

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2019-01-24

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 svarstyty klausimų bei **priimtų nutarimų esmę.**

KOMISIJS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:

DARBOTVARKĖ:

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl dauginės mielomos gydymo.

Pavesti VVKT pakarotinai susitikti su Lietuvos hematologų draugijos atstovais bei FD ir VLK atstovais

2. Dėl vaistinio preparato *Vortioxetinum (Brintellix)*, skirto vartoti didžiosios depresijos epizodų (TLK-10-AM kodai F32.1, F32.2, F33.1, F33.2) gydymui, taikant skyrimo sąlygą „tik suaugusiesiems, kai bent po vienu antidepresantu skirtu gydymu nebuvo tinkamo atsako. Skiria ir išrašo gydytojas psichiatras“ (pareiškėjas – UAB „Lundbeck Lietuva“).

Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas

3. Dėl vaistinio preparato *Budezonido (Budenofalk)*, skirto lengvo ir vidutinio sunkumo Krono ligos paūmėjimo gydymui (TLK-10-AM kodas K50), kai liga pažeidžia klubinę žarną ir (arba) gaubtinę žarną (pareiškėjas – UAB „Morfėjus“).

Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą

4. Dėl vaistinio preparato *Dulaglutidum (Trulicity)*, skirto II tipo cukriniam diabetui (TLK-10-AM kodas E11) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „Dulaglutidum skiriamas tik tiems pacientams, kurių kūno masės indeksas (toliau – KMI) 32 kg/m² ir HbA_{1c} yra 7,5 proc. arba daugiau, kaip trečias arba kaip antras vaistas cukriniam diabetui gydyti, jei Metforminum netoleruojamas ar yra jo vartojimo kontraindikacijų. Po 6 mėn. gydymas šiuo vaistu tęsiamas tiems pacientams, kurių HbA_{1c} ir kūno masės rodikliai pagerėjo, t. y. HbA_{1c} sumažėjo 1 proc., palyginti su buvusiu gydymo pradžioje rodikliu, arba tapo <7,0 proc., ir kūno masė sumažėjo daugiau kaip 3 proc., palyginti su kūno mase, kuri buvo prieš pradėdant gydymą šiuo vaistu. Dulaglutidum neskiriamas kartu su insulino preparatais, tiazolidinedionais ir dipeptidilpeptidazės 4 inhibitoriais“.

VLK tikslinti informaciją

5. Dėl vaistinio preparato *Ramucirumabum (Cyramza)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu lokaliai išplitusiu arba metastazavusiu plokščiųjų neskulčiųjų 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“)

Derinti su gydytojų specialistų draugijomis Komisijos pasiūlytą skyrimo sąlygą bei prašyti patikslinti pacientų skaičių.

6. Dėl vaistinio preparato *Pertuzumabum* (*Perjeta*), skirto krūties vėžiui (TLK-10-AM kodas C50) gydyti (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“)

Prašyti Lietuvos onkologų chemoterapeutų draugijos patikslinti šio vaisto skyrimo sąlygas ir pacientų pogrupį, kuriam jis būtų skiriamas

7. Dėl vaistinio preparato *Fenofibratum* (*Lipanthyl*), skirto dislipidemijai (TLK-10-AM kodas E78) gydyti, (pareiškėjas – UAB „BGP Products“)

Pakartotinai derinti skyrimo sąlygą bei prašyti nurodyti prognozuojamą gydyti pacientų skaičių

8. Dėl Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos pateiktų atsakymų dėl vaistinių preparatų:

8.1. *Okrelizumabum* (*Ocrevus*), skirto recidyvuojančiomis išsėtinės sklerozės formomis, kai ligos aktyvumas apibrėžiamas klinikiniais ar vaizdinių tyrimų požymiais, sergantiems pacientams (TLK-AM-10 kodas G35) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriamas recidyvuojančiomis išsėtinės sklerozės formomis, kai ligos aktyvumas apibrėžiamas klinikiniais ar vaizdinių tyrimų požymiais, sergantiems pacientams gydyti, kai neveiksmingas gydymas interferonais ir (arba) glatiramero acetatu ir (arba) teriflunomidu (arba bent vienu ligos eigą modifikuojančiu vaistu)“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“)

Teikti PSDT siūlymą įrašyti į A sąrašą

8.2. *Pasireotidum* (*Signifor LAR*), skirta akromegalijai (TLK-10-AM kodas E22) gydyti (pareiškėjas – SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas).

Pakartotinai kreiptis į Derybų komisiją

9. Dėl insulino pompų skyrimo sąlygų.

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

10. Dėl vaistinių preparatų *Fluvastatinum*, *Simvastatinum*, *Atorvastatinum* ir *Rozuvastatinum*, kompensuojamų esant TLK-10-AM kodui E78 skyrimo sąlygos tikslinimo.

Pakartotinai derinti skyrimo sąlygas su specialistais

11. Dėl peritoninės dializės kompensavimo būdo.

Iš esmės pritarti peritoninės dializės perkėlimui į A sąrašą (galimas įsigaliojimas nuo 2019 m. lapkričio 1 d.). VLK ir FD rengti papildomą informaciją.

12. Dėl vaikų alergologų draugijos rašto „Dėl galimybės gydytojams vaikų alergologams išrašinėti kai kuriuos kompensuojamus vaistus“.

Pritarti Lietuvos vaikų alergologų draugijos siūlymui tikslinti tam tikrų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių skyrimo sąlygas, leidžiant vaistus išrašyti ir gydytojui vaikų alergologui.

13.1. Kiti papildomi klausimai. Dėl vaistinio preparato *Fluticasonum*

Pavesti VLK derėtis su gamintoju dėl kainos mažinimo

13.2. Kiti papildomi klausimai. Dėl vardinių vaistų kompensavimo

Pritarti įrašyti vardinius vaistus *Levodopa su karbidopa pailginto atpalaidavimo tabletės*, *Levodopa su karbidopa paprasto atpalaidavimo tabletės*, *Bromokriptinas*, *Anti-D imunoglobulinas* į Kainyną.

13.3. Kiti papildomi klausimai. Dėl rezervinio vaistų sąrašo

Pristatyta Komisijos žiniai

Sekantis Komisijos posėdis planuojamas 2019 m. vasario 5 d.

Parengė Jolita Volkavičienė