

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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
02-05
priemonių kompensavimo komisijos posėdis

2019-

Vadovaudamiesi Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymu Nr. 159 „Dėl Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“, 76 punktu, skelbiame vykusio Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos (toliau – Komisija) posėdžio darbotvarkę ir svarstytų klausimų bei **priimtų nutarimų esmę**.

KOMISIJS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖ:

DARBOTVARKĖ:

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl vaistinių preparatų, esančių Rezerviniame vaistų sąraše, kompensavimo galimybės.
VLK tikslinti informaciją
2. Dėl dauginės mielomos gydymo.
Dėl vaisto *panobinostatam* kreiptis į Derybų komisiją
Dėl vaisto *daratumumabum* organizuoti susitikimą su Lietuvos hematologų draugija
Dėl vaistų *carfilzomibum* ir *pomalidomidum* sprendimą priimti kartu su vaistu *daratumumabum*
3. Dėl vaistinio preparato *Dulaglutidum (Trulicity)*, skirto II tipo cukriniam diabetui (TLK-10-AM kodas E11) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „Dulaglutidum skiriamas tik tiems pacientams, kurių kūno masės indeksas (toliau – KMI) 32 kg/m^2 ir HbA_{1c} yra 7,5 proc. arba daugiau, kaip trečias arba kaip antras vaistas cukriniam diabetui gydyti, jei Metforminum netoleruojamas ar yra jo vartojimo kontraindikacijų. Po 6 mėn. gydymas šiuo vaistu tęsiamas tiems pacientams, kurių HbA_{1c} ir kūno masės rodikliai pagerėjo, t. y. HbA_{1c} sumažėjo 1 proc., palyginti su buvusiu gydymo pradžioje rodikliu, arba tapo <7,0 proc., ir kūno masė sumažėjo daugiau kaip 3 proc., palyginti su kūno mase, kuri buvo prieš pradėdant gydymą šiuo vaistu. Dulaglutidum neskiriamas kartu su insulino preparatais, tiazolidinedionais ir dipeptidilpeptidazės 4 inhibitoriais“.
Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą
4. Dėl vaistinio preparato *Emicizumabum (Hemlibra)*, skirto VIII krešėjimo faktoriaus stokai (TLK-10-AM kodas D66) gydyti (pareiškėjas – UAB „Roche Lietuva“).
Siūlyti PSDT įrašyti į A sąrašą
5. Dėl vaistinio preparato *Tofacitinibum (Xeljanz)*, skirto seropozityviam reumatoidiniam artritui ir kitam reumatoidiniam artritui (TLK-10-AM kodai M05-M06) gydyti (pareiškėjas – advokatų kontoros „Valiūnas ir partneriai Ellex“)
Informuoti pareiškėją apie patikslintą kainą
6. Dėl vaistinio preparato *Macitentanum (Opsumit)*, skirto suaugusių pacientų, sergančių II ir III PSO funkcinės klasės plaučių arterinei hipertenzijai (TLK-10-AM kodai I27.0, I27.2) gydyti (pareiškėjas - UAB „Johnson & Johnson“)

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

7. Dėl vaistinio preparato *Secukinumabum (Cosentyx)*, skirto psoriazei (TLK-10-AM kodas L40) ir psoriaziniam artritui (TLK-10-AM kodas M07) gydyti (pareiškėjas - SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas).

Atidėti klausimo svarstymą iki bus priimtas sprendimas dėl perkėlimo į A sąrašą

8. Dėl vaistinio preparato *Midostaurin (Rydapt)*, skirto suaugusiems pacientams, kurie serga naujai diagnozuota ūmine mieloidine leukemija (ŪML) ir kuriems nustatyta FLT3 mutacija (TLK-10-AM kodas C92.0) gydyti (pareiškėjas - SIA „Novartis Baltics“ Lietuvos filialas).

Informuoti pareiškėją apie kompensavimo sąlygas

9. Dėl vaistinių preparatų *Fluvastatinum, Simvastatinum, Atorvastatinum* ir *Rozuvastatinum*, kompensuojamų esant TLK-10-AM kodui E78 skyrimo sąlygos tikslinimo.

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

10. Dėl vaistinio preparato *Fluticasonum*.

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

11. Dėl *galimybės perkelti* vaistinius preparatus *Ustekinumabum, Tocilizumabum, Tenofovir 245 mg + Emtricitabin 200 mg, Tenofovir* ir *botulino toksiną* iš Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašo perkelti į A sąrašą.

Perkelti vaistinį preparatą *Tenofovir 245 mg + Emtricitabin 200 mg* iš Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašo į A sąrašą

Vaistinius preparatus *Tenofovir* ir *botulino toksiną* palikti Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašė

Dėl vaistų *Tocilizumabum, Ustekinumabum* ir *Secukinumabum* perkėlimo svarstyti artimiausio posėdžio metu

Derinti su gydytojų draugijomis botulino toksino skyrimo sąlygą, kurioje būtų nurodyta, kad jis gali būti skiriamas esant potrauminiam rankos spazmiškumui bei prašyti nurodyti TLK-10-AM kodą

12. Dėl insulino pompų skyrimo sąlygų.

Klausimą dėl insulino pompų skyrimo sąlygų tikslinimo dėl amžiaus apribojimo atidėti iki 2020 m.

Pritarti tikslinti insulino pompų skyrimo sąlygas, leidžiant jas kompensuoti 1 tipo cukriniu diabetu sergantiesiems pacientams įtraukus juos į kasos salelių transplantacijos laukiančiųjų sąrašą, iki ir po transplantacijos visam gydymo laikotarpiui

Klausimą dėl pacientų po inkstų transplantacijos svarstyti artimiausio posėdžio metu

13. Dėl vaistinio preparato *Tresiba*.

VLK vykdyti derybas su gamintoju

14. Dėl insulino adatų kompensavimo.

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

15. Dėl enterinių mišinių kompensavimo

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

16. Dėl valacikloviro po solidinių organų persodinimo.

Svarstyti artimiausio posėdžio metu

Sekantis Komisijos posėdis planuojamas 2019 m. vasario 12 d.

Parengė Jolita Volkavičienė