



Originalas nebus siunčiamas

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

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos nariui

2018-11-08 Nr. (1.1.20-25)10-7899

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks 2018 m. lapkričio 15 d. 13.00 val., LR Sveikatos apsaugos ministerijos, 318 posėdžių salėje (Vilniaus g. 33).

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

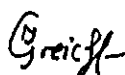
1. Dėl ligų, kompensuojamų 50 proc. lygmeniu, kompensavimo lygmens keitimo.
2. Dėl siauro terapinio indekso vaistų (valpro rūgšties, natrio valproato ir kitų priskiriamų šiems vaistams).
3. Paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:
 - 3.1. Dėl vaistinio preparato *Osimertinibum (Tagrisso)*, skirto bronchų ir plaučių piktybiam navikui (TLK-AM-10 kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „lokaliai progresavęs arba metastazavęs nesmulkialąstelinis plaučių vėžys su T790M mutacija, kai gydymo EGFR TKI metu arba po jo liga progresavo“ (pareiškėjas – UAB „Astra Zeneca Lietuva“);
 - 3.2. Dėl vaistinio preparato *Kladribino (Mavenclad)*, skirto išsėtinei sklerozei (TLK-AM-10 kodas G35) gydyti (pareiškėjas – UAB „Merck Serono“);
 - 3.3. Dėl vaistinio preparato *Decitabino (Dacogen)*, skirto ūminei mieloidinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C92.0) gydyti (pareiškėjas - UAB „Johnson & Johnson“);
 - 3.4. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)*, skirto bronchų ir plaučių piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „kartu su erlotinibu pirmaeiliam suaugusių pacientų, sergančių neoperuojamu progresavusiu, metastazavusiu ar recidyvuojančiu neplokščialąstelinium nesmulkialąstelinium plaučių vėžiu, kai nustatyta epidermio augimo faktoriaus receptoriaus (EAFR) aktyvinančių mutacijų, gydymui“; (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);
 - 3.5. Dėl vaistinio preparato *Sevelamer carbonate (Renvela)*, skirto dializuojamiesiems (TLK-10-AM kodas Z49) pacientams (pareiškėjas – UAB „Sanofi-Aventis Lietuva“);
 - 3.6. Dėl vaistinio preparato *Pembrolizumabum (Keytruda)*, skirto lokaliai progresavusiai arba metastazavusiai urotelio karcinomai (TLK-10-AM kodas C64-C68) gydyti suaugusiesiems, kuriems anksčiau buvo taikyta chemoterapija, kurios sudėtyje buvo platinos preparatų (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);
4. Dėl Lietuvos neonatologijos asociacijos prašymo praplėsti vaisto *Palivizumab* skyrimo sąlygas.
5. Dėl kompensuojamųjų plokštelių ir maišelių kiekio padidinimo.

6. Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2018 m. vasario 27 d. rašto Nr. 4K-1423 „Dėl kompensuojamųjų vaistų grupavimo ir skyrimo apribojimų nuėmimo“.

7. Dėl Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo keitimo.

8. Kiti papildomi klausimai.

Pirmininkės pavaduotoja



Ieva Greičiūtė-Kuprijanov

Jolita Volkavičienė, tel. (8 5) 219 3334, el. p. jolita.volkaviciene@sam.lt

 Atkurtai
Lietuvai

