveržių slopinimui (TLK-10-AM kodai C00-C97), taikant skyrimo sąlygą

„skiriama sukeltam skausmo proveržiui malšinti, tik tiems pacientams, kurie toleruoja opioidų terapiją nuo nuolatinio vėžio sukeltos skausmo“ buvo įrašytas į Rezervinį vaistų sąrašą. 2018 m. kovo 15 d. posėdyje buvo priimtas sprendimas siūlyti šį vaistą įrašyti iš Rezervinio vaistų sąrašo į A sąrašą, su sąlyga, jei gamintojas sudarys Sutartį.

Informuojama apie UAB „Sicor Biotech“ raštą, kuriuo prašoma įrašyti į Kainyną vaistinį preparatą *Effentora*, kurio veiklioji medžiaga yra ta pati, t. y. *Fentanylum*. Kompanija sutinka, kad bazinė kaina šiems vaistams būtų nustatyta tokia pati.

Pažymima, kad UAB „Sicor Biotech“ pateikus paraišką įrašyti vaistinį preparatą *Fentanylum (Effentora)* į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną, vadovaujantis Kompensuojamųjų vaistinių preparatų grupių pagal bendrinį pavadinimą jų bazinei kainai nustatyti sąrašu, jis būtų įrašomas į tą pačią grupę kaip ir vaistinis preparatas *Fentanylum (Lunaldin) – Fentanylum geriamieji kieti, paprasto atpalaidavimo*. Taip pat atsižvelgiant į tai, kad *Fentanylum (Effentora)* rašte nurodyta taikoma kaina Lietuvai yra ženkliai didesnė nei *Fentanylum (Lunaldin)* pateikta kaina ir jį įrašius į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną grupės bazinė kaina nesumažėtų ir nebūtų taupomos PSDF biudžeto lėšos bei į tai, kad nei vaistinis preparatas *Fentanylum (Effentora)* nei *Fentanylum (Lunaldin)* nėra generiniai analogai ir vadovaujantis Gydomo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutarčių tarp Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos ir vaistinių preparatų gamintojų sudarymo ir vykdymo tvarkos aprašo 17 punktu, kuris numato, kad finansiniais rezultatais pagrįstos sutartys galioja iki generinio vaistinio preparato įrašymo į tą pačią kainyno vaistinių preparatų grupę, Komisija nusprendė siūlyti ir *Fentanylum (Effentora)* gamintojui pasirašyti Sutartį.

Atsižvelgiant į tai, tikslinti Sutartį dėl vaistinio preparato *Fentanylum (Lunaldin)*, nustatant punktą, kad sutartyje nustatyta bendra prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų suma vaistui *Fentanylum (Lunaldin)* ir vaistui *Fentanylum (Effentora)*.

NUTARTA. 3. siūlyti *Fentanylum (Effentora)* gamintojui pasirašyti Sutartį.

r. Atsižvelgiant į tai, tikslinti Sutartį dėl vaistinio preparato *Fentanylum (Lunaldin)*, nustatant punktą, kad sutartyje nustatyta bendra prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų suma vaistui *Fentanylum (Lunaldin)* ir vaistui *Fentanylum (Effentora)*.

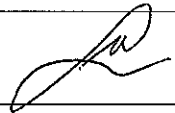

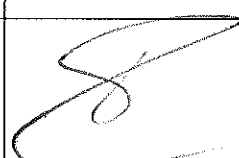


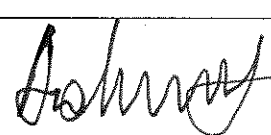

Posėdžio pirmininkė

Kristina Garuolienė


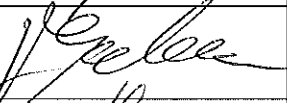

Posėdžio sekretorė

Jolita Tomaševič

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2018 m. gegužės 31 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 Farmakoekonomikos ir vaistų kainodaros skyriaus vyriausioji specialistė (pirmininkės pavaduotoja)	
3.	Rūta Vyšniauskaitė-Marcinkevičienė	Lietuvos pacientų forumo valdybos narė	—
4.	Elita Radkevič	SAM Farmacijos departamento Farmakoekonomikos ir vaistų kainodaros skyriaus vyriausioji specialistė	
5.	Rasa Jančiauskienė	LSMU Onkologijos instituto Onkologijos ir hematologijos klinikos docentė	<i>Dalyvauja naudojant telefoninio ryšio priemonę</i>
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 Farmakoekonomikos ir vaistų kainodaros skyriaus vyriausioji specialistė (Komisijos sekretorė)	

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2018 m. gegužės 31 d. posėdyje dalyvauja SAM ir SAM institucijų specialistai ir svečiai:

Eil. Nr.	Vardas, pavardė	Darbovietė	Parašas
1.	Skarste Kazimieravičiūtė	SAM FD	
2.	Vaidotės Jelencė	SAM FD	
3.	Daiva Valickaitė	VLK prie SAM	
4.	Samanta Gubytė	VLK prie SAM	S.L.
5.			
6.			
7.			
8.			
9.			
10.			