

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

2020 m. spalio 5 d. Nr. LKV-28/20

Vilnius

Posėdis įvyko 2020-10-05.

Posėdžio pirmininkė – Ieva Greičiūtė-Kuprijanov.

Posėdžio sekretorė – Jolita Volkavičienė.

Posėdis vyko el. apklausos būdu.

SVARSTYTA. 1. Dėl vardinių vaistinių preparatų – Komisijos nariams el. paštu buvo persiųsti du VLK raštai, kuriuose 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, prašoma Komisijos priimti sprendimus dėl vardinių vaistinių preparatų įrašymo į Kainyną.

VLK raštuose nurodė, kad šiuo metu rinkoje dėl tiekimo sutrikimo nėra šių registruotų kompensuojamųjų vaistinių preparatų:

– *Timololum* akių lašai (prekinis pavadinimas „*Arutimol 2,5 mg/ml* akių lašai (tirpalas) 5 ml su lašintuvu N1“ (*PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Čekija*)). Šio vaistinio preparato tiekimas į Lietuvos rinką dabartiniu metu yra sutrikęs dėl jo gamybos problemų. Tiekimą planuojama atnaujinti 2020 m. lapkričio mėnesį. Šiuo metu rinkoje yra kitas registruotas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekinio pavadinimu „*Timolol 2,5 mg/ml* akių lašai (tirpalas) 5 ml, su lašintuvu N1 (*Nenurodyta*)“.

– *Timololum* išoriniai geliai (prekinis pavadinimas „*TIMOSAN 1 mg/g* akių gelis 5 g N1“ (*Santen Oy, Suomija*)). Šio vaistinio preparato tiekimas į Lietuvos rinką dabartiniu metu yra sutrikęs dėl jo gamybos problemų. Tiekimą planuojama atnaujinti 2020 m. spalio mėnesio pabaigoje. Šiuo metu rinkoje yra kitas registruotas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekinio pavadinimu „*Timogel 1 mg/g* akių gelis vienadozėje talpyklėje N90 (*Nenurodyta*)“.

– *Desmopresinum* nosies purškalas (prekinis pavadinimas „*Minirin 10 µg/išpurškime* nosies purškalas (tirpalas) 2,5 ml, N1“ (*Ferring GmbH, Vokietija*)). Šio vaistinio preparato tiekimas į Lietuvos rinką dabartiniu metu yra sutrikęs dėl jo gamybos problemų. Tiekimą planuojama atnaujinti 2021 m. sausio mėnesį. Šiuo metu rinkoje yra kitas registruotas vardinis tos pačios veikliosios medžiagos vaistinis preparatas prekinio pavadinimu „*D-PRESSIN 0,01% 10 µg/išpurškime* nosies purškalas (tirpalas) 5 ml N1“ (*Nenurodyta*).

– *Digoxinum* tabletės (prekinis pavadinimas „*DIGOXIN WZF Polfa 250 µg* tabletės“). Šio vaistinio preparato gamyba yra sustabdyta, tačiau kompensuojamas siekiant leisti vaistinėms išsiparduoti likučius. Šiuo metu rinkoje yra keli registruoti vardiniai tos pačios veikliosios medžiagos vaistiniai preparatai: „*Lanoxin 0,25 mg* tabletės“ ir „*Digoxin Lečiva 0,25 mg* tabletės“.

Komisijos nariams buvo siūloma pritariti visų pirmiau minėtų vardinių vaistinių preparatų įrašymui į Kainyną. Komisijos nariai savo nuomonę turėjo pateikti iki š. m. spalio 6 d. 16.00 val.

Balsavo visi Komisijos nariai. Vienbalsiai pritarta visų pirmiau minėtų vardinių vaistinių preparatų įrašymui į Kainyną.

NUTARTA. 1. Pritarti į Kainyną įrašyti visus pirmiau nurodytus vaistinius preparatus.

Posėdžio pirmininkė

Ieva Greičiūtė-Kuprijanov

Sekretorė

Jolita Volkavičienė