

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2018-04-12

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:

DARBOTVARKĖ:

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

1.1. Dėl vaistinio preparato *Glecaprevirum et Pibrentasvirum (Maviret)*, skirto lėtiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydyti (pareiškėjas – UAB „AbbVie“);

Atsižvelgiant į tai, kad VVKT nepateikė informacijos apie terapinės vertės balą, klausimas bus svarstomas artimiausiame Komisijos posėdyje

1.2. Dėl vaistinio preparato *Fenofibratum (Lipanthyl)*, skirto dislipidemijai (TLK-10-AM kodas E78) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik sergantiems II tipo cukriniu diabetu, jei pagal lipidogramą MTL cholesterolis $\geq 1,8$ mmol/l“ (pareiškėjas – UAB „BGP Products“);

Teikti pareiškėjui pirminio vertinimo išvadą

1.3. Dėl vaistinio preparato *geležies (III) izomaltozido (Monofer)*, skirto geležies stokos gydymui, esant ūminei pohemoraginei ir kitai anemijai (TLK-10-AM kodai D62-D63) ir mitybinės kilmės anemijai (TLK-10-AM kodai D50-D50) (pareiškėjas – UAB „Orivas“);

Atsižvelgiant į tai, kad VVKT nepateikė informacijos apie terapinės vertės balą, klausimas bus svarstomas artimiausiame Komisijos posėdyje

1.4. Dėl vaistinio preparato *Fluticasone furoate et Umeclidinium bromide et Vilanterol (Trelegy Eliipta)*, skirto lėtinei obstrukcinei plaučių ligai (TLK-10-AM kodas J44) gydyti (pareiškėjas – UAB „GlaxoSmithKline Lietuva“).

FD tikslinti informaciją

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

2.1. Dėl vaistinio preparato *Trifluridine et Tipiracilum (Lonsurf)*, skirto gaubtinės ir tiesiosios žarnos karcinomai (TLK-10-AM kodai C18-C20) gydyti (pareiškėjas – UAB „Servier Pharma“);

Įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą

2.2. Dėl vaistinio preparato *Ramucirumabum (Cyramza)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu lokaliai išplitusiu arba metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodai C34) gydyti kartu su docetakseliu, kai liga progresuoja po pirmesnės chemoterapijos, kurios pagrindą sudarė platinos preparatai (pareiškėjas – UAB „Eli Lilly Lietuva“);

Kreiptis į gydytojų specialistų draugiją prašant pateikti papildomą informaciją

Gavus atsakymą VLK tikslinti išlaidas

VLK patikslinus išlaidas kreiptis į Derybų komisiją

2.3. Dėl vaistinio preparato *Olaratumabum (Lartruvo)*, skirto minkštųjų audinių sarkomai (TLK-10-AM kodai C47–C49) gydyti (pareiškėjas – UAB „Eli Lilly Lietuva“);

**Kreiptis į gydytojų specialistų draugiją prašant pateikti papildomą informaciją
Organizuoti atskirą posėdį su VVKT dėl terapinės vertės nustatymo kriterijų**

2.4. Dėl vaistinio preparato *Necitumumabum (Portrazza)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu lokaliai išplitusiu arba metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių, kuriose yra epidermio augimo faktoriaus receptoriaus raiška, plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodai C34) gydyti, kuriems pirmiau nebuvo skirta chemoterapija šiai būklei gydyti (pareiškėjas – UAB „Eli Lilly Lietuva“);

Siūlyti neįrašyti į kompensavimo sąrašus

2.5. Dėl vaistinio preparato *Vedolizumabo (Entyvio)*, skirto opiniam kolitui (TLK-10-AM kodai K51.0-K51.9) gydyti (pareiškėjas – UAB „Takeda“).

Pakartotinai kreiptis į Derybų komisiją

3. Dėl vaistinio preparato *Paliperidonum palmitatum (Trevicta)* kompensavimo sąlygų (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“).

Palikti galioti Komisijos sprendimą

4. Dėl insulino pompų kompensavimo sąlygų tikslinimo.

Tikslinti kompensavimo sąlygas

5. Dėl siūlymo praplėsti specialiosios paskirties maisto produktų indikacijas.

Pritarti siūlymui. Klausimą teikti svarstyti PSDT

6. Kiti papildomi klausimai.

a) dėl vaistinių preparatų *Incruse* ir *Anoro* įtraukimo į A sąrašą bronhektazėms gydyti

Pritarti siūlymui. Klausimą teikti svarstyti PSDT

b) vaistų tuberkuliozei gydyti mažų dozuotųjų tiekimo klausimas

VLK tikslinti informaciją, tęsti svarstymą artimiausiuose posėdžiuose