

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2018-11-15

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:

DARBOTVARKĖ:

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl ligų, kompensuojamų 50 proc. lygmeniu, kompensavimo lygmens keitimo.

VLK tikslinti informacija

2. Dėl siauro terapinio indekso vaistų (valpro rūgšties, natrio valproato ir kitų priskiriamų šiems vaistams).

Atidėti svarstymą

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 nesmulkiąstelinis plaučių vėžys su T790M mutacija, kai gydymo EGFR TKI metu arba po jo liga progresavo“ (pareiškėjas – UAB „Astra Zeneca Lietuva“);

Kreiptis į Derybų komisiją

3.2. Dėl vaistinio preparato *Kladribino (Mavenclad)*, skirto išsėtinei sklerozei (TLK-AM-10 kodas G35) gydyti (pareiškėjas – UAB „Merck Serono“);

Kreiptis į Derybų komisiją

3.3. Dėl vaistinio preparato *Decitabino (Dacogen)*, skirto ūminei mieloidinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C92.0) gydyti (pareiškėjas - UAB „Johnson & Johnson“);

Pareiškėjui tikslinti informaciją apie kainą ir sutartį

Informuoti apie kompensavimo sąlygas

3.4. Dėl vaistinio preparato *Bevacizumabum (Avastin)*, skirto bronchų ir plaučių piktybiam navikui (TLK-10-AM kodas C34) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „kartu su erlotinibu pirmaeiliam suaugusių pacientų, sergančių neoperuojamu progresavusiu, metastazavusiu ar recidyvuojančiu neplokščialąstelinio nesmulkiąstelinio plaučių vėžiu, kai nustatyta epidermio augimo faktoriaus receptoriaus (EAFR) aktyvinančių mutacijų, gydymui“; (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

Nebesvarstyti paraiškos

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

Kreiptis į Derybų komisiją

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“);

Kreiptis į Derybų komisiją

4. Dėl Lietuvos neonatologijos asociacijos prašymo praplėsti vaisto *Palivizumab* skyrimo sąlygas.

Palikti galiojančias skyrimo sąlygas

5. Dėl kompensuojamųjų plokštelių ir maišelių kiekio padidinimo.

Teikti siūlymą PSDT didinti maišelių kiekį

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“.

Svarstyti gavus VLK informaciją

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

Tikslinti sąrašė nurodytų tam tikrų grupių gydomų pacientų skaičių

VLK derėtis dėl vaisto *Galsulfase* kainos mažinimo

Kreiptis į *Tenofovir 245 mg + Emtricitabin 200 mg, Tenofovir Ustekinumabum ir Tocilizumabum* pareiškėjus prašant pateikti informaciją apie teikiama kainą Lietuvai, jei vaistai būtų perkelti į A sąrašą

Siūlyti PSDT išbraukti iš Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašo vaistus *Fosamprenavir, Atazanavir*.

8.1. Kiti papildomi klausimai. Dėl dauginės mielomos gydymo.

kreiptis į VVKT prašant pakartotinai įvertinti vaistų *daratumumabum, pomalidomidum ir carfilzomibum* terapinę vertę LHD nurodytam pacientų pogrupiui

VLK patikslinti prognozuojamas *panobinostatum* PSDF biudžeto išlaidas

Klausimą dėl vaistų *lenalidomido* ir *thalidomido* tęsti artimiausių posėdžių metu

8.2. Kiti papildomi klausimai. Dėl vaistinio preparato *Okrelizumabum (Ocrevus)*, skirtą išsėtinei sklerozei (TLK-AM-10 kodas G35) gydyti (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“)

Kreiptis į Derybų komisiją

Kitas posėdis planuojamas lapkričio 22 d. 10.00 val.

Parengė Jolita Volkavičienė