

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

2022 m. rugsėjo 30 d. Nr. LKV-20/22
Vilnius

Posėdis įvyko 2022-09-30.

Posėdžio pirmininkas – Alina Sakalauskienė.

Posėdžio sekretorė – Jolita Volkavičienė.

Posėdis vyko el. apklausos būdu. Komisijos nariai turėjo balsuoti 2022 m. rugsėjo 29 d. – 2022 m. rugsėjo 30 d.

Apklausoje dalyvavo: A. Sakalauskienė, M. Žukauskas, D. Makaravičienė, E. Palevičiūtė, E. Vitkauskaitė, G. Urbonas, L. Kazlauskienė, R. Cervin ir J. Masalskienė.

DARBOTVARKĖ:

SVARSTYTA. Dėl VLK 2022 m. rugsėjo 29 d. rašto „Dėl vaistinių preparatų kompensavimo“ – Komisijos nariai el. paštu buvo informuoti, kad vadovaujantis 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 bei 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 Kainyną reikalavimų.

Šiuo metu nėra registruotų kompensuojamųjų vaistinių preparatų: „Betopic S 2,5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1“ (*Nenurodyta*), „Simbrinza 10 mg/2 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1“ (*Novartis Europharm Ltd.*). 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: „IOBET 5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1 (*Nenurodyta*), „Simbrinza 10 mg/2 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1 (*Polta, UAB, Lietuva*)).

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

Vaisto bendrinis pavadinimas	2020 m. kompensuojamoji suma, Eur	2021 m. kompensuojamoji suma, Eur	2020 m. pacientų skaičius	2021 m. pacientų skaičius
<i>Fluticasonum</i> 1 mg, įkvepiamieji, skysti, 50 mcg/dozėje	37 825,59	24 538,24	2 265	1 156
<i>Betaxololum</i> 10 mg, akių lašai	43 886,68	35 067,52	1 558	1 195
<i>Brimonidini tartras</i> 10 mg, akių lašai	276 174,18	267 086,28	4 715	4 544

VLK rašte taip pat pateikė informaciją apie vieno tiekėjo vaistinių preparatų grupę (*Fluticasonum* 1 mg, įkvepiamieji, skysti, 50 mcg dozėje), kuriose dėl tiekimo sutrikimų vaistiniai preparatai yra išbraukiami, o vietoj jų įrašomi naujai atsiųsti į Kainyną vaistiniai preparatai, kurių

paciento priemoka neatitinka Bazinių kainų apskaičiavimo tvarkos aprašo 6 punkto pirmoje pastraipoje nustatytų įrašymo į Kainyną reikalavimų.

Atsižvelgiant į pirmiau pateiktą informaciją, Komisijai buvo siūloma pritarti:

1. įrašyti į Kainyną vardinius vaistinius preparatus „*IOBET* 5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1 (Nenurodyta), „*Simbrinza* 10 mg/2 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1 (Polta, UAB, Lietuva);

2. įrašyti *Flixotide* 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių (Niromed, UAB, Lietuva) į Kainyną ir jo bazinę kainą apskaičiuoti kaip vardinio vaistinio preparato, taip, kad pacientų priemoka neviršytų didžiausios galimos priemokos.

Pritarimą pirmiau pateiktiems siūlymams pateikė A. Sakalauskienė, M. Žukauskas, D. Makaravičienė, E. Palevičiūtė, E. Vitkauskaitė, G. Urbonas, L. Kazlauskienė, R. Cervin ir J. Masalskienė.

NUTARTA. 1. įrašyti į Kainyną vardinius vaistinius preparatus „*IOBET* 5 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1 (Nenurodyta), „*Simbrinza* 10 mg/2 mg/ml akių lašai (suspensija) 5 ml N1 (Polta, UAB, Lietuva); 2. įrašyti *Flixotide* 50 µg/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 dozių (Niromed, UAB, Lietuva) į Kainyną ir jo bazinę kainą apskaičiuoti kaip vardinio vaistinio preparato, taip, kad pacientų priemoka neviršytų didžiausios galimos priemokos.

Posėdžio pirmininkė

Alina Sakalauskienė

Sekretorė

Jolita Volkavičienė

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2022-09-30 protokololas Nr. LKV-20/22
Dokumento registracijos data ir numeris	2022-09-30 Nr. LKV-20
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	2022-09-30 13:00
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2022-09-30 13:00
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A
Sertifikato galiojimo laikas	2020-06-25 09:27 - 2023-06-25 09:27
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Alina Sakalauskienė Ministro patarėjas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2022-09-30 13:44
Parašo formatas	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
Laiko žymoje nurodytas laikas	2022-09-30 13:44
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016
Sertifikato galiojimo laikas	2021-07-21 18:48 - 2026-07-20 23:59
Parašo paskirtis	Registravimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Jolita Volkavičienė (Tomaševič) Vyriausiasis specialistas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2022-09-30 13:53
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	0
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Elpako v.20220927.3
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Tikrinant dokumentą nenustatyta jokių klaidų (2022-09-30)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2022-09-30 nuorašą suformavo Jolita Volkavičienė (Tomaševič)
Paieškos nuoroda	-
Papildomi metaduomenys	-