



# 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 2022-12-  
kompensavimo komisijos nariui

## DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2023 m. sausio 5 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks LR Sveikatos apsaugos ministerijoje (Vilniaus g. 33) bei nuotoliniu būdu per *Microsoft Teams* programą.

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinius preparatus:

1.1. pentozano polisulfatą (*Elmiron*), skirtą gydyti šlapimo pūslės skausmo sindromą (TLK-10-AM kodas N30.1), apibūdinamą arba glomeruliacijomis, arba Hunerio (*Hunner*) pažeidimais suaugusiesiems, kuriems pasireiškia vidutinio stiprumo arba stiprus skausmas, neatidėliotinas noras šlapintis ir padažnėjęs šlapinimas, taikant skyrimo sąlygą „Atsaka į gydymą natrio pentozano polisulfatu reikia pakartotinai įvertinti kas 6 mėnesius. Jeigu per 6 mėnesius nuo gydymo pradžios būklė nepagerėja, gydymas natrio pentozano polisulfatu turi būti nutrauktas. Pacientams, kurių gydymas natrio pentozano polisulfatu yra veiksmingas, šį vaistinį preparatą reikia vartoti tol, kol gydymas juo yra veiksmingas. Kitų vaisto naudojamo apribojimų nėra.“ (pareiškėjas – UAB „Norameda“).

1.2. lanadelumabą (*Takhzyro*), skirtą pasikartojančių paveldimos angioedemos priepuolių (TLK-10-AM kodas D84.1) rutininei profilaktikai, taikant skyrimo sąlygą „Skiriamas 12 metų ir vyresnių pacientų pasikartojančių paveldimos angioedemos (PAE) priepuolių rutininei profilaktikai, kai priepuoliai kartojasi daugiau kaip 12 kartų per metus. Pradėti vartoti šį vaistinį preparatą galima tik prižiūrint gydytojui, turinčiam paveldimą angioedema sergančių pacientų gydymo patirties.“ (pareiškėjas - UAB „Takeda“).

2. Dėl Apeliacinės komisijos 2022 m. gruodžio 20 d. rašto „Dėl informavimo apie Apeliacinės komisijos sprendimą“.

3. Dėl galimybės tikslinti antikoagulantų, esant TLK-10-AM kodams I26 ir I80.2, skyrimo sąlygas, atsisakant ribojimo vaistinius preparatus skirti ne ilgiau kaip 6 mėn.

4. Dėl UAB „Johnson & Johnson“ 2022 m. lapkričio 17 d. rašto „Dėl ibrutinibo (*Imbruvica*) skyrimo sąlygų tikslinimo“.

5. Dėl galimybės kompensuoti Rezerviniame vaistų sąrašė esančius vaistus, Rezerviniame medicinos pagalbos priemonių sąrašė esančias medicinos pagalbos priemones ir kitas priemones, dėl kurių sprendimas nebuvo priimtas dėl nepakankamų Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų.

6. Kiti papildomi klausimai.