



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

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių 2022-09-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2022 m. spalio 6 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per **Microsoft Teams** programą.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl vaistinių preparatų *Empagliflozinum (Jardiance)*, *Dapagliflozinum (Forxiga)* ir *Ertugliflozinum (Steglatro)* atitikties Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2018 m. liepos 2 d. įsakymui Nr. V-755.

2. Dėl galimybės kompensuoti vaistinius preparatus:

2.1. siponimodą (*Mayzent*), skirtą suaugusių pacientų antrinei progresuojančiai išsėtinei sklerozei (TLK-10-AM kodas G35) gydyti (pareiškėjas – SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas);

2.2. esketamino hidrochloridą (*Spravato*), derinyje su SSRI ar SNRI yra skirtą gydyti suaugusiems pacientams, kuriems yra gydymui atsparios didžiosios depresijos sutrikimas (TLK-10-AM kodai F32.1, F32.2, F33.1, F33.2), kai, gydant šiuo metu esantį vidutinio sunkumo ar sunkų depresijos epizodą, nebuvo atsako į gydymą mažiausiai dviem skirtingais antidepresantais (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“).

3. Dėl 2022 m. rugsėjo 9 d. UAB „Roche Lietuva“ rašto „Dėl vaistinio preparato pertuzumabo (*Perjeta*) perkėlimo į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą“.

4. Kiti papildomi klausimai.