



Originalas nebus siunčiamas

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
LIGŲ, 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

Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos
priemonių kompensavimo komisijos nariui

2018-03-20 Nr. (1.1.20-25)10-2271

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2018 m. kovo 29 d. 10.00 val., LR Sveikatos apsaugos ministerijos, 318 posėdžių salėje (Vilniaus g. 33).**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Pirminis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:

1.1. Dėl vaistinio preparato *Glecaprevirum et Pibrentasvirum (Maviret)*, skirto lėtiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydyti (pareiškėjas – UAB „AbbVie“);

1.2. Dėl vaistinio preparato *Fenofibratum (Lipanthyl)*, skirto dislipidemijai (TLK-10-AM kodas E78) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „tik sergantiems II tipo cukriniu diabetu, jei pagal lipidogramą MTL cholesterolis $\geq 1,8$ mmol/l“ (pareiškėjas – UAB „BGP Products“).

2. Tolesnis paraiškų svarstymas įrašyti vaistinius preparatus į kompensavimo sąrašus:

2.1. Dėl vaistinio preparato *Pembrolizumabo (Keytruda)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžio (TLK-10-AM kodai C34) pirmaeiliam gydymui pacientams, kurių navikuose PD-L1 raiška naviko proporcijos balas yra ≥ 50 proc., o epidermio augimo faktoriaus receptoriaus raiška naviko mutacijų ar ALK translokacijų nenustatyta (pareiškėjas – UAB „Merck Sharp & Dohme“);

2.2. Dėl vaistinio preparato *Trifluridine et Tipiracilum (Lonsurf)*, skirto gaubtinės ir tiesiosios žarnos karcinomai (TLK-10-AM kodai C18-C20) gydyti (pareiškėjas – UAB „Servier Pharma“);

2.3. Dėl vaistinio preparato *Ramucirumabum (Cyramza)*, skirto suaugusiesiems su diagnozuotu lokaliai išplitusiu arba metastazavusiu plokščiųjų nesmulkiųjų ląstelių plaučių vėžiui (TLK-10-AM kodai C34) gydyti kartu su docetakseliu, kai liga progresuoja po pirmesnės chemoterapijos, kurios pagrindą sudarė platinos preparatai (pareiškėjas – UAB „Eli Lilly Lietuva“);

2.4. Dėl vaistinio preparato *Olaratumabum (Lartruvo)*, skirto minkštųjų audinių sarkomai (TLK-10-AM kodai C47–C49) gydyti (pareiškėjas – UAB „Eli Lilly Lietuva“).

3. Dėl vaistinių preparatų, kurie kompensuojami ne pagal registruotas indikacijas.

4. Dėl retomis odos ligomis sergančiųjų pacientų draugijos 2017 m. spalio 17 d. rašto „Dėl tvarsčių kompensavimo indikacijų išplėtimo retos odos ligos gydymui“.

5. Dėl vaistinių preparatų *Nintedanibum (Ofev)* ir *Pirfenidone (Esbriet)* skyrimo sąlygų pakeitimo.

6. Dėl Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašo (A sąrašas) tikslinimo.

7. Kiti papildomi klausimai.

Pirmininkė

Kristina Garuolienė