



# 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 2023-03-  
kompensavimo komisijos nariui

## DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2023 m. kovo 30 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per **Microsoft Teams programą.**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinius preparatus:

1.1. atezolizumabą (*Tecentriq*), skirtą kepenų ląstelių karcinomai (TLK-10-AM kodas C22.0) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinant su bevacizumabu skiriamas suaugusiems pacientams, kurie serga išplitusia arba neoperabilia hepatoceliulinė karcinoma, kurių: 1) kepenų funkcija yra A klasės pagal *Child-Pugh* klasifikaciją, ir 2) funkcinė būklė pagal ECOG skalę įvertinta 0 ar 1 balu, ir 3) kuriems anksčiau nebuvo skirtas sisteminio poveikio gydymas“ (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“);

1.2. brentuksimabo vedotiną (*Adcetris*), skirtą sisteminei anaplazinei didelių ląstelių limfomai (TLK-10-AM kodai C84.6, C84.7) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinant su ciklofosfamidu, doksorubicinu ir prednizonu skiriamas suaugusiems pacientams, kuriems anksčiau nebuvo gydyta sisteminė anaplazinė didelių ląstelių limfoma“ (pareiškėjas – UAB „Takeda“)

1.3. akalabrutinibą (*Calquence*), skirtą lėtinei limfocitinei leukemijai (toliau – LLL) (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „LLL sergantiems suaugusiems pacientams, kuriems yra LLL gydymo indikacijos, kurie anksčiau nebuvo gydyti ir kuriems netinka chemoimunoterapija“ (pareiškėjas – UAB „AstraZeneca Lietuva“)

1.4. akalabrutinibą (*Calquence*), skirtą LLL (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti, taikant skyrimo sąlygas „Skiriamas kaip monoterapija: 1) jau anksčiau gydytiems LLL sergantiems pacientams, kuriems gydymas fludarabinu netinka ir yra LLL gydymo indikacijos; 2) suaugusiems pacientams, kuriems nustatyta 17p delecija arba TP53 mutacija ir yra LLL gydymo indikacijos.“ (pareiškėjas – UAB „AstraZeneca Lietuva“);

1.5. brolocizumabą (*Beovu*), skirtą suaugusiųjų neovaskulinės (eksudacinės) su amžiumi susijusios geltonosios dėmės degeneracijos (TLK-10-AM kodas H35.3) gydymui (pareiškėjas – SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas).

2. Dėl Lietuvos hematologų draugijos 2023 m. vasario 6 d. rašto „Dėl informacijos pateikimo, atsakant į Komisijos raštą“.

3. Kiti papildomi klausimai.

Jolita Volkavičienė, tel. (8 5) 219 3334, el. p. jolita.volkaviciene@sam.lt