

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2018-02-22

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 paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:

1.1. Dėl vaistinio preparato *Venetoclaxum (Venclxyto)*, skirto lėtinei limfocitinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti (pareiškėjas – UAB „AbbVie“);

Informuoti pareiškėją apie terapinės vertės įvertinimą

1.2. Dėl vaistinio preparato *Afatinibum (Giotrif)*, skirto plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti (pareiškėjas – Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas).

Informuoti pareiškėją apie terapinės vertės įvertinimą

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Netupitantum et Palonosetronum (Akynteo)*, skirto onkologinėms ir onkohematologinėms ligoms (TLK-10-AM kodai C00-C96) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „jei gydant didžiausiomis ondansetrono dozėmis nenuslopinamas vėmimas arba jei šis vaistas sukelia nepageidaujamą reakciją“ (pareiškėjas – UAB „PharmaSwiss“);

Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas

2.2. Dėl vaistinio preparato *Nivolumabum (Opdivo)*, skirto melanomai, esant BRAF (V600+) mutacijai (TLK-10-AM kodas C43), gydyti (pareiškėjas - UAB “Amicus Pharma”);

Pakartotinai kreiptis į VVKT

2.3. Dėl vaistinio preparato *Methylnaltrexonum bromidum (Relistor)*, skirto onkologinėms ir onkohematologinėms ligoms (TLK-10-AM kodai C00-D09, D37-D48, D76) gydyti (pareiškėjas – UAB „PharmaSwiss“);

Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas

2.4. Dėl Derybų komisijos atsakymo dėl vaistinių preparatų *Canagliflozinum (Invokana)*, *Secukinumabum (Cosentyx)*, *Trametinibum (Mekinist)*, *Cobimetinibum (Cotellic)* ir *Pembrolizumabum (Keytruda)*;

Siūlyti neįrašyti vaistinio preparato *Canagliflozinum (Invokana)* į kompensavimo sąrašus

Siūlyti neįrašyti vaistinio preparato *Secukinumabum (Cosentyx)* į kompensavimo sąrašus

Vaistinius preparatus *Trametinibum (Mekinist)* ir *Cobimetinibum (Cotellic)* įrašyti į rezervinį vaistų sąrašą

Sprendimą dėl vaistinio preparato *Pembrolizumabum (Keytruda)* priimti artimiausiuose Komisijos posėdžiuose gavus papildomą informaciją

2.5. Dėl vaistinio preparato *Tiotropii bromidum et Olodaterolum (Spiolto Respimat)*, skirto LOPL (TLK-10-AM kodas J44) gydyti.

Tęsti svarstymą artimiausiuose Komisijos posėdžiuose gavus kompanijos patikslintą informaciją

3. Dėl 2017 m. gruodžio 22 d. UAB „AstraZeneca Lietuva“ rašto „Dėl vaistinio preparato *Dapagliflozinum (Forxiga)* kompensavimo sąlygų ir derybų rezultato atitikties“.

Tikslinti vaistinių preparatų *Dapagliflozinum* ir *Empagliflozinum* skyrimo sąlygas

4. Dėl medicinos pagalbos priemonių ir vaistinių preparatų, esančių Rezerviniame vaistų sąraše, kompensavimo galimybių.

VLK tikslinti PSDF išlaidų prognozę atsižvelgiant į naujos kainodaros principus

VLK pateikti Kainyno projektą dėl sauskelnių grupavimo

Kreiptis į vaistinio preparato *Tocilizumab* pareiškėją prašant pateikti papildomą informaciją

Rezervinio sąrašo svarstymą tęsti artimiausiuose Komisijos posėdžiuose

5. Dėl medicinos pagalbos priemonių veido ir nosies kaukių bei kitų papildomų priemonių skirtų dirbtinei plaučių ventiliacijai, kompensavimo.

Informuoti pareiškėjus apie nuomos kompensavimo būdą

6. Dėl SAM specialisto konsultanto prof. A. Laucevičiaus 2016 m. lapkričio 2 d. rašto „Dėl statinų kompensavimo sergantiems stabilia krūtinės angina“.

Kreiptis į SAM Pirminio lygio koordinavimo skyrių ir į Lietuvos kardiologų draugiją siūlant inicijuoti krūtinės anginos metodikos atnaujinimą

7. Dėl UAB „Novo Nordisk Pharma“ 2017 m. liepos 5 d. rašto „Dėl insulinų pergrupavimo ir ekvivalentinių dozių nustatymo“.

Informuoti gamintoją apie paraiškos pateikimą

8. Kiti papildomi klausimai. Dėl vaistinio preparato *Ledipasviro/Sofusbuviro (Harvoni)*, skirto lėtiniam virusiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18) gydyti

Siūlyti neįrašyti vaistinio preparato *Ledipasviro/Sofusbuviro (Harvoni)* į kompensavimo sąrašus

9. Kiti papildomi klausimai. Dėl vaistinio preparato *Posaconazolium* skyrimo sąlygų tikslinimo
Pristatyta Komisijos žiniai