

**VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ
KOMPENSAVIMO KOMISIJOS POSĖDŽIO
PROTOKOLAS**

2022 m. liepos 26 d. Nr. LKV-15/22

Vilnius

Posėdis įvyko 2022-07-26.

Posėdžio pirmininkas – Lina Reinartienė.

Posėdžio sekretorė – Jolita Volkavičienė.

Posėdis vyko el. apklausos būdu. Komisijos nariai turėjo balsuoti iki 2022 m. liepos 28 d. 14.00 val.

Apklausoje dalyvavo: L. Reinartienė, S. Trumbeckaitė, R. Cervin, M. Žukauskas, E. Vitkauskaitė, G. Urbonas, D. Makaravičienė ir L. Kazlauskienė.

DARBOTVARKĖ:

Dėl vardinių vaistinių preparatų kompensavimo – Komisijos nariai el. paštu buvo informuoti, kad 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, Valstybinė ligonių kasa prašo Komisijos priimti sprendimą dėl vaistinių preparatų, kurių paciento priemoka neatitinka Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. rugsėjo 13 d. nutarimu Nr. 994 „Dėl Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (toliau – Bazinių kainų apskaičiavimo tvarkos aprašas), 6 punkto pirmoje pastraipoje nustatytų įrašymo į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną (toliau – kainynas) reikalavimų.

Informuojama, kad šiuo metu nėra registruotų kompensuojamųjų vaistinių preparatų: „Flixotide 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių“ (*GlaxoSmithKline Trading Services Limited*, Airija), „Amaryl 1 mg tabletės N30“ (*sanofi-aventis groupe*, Prancūzija), „Aprovel 300 mg plėvele dengtos tabletės N28“ (*sanofi-aventis groupe*, Prancūzija), „Metoprolol HEXAL Z 142,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30“ (*Hexal AG*, Vokietija), „CARIVALAN 6,25 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės N56“ (kalendorinė) (*Les Laboratoires Servier*, Prancūzija), „GLUCOTROL XL 5 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N30“ (*Pfizer Europe MA EEIG*, Belgija), „Betoptic S 2,5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1“ (Nenurodyta), „Seretide Inhaler 25 µg/50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“ (*GlaxoSmithKline Trading Services Limited*, Airija), „Arutimol 2,5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml su lašintuvu N1“ (*BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED*, Airija), „Cianokobalaminas SANITAS 500 µg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N10“ (*PharmaSwiss Česká republika s.r.o.*, Čekija). Vietoje jų 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“ (vaistai: „Flutide mite 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“ (Nenurodyta), „Amaryl 1 mg tabletės N300“ (*Polta*, UAB, Lietuva), „GLYNASE XL-5 5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“ (Nenurodyta), „seroflo inhaler 50 25 µg/50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“ (Nenurodyta), „TIMOLOL Micro Labs 2,5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml N6“ (Nenurodyta), „Vitamin B12 Sopharma 500 µg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N10“ (Nenurodyta), „IROVEL 300 300 mg tabletės N50“ (*Polta*, UAB, Lietuva), „MetoHEXAL Succ 142,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“ (Nenurodyta), „CARVEDILOL HEXAL 6,25 mg tabletės N30“ (Nenurodyta), „Betoptic S 2,5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1“ (Nenurodyta)).

Informacinės sistemos „Sveidra“ duomenimis, 2020 m. ir 2021 m. buvo toks vaistinio preparato poreikis:

Vaisto bendrinis pavadinimas	2020 m. kompensuojamoji suma, Eur	2021 m. kompensuojamoji suma, Eur	2020 m. pacientų skaičius	2021 m. pacientų skaičius
<i>Glipizidum</i> 100 mg, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo, 5 mg	25 545,65	21 562,20	354	379
<i>Glimepiridum</i> 10 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo, 1 mg	12 884,61	3 555,40	708	256
<i>Irbesartanum</i> 1 g, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	23 131,09	23 131,09	120	103
<i>Betaxololum</i> 10 mg, akių lašai	43 886,68	35 067,52	1 558	1 195
<i>Metoprololum</i> 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo (142,5 mg)	6 759,96	6 610,18	243	187
<i>Carvedilolum</i> 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo (6,25 mg)	20 656,54	42 570,55	1 639	2 037
<i>Timololum</i> 10 mg, akių lašai	2 229,45	381,44	102	22
<i>Cyanocobalaminum</i> 1 mg, injekciniai, paprasto atpalaidavimo	13 868,84	15 604,41	1 019	1 200
<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

Atsižvelgiant į pirmiau pateiktą informaciją, Komisijai buvo siūloma pritarti į Kainyną įrašyti vardinius vaistinius preparatus „*Flutide mite* 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“, „*Amaryl* 1 mg tabletės N300“, „*GLYNASE XL-5* 5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“, „*seroflo inhaler* 50 25 µg/50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“, „*TIMOLOL Micro Labs* 2,5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml N6“, „Vitamin B12 Sopharma 500 µg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N10“, „*IROVEL 300* 300 mg tabletės N50“, „*MetoHEXAL Succ* 142,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“, „*CARVEDILOL HEXAL* 6,25 mg tabletės N30“, „*Betoptic S* 2,5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1“.

Pritarimą pirmiau pateiktam siūlymui pateikė L. Reinartienė, S. Trumbeckaitė, R. Cervin, M. Žukauskas, E. Vitkauskaitė, G. Urbonas, D. Makaravičienė ir L. Kazlauskienė.

NUTARTA. Pritarti į Kainyną įrašyti vardinius vaistinius preparatus „*Flutide mite* 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“, „*Amaryl* 1 mg tabletės N300“, „*GLYNASE XL-5* 5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“, „*seroflo inhaler* 50 25 µg/50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių N1“, „*TIMOLOL Micro Labs* 2,5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml N6“, „Vitamin B12 Sopharma 500 µg/ml injekcinis tirpalas 1 ml N10“, „*IROVEL 300* 300 mg tabletės N50“, „*MetoHEXAL Succ* 142,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N100“, „*CARVEDILOL HEXAL* 6,25 mg tabletės N30“, „*Betoptic S* 2,5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1“.

Posėdžio pirmininkė

Lina Reinartienė

Sekretorė

Jolita Volkavičienė

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2022-07-26 protokolas Nr. LKV-15/22
Dokumento registracijos data ir numeris	2022-07-28 Nr. LKV-15
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	-
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Jolita Volkavičienė (Tomaševič) Vyriausiasis specialistas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2022-07-28 09:15
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2022-07-28 09:15
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A
Sertifikato galiojimo laikas	2020-06-25 09:27 - 2023-06-25 09:27
Parašo paskirtis	Registravimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Jolita Volkavičienė (Tomaševič) Vyriausiasis specialistas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2022-07-28 09:17
Parašo formatas	Einamojo galiojimo (XAdES-EPES)
Laiko žymoje nurodytas laikas	
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A
Sertifikato galiojimo laikas	2020-06-25 09:27 - 2023-06-25 09:27
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	1
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	1
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	-
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	2022-07-26 posėdžio protokolas LKV15.adoc
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20220707.1
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2022-07-28)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2022-07-28 nuorašą suformavo Jolita Volkavičienė (Tomaševič)
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-