

# VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO PROTOKOLAS

2022 m. sausio 13 d. Nr. LKV-1/22

Vilnius

Posėdis įvyko 2022-01-13.

Posėdžio pirmininkė – Alina Sakalauskienė.

Posėdžio sekretorė – Jolita Volkavičienė.

Posėdis vyko nuotoliniu būdu per *Microsoft Teams* programą. Dalyvavo A. Sakalauskienė, L. Reinartienė, R. Cervin, L. Kazlauskienė, D. Makaravičienė, E. Palevičiūtė, G. Urbonas, VLK atstovai E. Stropus, D. Valickaitė, G. Petronytė ir VVKT atstovės R. Pilvinienė, A. Ūsaitė, A. Sobutienė ir D. Liachovičiūtė.

## DARBOTVARKĖ:

1. Dėl 2021 m. rugsėjo 3 d. UAB „GL Pharma Vilnius“ (GEROT LANNACH) prašymo įtraukti sudėtinį vaistinį preparatą, kurio veikliosios medžiagos yra buprenorfinas/naloksonas, į A sąrašą.

2. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę *Dexcom ONE* nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemą, skirtą esant TLK-10-AM kodui E10 (pareiškėjas – UAB „Medfiles“).

3. Dėl 2021 m. gruodžio 8 d. VVKT rašto dėl medicinos pagalbos priemonės „A7+ *TouchCare* insulino pompos sistemos, naudojamos ambulatoriškai gydyti nuolatine poodine insulino injekcija, keičiamųjų dalių komplekto“ (kompanija – UAB „Linus Medical“).

4. Kiti papildomi klausimai:

4.1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinį preparatą *Stelara*, skirtą opiniam kolitui (TLK-10-AM kodas K51) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriamas gydyti suaugusiems pacientams, sergantiems vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu, kuriems buvo nepakankamas atsakas į įprastą gydymą, dingęs atsakas ar jie tokio gydymo netoleravo, arba jiems yra medicininių kontraindikacijų tokiam gydymui“ (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“);

4.2. Dėl VLK 2022 m. sausio 12 d. rašto „Dėl vaistinių preparatų kompensavimo“.

**SVARSTYTA. 1. Dėl 2021 m. rugsėjo 3 d. UAB „GL Pharma Vilnius“ (GEROT LANNACH) prašymo įtraukti sudėtinį vaistinį preparatą, kurio veikliosios medžiagos yra buprenorfinas/naloksonas, į A sąrašą – vadovaudamasi Tvarkos aprašo 49 punktu, kompanija prašo į A sąrašą įtraukti sudėtinį vaistinį preparatą *Bupensanduo*, kurio veikliosios medžiagos buprenorfinas 8 mg/naloksonas 2 mg.**

Tvarkos aprašo 49 punktą numato, kad vaistinis preparatas, kuris yra įrašytas į Pasaulio sveikatos organizacijos skelbiamą būtinųjų vaistų sąrašą ir be šio vaistinio preparato neįmanoma užtikrinti pacientų gydymo ar gydymo tęstinumo kompensuojamaisiais vaistiniais preparatais, Komisijos sprendimu gali būti siūlomas įrašyti į A sąrašą, neteikiant paraiškos.

VVKT įvertinusi kompanijos pateiktą informaciją nurodė, kad PSO būtinųjų vaistų 2021 m. vasario mėn. sąrašė naloksonas (400 µg/ml injekcinė forma) yra įrašytas kaip antidotas apsinuodijimui gydyti, o buprenorfinas - kaip alternatyva metadonui psichoaktyvių medžiagų sukeltiems sutrikimams gydyti. Atsižvelgdama į pirmiau pateiktą informaciją ir tai, kad Lietuvoje šiuo metu nėra kompensuojamas gydymas priklausomybei nuo opioidinių narkotikų, o šis vaistas yra reikalingas siekiant gerinti gydymo prieinamumą pacientams, VVKT pritaria vaisto įrašymui į A sąrašą.

Papildomai informuojama, kad iki Komisijos posėdžio buvo suorganizuotas vidinis pasitarimas su Respublikiniu priklausomybės ligų centru, siekiant aptarti šio vaisto kompensavimo sąlygas. Minėto posėdžio metu buvo nurodyta, kad vaistas į A sąrašą galėtų būti įrašytas esant TLK-10-AM kodui F11.2 - Psichikos ir elgesio sutrikimai dėl opioidų vartojimo, priklausomybės sindromas. Specialistai nurodė, kad vaistas galėtų būti skiriamas naujiems pacientams su mažu vartojimo stažu.

Siekiant tinkamai įvertinti PSDF lėšų prognozę šio vaisto kompensavimui, Komisija vienbalsiai nusprendė kreiptis į Respublikinį priklausomybės ligų centrą su prašymu nurodyti skyrimo sąlygas, kurios būtų taikomos vaistą įrašius į A sąrašą bei nurodyti prognozuojamą gydyti šiuo vaistiniu preparatu pacientų skaičių pirmais-penktais kompensavimo metais.

**NUTARTA. 1. Kreiptis į Respublikinį priklausomybės ligų centrą su prašymu nurodyti skyrimo sąlygas, kurios būtų taikomos vaistą įrašius į A sąrašą bei nurodyti prognozuojamą gydyti šiuo vaistiniu preparatu pacientų skaičių pirmais-penktais kompensavimo metais.**

**SVARSTYTA. 2. Dėl galimybės kompensuoti medicinos pagalbos priemonę *Dexcom ONE* nuolatinio gliukozės stebėjimo sistema, skirtą esant TLK-10-AM kodui E10 (pareiškėjas – UAB „Medfiles”) – VVKT nustatė, kad *Dexcom ONE* nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemos funkcinė vertė yra 9 balai (ligos įtaka sveikatai – 3 balai, socialinė svarba – 3 balai, galimybė naudotis alternatyvias priemones – 0 balų, kaina – 3 balai).**

Vadovaujantis Tvarcos aprašo 61 punktu, medicinos pagalbos priemonė gali būti įrašoma į C sąrašą, kai jos funkcinė vertė ne mažesnė kaip 9 balai ir PSDF biudžeto finansinės galimybės yra pakankamos.

VLK nurodė, kad prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos, jei ši medicinos pagalbos priemonė būtų skiriama 2144-3574 pacientams pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais, sudarytų apie 3,33 mln. Eur pirmaisiais kompensavimo metais ir apie 5,54 mln. Eur penktaisiais kompensavimo metais ir didėtų apie 2,96 mln. Eur pirmais kompensavimo metais ir apie 4,93 mln. Eur penktais kompensavimo metais. Pareiškėjas nurodė, kad *Dexcom ONE* nuolatinio gliukozės stebėjimo sistema būtų skiriama tik I tipo cukriniu diabetu (toliau - CD) sergantiems pacientams. Informacinės sistemos „Sveidra“ 2020 m. duomenimis, 7 148 pacientams, sergantiems I tipo CD, kompensuotos diagnostinės juostelės gliukozės kiekiui kraujyje nustatyti. Prognozuojama, kad apie 30-50 proc. šių pacientų galėtų naudoti *Dexcom ONE* nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemas pirmaisiais-penktaisiais kompensavimo metais. Pažymėtina, kad dalis pacientų, sergančių I tipo CD, naudoja insulino pompas, kurių rinkinyje yra nuolatinio gliukozės kiekio kraujyje matavimo sistema, todėl jiems nereikia naudoti nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemų.

Papildomai informuojama apie gautus I tipo cukriniu diabetu sergančiuosius ir jų artimuosius vienijančių nevyriausybių organizacijų vadovų pasirašytą raštą „Dėl nuolatinio gliukozės kiekio stebėsenos sistemos prietaiso „*Dexcom ONE*“ įtraukimo į kompensuojamųjų pagalbos priemonių sąrašą, Lietuvos endokrinologų draugijos raštą „Dėl nuolatinio gliukozės monitoravimo sistemų sergantiems I tipo cukriniu diabetu gydymui įtraukimo į C sąrašą“ ir endokrinologų akademinės bendruomenės raštą „Dėl efektyvios nuolatinės gliukozės stebėjimo kontrolės pacientams, sudarant galimybę ją kompensuoti sergantiems I tipo diabetu“, kuriais prašoma į C sąrašą įtraukti gliukozės jutiklius.

Informuojama, kad šiuo metu kitų klausimų Rezerviniame sąraše, 2020 m. vasario 20 d. Komisijos sprendimu, yra įtraukta *S7 EasySense* CGM nuolatinio gliukozės stebėjimo sistema. Šios sistemos PSDF lėšos buvo vertintos iki 24 m. amžiaus asmenims, sergantiems I tipo CD, t. y. 744 pacientams pirmaisiais-trečiaisiais kompensavimo metais. Buvo numatyta, kad PSDF išlaidos šios sistemos kompensavimui didėtų apie 1,4 mln. Eur per metus.

Atkreipiamas dėmesys, kad šiuo metu insulino pompų, naudojamų ambulatoriškai gydyti nuolatine poodine insulino injekcija, keičiamųjų dalių komplektai kompensuojami asmenims, nepriklausomai nuo jų amžiaus. Iki 2021 m. gegužės 21 d. keičiamosios dalys buvo kompensuojamos tik asmenims iki 24 m. amžiaus. Todėl dėl nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemų būtų priimamas analogiškas sprendimas, t. y. skyrimo sąlygose nebūtų numatytas amžiaus apribojimas.

Atsižvelgiant į tai, kad šiuo metu PSDF biudžeto lėšos nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemos kompensavimui nėra pakankamos bei į tai, kad lyginant su *S7 EasySense* CGM nuolatinio gliukozės stebėjimo sistema, siūloma nuolatinės gliukozės stebėsenos sistema *Dexcom ONE* yra pigesnė, Komisija vienbalsiai nusprendė šią sistemą įtraukti į tą pačią kitų klausimų Rezervinio sąrašo eilutę kartu su *S7 EasySense* CGM nuolatinio gliukozės stebėjimo sistema, numatant, kad jie būtų skiriami tik I tipo CD sergantiems pacientams. Pažymėtina, kad tiek insulino pompų nuoma, tiek keičiamosios dalys kompensuojamos tik I tipo CD sergantiesiems. Atsižvelgiant į tai, kad nuolatinės gliukozės stebėsenos sistema *Dexcom ONE* yra pigesnė, nėra tikslinga perskaičiuoti *S7 EasySense*

CGM nuolatinio gliukozės stebėjimo sistemos PSDF lėšų poreikio. Klausimą pakartotinai svarstyti kartu su Rezerviniu vaistų sąrašu.

**NUTARTA. 2. Gliukozės stebėsenos sistemą *Dexcom ONE* įtraukti į tą pačią kitų klausimų Rezervinio sąrašo eilutę kartu su *S7 EasySense* CGM nuolatinio gliukozės stebėjimo sistema, numatant, kad jie būtų skiriami tik 1 tipo CD sergantiems pacientams. Klausimą pakartotinai svarstyti kartu su Rezerviniu vaistų sąrašu.**

**SVARSTYTA. 3. Dėl 2021 m. gruodžio 8 d. VVKT rašto dėl medicinos pagalbos priemonės „A7+ TouchCare insulino pompos sistemos, naudojamos ambulatoriškai gydyti nuolatine poodine insulino injekcija, keičiamųjų dalių komplekto“ (kompanija – UAB „Linus Medical“) - VVKT 2021 m. vasario 25 d. gavo UAB „Linus Medical“ paraišką dėl medicinos pagalbos priemonės „A7+ TouchCare insulino pompos sistemos, naudojamos ambulatoriškai gydyti nuolatine poodine insulino injekcija, keičiamųjų dalių komplekto“ įtraukimo į C sąrašą.**

Šiuo metu į C sąrašą yra įrašyti ir kompensuojami insulino pompų, naudojamų ambulatoriškai gydyti nuolatine poodine insulino injekcija, keičiamųjų dalių komplektai. VVKT atkreipia dėmesį, kad vertinamos MPP skiriamoji savybė lyginant su alternatyviomis šiai medicinos pagalbos priemonei, kurios šiuo metu yra kompensuojamos, yra ta, kad insulino pompos sistemos keičiamųjų dalių komplektas yra **belaidės** insulino pompos sistemos dalis.

Remiantis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. spalio 23 d. Nr. V-880 įsakymu „Dėl ambulatoriniam gydymui skirtų kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių grupių ir šioms grupėms priskiriamų medicinos pagalbos priemonių jų bazinei kainai apskaičiuoti sąrašo patvirtinimo“ medicinos pagalbos priemonės yra grupuojamos pagal paskirtį. Vertinama medicinos pagalbos priemonė būtų priskirta „Priemonės sergantiems cukriniu diabetu“ paskirties grupei, kadangi pagal šią paskirtį **laidinių ir belaidžių** insulino pompų sistemų keičiamųjų dalių komplektai nėra išskirti, t. y. bendra grupė „6.6. Insulino pompų, naudojamų ambulatoriškai gydyti nuolatine poodine insulino injekcija, keičiamųjų dalių komplektai“.

Remiantis, kad šiuo metu kompensuojamos alternatyvios MPP yra pigesnės nei vertinamas „A7+ TouchCare komplektas“ nustatyta funkcinė vertė nesiektų 9 balų ir priemonė negalėtų būti įtraukta į C sąrašą.

Kompanija 2021 m. gruodžio 27 d. raštu pateikė papildomą informaciją, kad belaidė sistema yra skirtinga palyginus su laidine sistema, t. y. skiriasi gamybos technika, pagaminimo kaštai, veikimo mechanizmas, naudojimo procedūra ir pritaikomumas pacientams. Neišskyrus priemonių į atskiras grupes būtų pažeidžiamas nediskriminavimo principas, palyginus su kitomis medicinos pagalbos priemonėmis, nes kitos medicinos pagalbos priemonės (tvarsčiai, išmatų rinktuvai ir kt.) turi atskiras grupes, todėl analogiškos reguliavimo sąlygos turėtų būti sudarytos ir insulino pompų keičiamųjų dalių komplektams.

Kompanija taip pat nurodė, kad jos įsitikinimu ši medicinos pagalbos priemonė atitinka kriterijus ir pasiekia 9 balus nepriklausomai nuo to, yra ar nėra atskira laidinių ir belaidžių insulino pompų keičiamųjų komplekto dalių grupė. Ši medicinos pagalbos priemonė turi pridėtinę sveikatai sukuriama naudą ir pranašumą lyginant su alternatyvomis, saugumo, klinikinio ir ekonominio efektyvumo aspektais.

Suprasdama ribotas PSDF biudžeto galimybes, kompanija teikia kompleksinį pasiūlymą (*konfidenciali informacija*).

Atsižvelgdama į tai, kad:

1. Šiuo metu medicinos pagalbos priemonė nesurenka pakankamos funkcinės vertės;
2. C sąraše jau yra kompensuojami insulino pompų, naudojamų ambulatoriškai gydyti nuolatine poodine insulino injekcija, keičiamųjų dalių komplektai;
3. Pareiškėjas gali teikti paraišką įrašyti šią medicinos pagalbos priemonę į esamą Kainyno grupę;
4. Nėra tikslinga sukurti atskiros grupės, nes siūloma priemonė yra keliasdešimt kartų brangesnė, o atlieką tą pačią funkciją. PSDF biudžeto lėšos naujos grupės sudarymui būtų nepakankamos;
5. LR sveikatos apsaugos ministro 2018 m. birželio 18 d. įsakyme Nr. V-429 numatyta, kad C sąraše, esančių vienkartinių (keičiamų) medicinos pagalbos priemonių, skirtų iki šio įsakymo

įsigaliojimo paciento lėšomis įsigytoms ir išnuomotoms medicinos priemonėms (prietaisams), įsigijimo ir nuomos išlaidos kompensuojamos pagal iki šio įsakymo įsigaliojimo galiojusį C sąrašą, bet ne ilgiau kaip 5 metus nuo momento, kai jos buvo įsigytos ar pradėtos nuomoti. Tai reiškia, kad nuo 2023 m. birželio 18 d. keičiamosios dalys turėtų būti išbrauktos iš C sąrašo, nes bus kompensuojamos kartu su insulino pompos nuoma;

6. (*konfidenciali informacija*), todėl pareiškėjas galėtų teikti prašymą VLK dėl insulino pompos nuomos išlaidų kompensavimo PSDF lėšomis sutarties sudarymo.

Vienbalsiai nuspręsta nebetęsti klausimo svarstymo dėl atskiros grupės sudarymo, informuojant pareiškėją, kad jis gali mažinti kainą ir teikti paraišką į esamą Kainyno grupę arba kreiptis į VLK dėl insulino pompos nuomos išlaidų kompensavimo PSDF lėšomis sutarties sudarymo.

**NUTARTA. 3. Nebetęsti klausimo svarstymo dėl atskiros grupės sudarymo, informuojant pareiškėją, kad jis gali mažinti kainą ir teikti paraišką į esamą Kainyno grupę arba kreiptis į VLK dėl insulino pompos nuomos išlaidų kompensavimo PSDF lėšomis sutarties sudarymo.**

**SVARSTYTA. 4.1. Kiti papildomi klausimai. Dėl galimybės kompensuoti vaistinių preparatą ustekinumabą (*Stelara*), skirtą opiniam kolitui (TLK-10-AM kodas K51) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriamas gydyti suaugusiems pacientams, sergantiems vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu, kuriems buvo nepakankamas atsakas į įprastą gydymą, dingęs atsakas ar jie tokio gydymo netoleravo, arba jiems yra medicininių kontraindikacijų tokiam gydymui“ (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“) – E. Palevičiūtė dėl galimo interesų konflikto nusišalina nuo sprendimo priėmimo. Atsižvelgiant į tai, kad sprendimui priimti nesusidaro kворumas, klausimas bus svarstomas artimiausio posėdžio metu.**

**NUTARTA. 4.1. Atsižvelgiant į tai, kad sprendimui priimti nesusidaro kворumas, klausimas bus svarstomas artimiausio posėdžio metu.**

**SVARSTYTA. 4.2. Kiti papildomi klausimai. Dėl VLK 2022 m. sausio 12 d. rašto „Dėl vaistinių preparatų kompensavimo“ – vadovaudamasi Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. balandžio 6 d. įsakymu Nr. V-267 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo ir Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių prekybos antkainių sąrašo ir jų taikymo reikalavimų patvirtinimo“, 4 punktu, VLK prašo Komisijos priimti sprendimą dėl vardinių vaistinių preparatų įrašymo į Kainyną**

Šiuo metu rinkoje dėl tiekimo sutrikimų nėra šių registruotų kompensuojamųjų vaistinių preparatų:

– „*Seretide Inhaler* 25 µg/50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“ (*GlaxoSmithKline Trading Services Limited*, Airija). Jo tiekimo nenumatoma atnaujinti. Šiuo metu rinkoje yra kitas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekiniu pavadinimu „*Seroflo inhaler* 50 25 µg/50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“ (*Nenurodyta*).

– „*Ritonavir Mylan* 100 mg plėvele dengtos tabletės N30“ (*Mylan S.A.S.*, Prancūzija). Jo tiekimo nenumatoma atnaujinti. Šiuo metu rinkoje yra kitas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekiniu pavadinimu „*Ritomune* 100 mg tabletės N60“ (*Nenurodyta*).

– „*Atrovent N* 20 µg/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas 200 dozių N1“ (*Boehringer Ingelheim International GmbH*, Vokietija). Jo gamintojas netieks. Šiuo metu rinkoje yra kitas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekiniu pavadinimu „*Atrovent N* 20 µg/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas 200 dozių N1“ (*Nenurodyta*).

– „*GLUCOTROL XL* 10 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N30“ (*Pfizer Europe MA EEIG*, Belgija). Jo tiekimą planuojama atnaujinti 2022 m. vasario 22 d. Šiuo metu rinkoje yra kitas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekiniu pavadinimu „*GLYNASE XL-10* 10 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“ (*Nenurodyta*).

– „*Flixotide* 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių“ (*GlaxoSmithKline Trading Services Limited*, Airija). Jo gamintojas neplanuoja tiekti. Šiuo metu rinkoje yra kitas

vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekiniu pavadinimu „*flohale inhaler* 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 200 dozių N1“ (*Nenurodyta*).

– „*Berotec N 100* µg/išpurškime suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas 200 išpurškimų N1“ (*Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija*). Jo gamintojas neplanuoja tiekti. Šiuo metu rinkoje yra kitas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekiniu pavadinimu „*Berotec N 100* µg/išpurškime suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas 200 dozių N3“ (*Nenurodyta*).

– „*Zinnat 125* mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai 100 ml, N1“ (*GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija*). Neaiški tiekimo atnaujinimo data. Šiuo metu rinkoje yra kitas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekiniu pavadinimu „*CEFUROX BASICS 125* mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai 100 ml N1“ (*Nenurodyta*).

Komisijai pritarus į Kainyną galėtų būti įrašomi vaistiniai preparatai tiekiami vadovaujantis Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklėmis, patvirtintomis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“.

Privalomojo sveikatos draudimo informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2020 m. ir 2021 m. šių vaistinių preparatų poreikis buvo toks:

Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	2020 m. kompensuojamoji suma, Eur	2021 m. kompensuojamoji suma, Eur	2020 m. vaistiniu preparatu gydytų pacientų skaičius	2021 m. vaistiniu preparatu gydytų pacientų skaičius
<i>Glipizidum</i> 100 mg, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo, 10 mg	148 647,38	117 438,24	1 378	1 208
<i>Ritonavirum</i> 1 g, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	480,15	0,00	4	0
<i>Fenoterolum</i> 10 mg, įkvepiamieji, skysti	13 165,61	12 897,82	506	561
<i>Salmeterolum et Fluticasonum</i> 1 mg, įkvepiamieji, skysti	3 040,94	2 742,66	127	143
<i>Fluticasonum</i> 1 mg, įkvepiamieji, skysti, 50 mcg/dozėje	37 825,59	24 538,24	2 265	1 275
<i>Ipratropii bromidum</i> 1 mg, įkvepiamieji, skysti	641,56	641,07	55	74
<i>Cefuroximum</i> 1 g, geriamieji, skysti (vaikams iki 6 metų amžiaus)	17388,40	5487,23	1221	347

Vienbalsiai nuspręsta pritari siūlymui į Kainyną įrašyti pirmiau nurodytus vardinius vaistinius preparatus.

Taip pat VLK atstovai informuoja, kad į lygiagreto importo vaistų grupę *Bupropionum 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo, 150 mg* (kurios po Komisijos sprendimo buvo perskaičiuotos pagal pigiausią vaistą grupėje) atėjo dviejų naujų vaistų paraiškos: *Elontril 150 mg* modifikuoto atpalaidavimo tabletės N30 (Lex ano, UAB, Lietuva) ir *Elontril 300 mg* modifikuoto atpalaidavimo tabletės N30 (Lex ano, UAB, Lietuva). 2020 m. lapkričio 11 d. posėdyje dėl šios grupės buvo priimtas sprendimas: „jei grupėse, kuriose yra lygiagrečiai importuojami ar lygiagrečiai platinami vaistiniai preparatai, visi vaistiniai preparatai neatitinka paciento priemokos reikalavimų, bazinę kainą perskaičiuoti pagal pigiausio vaistinio preparato bazinę kainą. Jei nors vienas vaistinis preparatas atitinka priemokos reikalavimus, taip pat ir pritaikęs nuolaidą paciento priemokai, toje grupėje bazinė kaina neperskaičiuojama“, todėl siūloma priimti analogišką sprendimą.

**NUTARTA. 4.2. 1) Pritarti įrašyti į Kainyną vardinius vaistinius preparatus „Seroflo inhaler 50 25 µg/50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“, „Ritomune 100**

mg tabletės N60“, „Atrovent N 20 µg/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas 200 dozių N1“, „GLYNASE XL-10 10 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“, „flohale inhaler 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 200 dozių N1“, „Berotec N 100 µg/išpurškime suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas 200 dozių N3“, „CEFUROX BASICS 125 mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai 100 ml N1“; 2) VLK perskaičiuoti *Bupropionum 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo, 150 mg grupės bazinę kainą pagal pigiausio vaistinio preparato bazinę kainą.*

Posėdžio pirmininkė

Alina Sakalauskienė

Sekretorė

Jolita Volkavičienė