



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 2023-06-
kompensavimo komisijos nariui

DĖL KOMISIJOS POSĖDŽIO DARBOTVARKĖS

Informuojame, kad Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos posėdis vyks **2023 m. birželio 8 d. nuo 13.30 val.** Posėdis vyks nuotoliniu būdu per **Microsoft Teams programą.**

Posėdyje numatoma svarstyti šiuos klausimus:

1. Dėl galimybės kompensuoti vaistinių preparatą:

1.1. venetoklaksą (*Venclyxto*), skirtą lėtinei limfocitinei leukemijai (TLK-10-AM kodas C91.1) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „derinyje su obinutuzumabu yra skirtas gydyti suaugusius pacientus, sergančius prieš tai negydyta lėtine limfocitine leukemija (LLL)“ (pareiškėjas – AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG).

1.2. guselkumabą (*Tremfya*), skirtą aktyviam psoriaziniam artritui (TLK-10-AM kodas M07) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „vienas ar derinyje su metotreksatu (MTX), yra skirtas aktyvaus psoriazinio artrito gydymui suaugusiems pacientams, kuriems pasireiškė nepakankamas atsakas į anksčiau taikytą gydymą ligos eigą modifikuojančiu biologiniu vaistiniu preparatu nuo reumato arba kurie tokio gydymo netoleravo“ (pareiškėjas – UAB „Johnson & Johnson“).

1.3. risankizumabą (*Skyrizi*), skirtą aktyviam psoriaziniam artritui (TLK-10-AM kodas M07) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „suaugusiems pacientams aktyviam psoriaziniam artritui gydyti jei gydant vienu ar daugiau biologinių ligą modifikuojančių vaistinių preparatų (bLMV) gydymo tikslas nepasiekiamas per 6 mėnesius ar 3 mėnesius nuo gydymo pradžios nėra gydymo efekto, ar pastebimas ligos pablogėjimas“ (pareiškėjas – UAB „AbbVie“).

2. Dėl vaistinių preparatų, kurie neatitinka Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. rugsėjo 13 d. nutarime Nr. 994 „Dėl Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ nustatytų priemokos reikalavimų.

3. Dėl vaistinių preparatų upadacitinibo (Rinvoq) ir baricitinibo (Olumiant) skyrimo sąlygų pakeitimo.

4. Kiti, papildomi klausimai.