



PAŠTU NEBUS SIUNČIAMA



VALSTYBINĖ VAISTU KONTROLĖS TARNYBA PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS

Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministerijos
Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijai

2016-01-04 Nr. (118)MRT-842

I 2015-11-10 Nr. (1.2.10.3-
25)10-9982

DĖL VAISTINIO PREPARATO XARELTO (RIVAROKSABANAS) PIRMINIO VERTINIMO IŠVADOS

Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Tarnyba), išnagrinėjo UAB „Bayer“ 2015 m. lapkričio 5 d. raštą „Dėl vaistinio preparato rivaroksabano (Xarelto) pirminio vertinimo išvados“.

Pareiškėjas siūlo vaistinį preparatą Xarelto skirti insulto ir sisteminės embolijos profilaktikai suaugusiemis pacientams, kuriems yra su vožtuvų liga nesusijęs prieširdžių virpėjimas ir kuriems varfarinas yra kontraindikuotinas arba kuriems nepavyksta parinkti tinkamos varfarino dozés.

Tarnyba pripažista, kad daliai pacientų standartinis gydymas varfarinu gali būti kontraindikuotinas, o kai kuriems pacientams gali nepavykti parinkti tinkamos varfarino dozés. Tokiems pacientams Xarelto suteiktą reikšmingą pridėtinę terapinę naudą (9 balai - vaistinis preparatas suteikia reikšmingą pridėtinę terapinę naudą pacientų, kurie gali būti gydomi nauju vaistiniu preparatu, pogrupiu) ir jo terapinė vertė būtų - 13 balų.

Viršininko pavaduotojas,
Laikinai vykdantis viršininko funkcijas

Žydrūnas Martinėnas

J. Gulbinovič, tel: 8 673 06653; el.p. Jolanta.Gulbinovic@vvkt.lt