

Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro
2002 m. balandžio 5 d.
įsakymu Nr. 159
(Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2015 m. kovo 27 d
įsakymo Nr. V-445 redakcija)

SERVIER PHARMA UAB
(juridinio asmens pavadinimas)

Į/k: 300088003, adresas: Konstitucijos pr. 7, LT-09308 Vilnius; tel. 2638628; faks. 2638618,
el.paštas: srglit@takas.lt
(juridinio asmens kodas, buveinė, tel./faks., el. paštas)

Sveikatos apsaugos ministerijai
(adresatas)

PARAIŠKA ĮRAŠYTI VAISTINĮ PREPARATĄ Į KOMPENSAVIMO SĄRAŠUS

2015 12 30 Nr. 2015 12 30 / R01
(data)
Vilnius
(sudarymo vieta)

Prašome įrašyti vaistinį preparatą **Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum (Triveram)** į kompensavimo sąrašus:

(vaistinio preparato bendrinis pavadinimas)

I. DUOMENYS APIE PAREIŠKĖJĄ IR VAISTINIO PREPARATO RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJĄ AR JO ATSTOVĄ

Pareiškėjas: **SERVIER PHARMA UAB**
adresas: **Konstitucijos pr. 7, LT-09308 Vilnius**
telefonai, faksas: **tel. 2638628; faks. 2638618**
el. paštas: **srglit@takas.lt ; martynas.greblikas@servier.com**
Vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojas: **Les Laboratoires Servier**
Vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo atstovas Lietuvoje: **SERVIER PHARMA UAB**
Adresas: **Konstitucijos pr. 7, LT-09308 Vilnius**
telefonai, faksas: **tel. 2638628; faks. 2638618**
el. paštas: **srglit@takas.lt ; [redacted]**

II. DUOMENYS APIE VAISTINĮ PREPARATĄ

Bendrinis pavadinimas	Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum
ATC kodas	C10BX
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	TRIVERAM
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	10 mg / 5 mg / 5 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūloma vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo deklaruota kaina <i>(konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)</i>	██████████
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje data	2015 11 03
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje numeris	LT/1/15/3830/001
Klasifikacija	Receptinis [<input checked="" type="checkbox"/>] Nereceptinis [<input type="checkbox"/>]
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [<input checked="" type="checkbox"/>] Stacionariniam gydymui [<input type="checkbox"/>] ar gydymui dienos stacionare [<input type="checkbox"/>]

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Bendrinis pavadinimas	Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum
ATC kodas	C10BX
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	TRIVERAM
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	20 mg/5 mg/5 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūloma vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo deklaruota kaina <i>(konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)</i>	██████████
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje data	2015 11 03
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje numeris	LT/1/15/3830/004
Klasifikacija	Receptinis [<input checked="" type="checkbox"/>] Nereceptinis [<input type="checkbox"/>]
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [<input checked="" type="checkbox"/>] Stacionariniam gydymui [<input type="checkbox"/>] ar gydymui dienos stacionare [<input type="checkbox"/>]

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Bendrinis pavadinimas	Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum
ATC kodas	C10BX
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	TRIVERAM
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	20 mg/10 mg/5 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūloma vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo deklaruota kaina <i>(konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)</i>	██████████
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje data	2015 11 03
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje numeris	LT/1/15/3830/007
Klasifikacija	Receptinis [x] Nereceptinis []
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [x] Stacionariniam gydymui [] ar gydymui dienos stacionare []

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Bendrinis pavadinimas	Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum
ATC kodas	C10BX
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	TRIVERAM
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	20 mg/10 mg/10 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūloma vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo deklaruota kaina <i>(konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)</i>	██████████
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje data	2015 11 03
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje numeris	LT/1/15/3830/010
Klasifikacija	Receptinis [x] Nereceptinis []
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [x] Stacionariniam gydymui [] ar gydymui dienos stacionare []

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Bendrinis pavadinimas	Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum
ATC kodas	C10BX
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	TRIVERAM

Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	40 mg/10 mg/10 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūloma vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo deklaruota kaina (konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)	██████████
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje data	2015 11 03
Vaistinio preparato rinkodaros teisės suteikimo/atnaujinimo Lietuvoje numeris	LT/1/15/3830/013
Klasifikacija	Receptinis [x] Nereceptinis []
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [x] Stacionariniam gydymui [] ar gydymui dienos stacionare []

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Ar vaistiniam preparatui yra taikomi duomenų išimtinumo ir rinkos išimtinumo laikotarpiai Lietuvoje ir (arba) kitose Europos šalyse?

Taip [] (nurodyti taikomų duomenų išimtinumo ir rinkos išimtinumo laikotarpių Lietuvoje bei kitose Europos šalyse datas)

.....

.....

Ne [X]

III. SIŪLOMOS INDIKACIJOS, APRIBOJIMAI

Indikacijos pavadinimas: **Lipoproteidų apykaitos sutrikimai ir kitos lipidemijos**

Ligos kodas: **E78**

Siūlomi apribojimai:

Siūlomas kompensavimo lygmuo:

100 proc. []

90 proc. []

80 proc. [x]

50 proc. []

Apmokėti centralizuotai []

Indikacijos pavadinimas: **Hipertenzinės ligos**

Ligos kodas: **I10 – I11**

Siūlomi apribojimai:

Siūlomas kompensavimo lygmuo:

100 proc. []

90 proc. []

80 proc. [x]

50 proc. []

Apmokėti centralizuotai []

IV. VAISTINIO PREPARATO INDIKACIJOS, DOZAVIMAS

Lietuvoje registruotos vaistinio preparato indikacijos:

TRIVERAM yra skirtas suaugusiųjų pirminei arterinei hipertenzijai ir (arba) stabiliai vainikinių arterijų ligai gydyti, kartu esant pirminei hipercholesterolemijai arba mišriajai hiperlipidemijai, kai yra tinkamai sureguliuotas gydymas tuo pat metu ir tokiais pat dozėmis, kokios yra TRIVERAM tabletėse, vietoj atskirai vartojamų atorvastatino, perindoprilio ir amlodipino.

Pildoma kiekvienai indikacijai atskirai

Indikacija	Lipoproteidų apykaitos sutrikimai ir kitos lipidemijos
Ligos kodas	E78
Vidutinė paros dozė	37mg sutartinio kiekio
Gydymo kurso trukmė	Nuolatinis vartojimas

Indikacija	Hipertenzinės ligos
Ligos kodas	I10 – I11
Vidutinė paros dozė	37mg sutartinio kiekio
Gydymo kurso trukmė	Nuolatinis vartojimas

V. VAISTINIO PREPARATO RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO AR JO ATSTOVO DEKLARUOTOS KAINOS KITIMAS LIETUVOJE

(Šioje lentelėje pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Nurodyti siūlomą vaistinio preparato kainą einamaisiais metais ir trejus ankstesnius metus (kiekvienos farmacinės formos, stiprumo, pakuotės dydžio atskirai).

Vaistinio preparato pavadinimas	2015 m.	2014 m.	2013 m.	2012 m.
TRIVERAM 10 mg / 5 mg / 5 mg plėvele dengtos tabletės N30	■	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje
TRIVERAM 20 mg / 5 mg / 5 mg plėvele dengtos tabletės N30	■	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje
TRIVERAM 20 mg / 10 mg / 5 mg plėvele dengtos tabletės N30	■	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje
TRIVERAM 20 mg / 10 mg / 10 mg plėvele dengtos tabletės N30	■	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje
TRIVERAM 40 mg / 10 mg / 10 mg plėvele dengtos tabletės N30	■	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje

VI. DUOMENYS APIE VAISTINIO PREPARATO KAINĄ IR KOMPENSAVIMĄ KITOSE ŠALYSE (APIE KIEKVIENĄ FARMACINĘ FORMĄ, STIPRUMĄ, PAKUOTĖS DYDĮ ATSKIRAI)

(Šioje lentelėje pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) TRIVERAM 10 mg / 5 mg / 5 mg plėvele dengtos tablets N30	Vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuojamas	Kompensuojamos indikacijos
Siūloma kaina Lietuvai			-	-
Žemiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	--
Didžiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	-
Airija		n.d.	n.d.	n.d.
Austrija		n.d.	n.d.	n.d.
Belgija		N30	n.d.	n.d.
Bulgarija		N30	n.d.	n.d.
Čekija		N30	n.d.	n.d.
Danija		n.d.	n.d.	n.d.
Didžioji Britanija		n.d.	n.d.	n.d.
Estija		n.d.	n.d.	n.d.
Graikija		n.d.	n.d.	n.d.
Ispanija		n.d.	n.d.	n.d.
Italija		n.d.	n.d.	n.d.
Kipras		n.d.	n.d.	n.d.
Kroatija		n.d.	n.d.	n.d.
Latvija		N30	n.d.	n.d.
Lenkija		N30	n.d.	n.d.
Liuksemburgas		n.d.	n.d.	n.d.
Malta		n.d.	n.d.	n.d.
Olandija		n.d.	n.d.	n.d.
Portugalija		N30	n.d.	n.d.
Prancūzija		n.d.	n.d.	n.d.
Rumunija		n.d.	n.d.	n.d.
Slovakija		N30	n.d.	n.d.
Slovėnija		n.d.	n.d.	n.d.
Suomija		n.d.	n.d.	n.d.
Švedija		n.d.	n.d.	n.d.
Vengrija		n.d.	n.d.	n.d.
Vokietija		n.d.	n.d.	n.d.
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				

Kainų šalyse vidurkis				
Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) TRIVERAM 20 mg / 5 mg / 5 mg plėvele dengtos tabletės N30	Vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuoja- mas	Kompensuojamos indikacijos
Siūloma kaina Lietuvai			-	-
Žemiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	--
Didžiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	-
Airija		n.d.	n.d.	n.d.
Austrija		n.d.	n.d.	n.d.
Belgija		N30	n.d.	n.d.
Bulgarija		N30	n.d.	n.d.
Čekija		N30	n.d.	n.d.
Danija		n.d.	n.d.	n.d.
Didžioji Britanija		n.d.	n.d.	n.d.
Estija		N30	n.d.	n.d.
Graikija		n.d.	n.d.	n.d.
Ispanija		n.d.	n.d.	n.d.
Italija		n.d.	n.d.	n.d.
Kipras		n.d.	n.d.	n.d.
Kroatija		n.d.	n.d.	n.d.
Latvija		N30	n.d.	n.d.
Lenkija		N30	n.d.	n.d.
Liuksemburgas		n.d.	n.d.	n.d.
Malta		n.d.	n.d.	n.d.
Olandija		n.d.	n.d.	n.d.
Portugalija		N30	n.d.	n.d.
Prancūzija		n.d.	n.d.	n.d.
Rumunija		n.d.	n.d.	n.d.
Slovakija		N30	n.d.	n.d.
Slovėnija		n.d.	n.d.	n.d.
Suomija		n.d.	n.d.	n.d.
Švedija		n.d.	n.d.	n.d.
Vengrija		n.d.	n.d.	n.d.
Vokietija		n.d.	n.d.	n.d.
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) TRIVERAM 20 mg / 10 mg / 5 mg plėvele dengtos tabletės N30	Vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuoja- mas	Kompensuojamos indikacijos
Siūloma kaina Lietuvai			-	-
Žemiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	--
Didžiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	-
Airija		n.d.	n.d.	n.d.
Austrija		n.d.	n.d.	n.d.
Belgija		N30	n.d.	n.d.
Bulgarija		N30	n.d.	n.d.
Čekija		N30	n.d.	n.d.
Danija		n.d.	n.d.	n.d.
Didžioji Britanija		n.d.	n.d.	n.d.
Estija		N30	n.d.	n.d.
Graikija		n.d.	n.d.	n.d.
Ispanija		n.d.	n.d.	n.d.
Italija		n.d.	n.d.	n.d.
Kipras		n.d.	n.d.	n.d.
Kroatija		n.d.	n.d.	n.d.
Latvija		N30	n.d.	n.d.
Lenkija		N30	n.d.	n.d.
Liuksemburgas		n.d.	n.d.	n.d.
Malta		n.d.	n.d.	n.d.
Olandija		n.d.	n.d.	n.d.
Portugalija		N30	n.d.	n.d.
Prancūzija		n.d.	n.d.	n.d.
Rumunija		n.d.	n.d.	n.d.
Slovakija		N30	n.d.	n.d.
Slovėnija		n.d.	n.d.	n.d.
Suomija		n.d.	n.d.	n.d.
Švedija		n.d.	n.d.	n.d.
Vengrija		n.d.	n.d.	n.d.
Vokietija		n.d.	n.d.	n.d.
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) TRIVERAM 20 mg / 10 mg / 10 mg	Vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuoja- mas	Kompensuojamos indikacijos

plėvele dengtos tabletės N30				
Siūloma kaina Lietuvai			-	-
Žemiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	--
Didžiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	-
Airija		n.d.	n.d.	n.d.
Austrija		n.d.	n.d.	n.d.
Belgija		N30	n.d.	n.d.
Bulgarija		N30	n.d.	n.d.
Čekija		N30	n.d.	n.d.
Danija		n.d.	n.d.	n.d.
Didžioji Britanija		n.d.	n.d.	n.d.
Estija		N30	n.d.	n.d.
Graikija		n.d.	n.d.	n.d.
Ispanija		n.d.	n.d.	n.d.
Italija		n.d.	n.d.	n.d.
Kipras		n.d.	n.d.	n.d.
Kroatija		n.d.	n.d.	n.d.
Latvija		N30	n.d.	n.d.
Lenkija		N30	n.d.	n.d.
Liuksemburgas		n.d.	n.d.	n.d.
Malta		n.d.	n.d.	n.d.
Olandija		n.d.	n.d.	n.d.
Portugalija		N30	n.d.	n.d.
Prancūzija		n.d.	n.d.	n.d.
Rumunija		n.d.	n.d.	n.d.
Slovakija		N30	n.d.	n.d.
Slovėnija		n.d.	n.d.	n.d.
Suomija		n.d.	n.d.	n.d.
Švedija		n.d.	n.d.	n.d.
Vengrija		n.d.	n.d.	n.d.
Vokietija		n.d.	n.d.	n.d.
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) TRIVERAM 40 mg / 10 mg / 10 mg plėvele dengtos tabletės N30	Vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuojamas	Kompensuojamos indikacijos
Siūloma kaina Lietuvai			-	-

Žemiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	--
Didžiausia vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojo kaina pagal išvardytas šalis (įrašyti šalį ir kainą)			-	-
Airija		n.d.	n.d.	n.d.
Austrija		n.d.	n.d.	n.d.
Belgija		N30	n.d.	n.d.
Bulgarija		N30	n.d.	n.d.
Čekija		N30	n.d.	n.d.
Danija		n.d.	n.d.	n.d.
Didžioji Britanija		n.d.	n.d.	n.d.
Estija		N30	n.d.	n.d.
Graikija		n.d.	n.d.	n.d.
Ispanija		n.d.	n.d.	n.d.
Italija		n.d.	n.d.	n.d.
Kipras		n.d.	n.d.	n.d.
Kroatija		n.d.	n.d.	n.d.
Latvija		N30	n.d.	n.d.
Lenkija		N30	n.d.	n.d.
Liuksemburgas		n.d.	n.d.	n.d.
Malta		n.d.	n.d.	n.d.
Olandija		n.d.	n.d.	n.d.
Portugalija		N30	n.d.	n.d.
Prancūzija		n.d.	n.d.	n.d.
Rumunija		n.d.	n.d.	n.d.
Slovakija		N30	n.d.	n.d.
Slovėnija		n.d.	n.d.	n.d.
Suomija		n.d.	n.d.	n.d.
Švedija		n.d.	n.d.	n.d.
Vengrija		n.d.	n.d.	n.d.
Vokietija		n.d.	n.d.	n.d.
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

VII. DUOMENYS APIE PLANUOJAMŲ GYDYTI VAISTINIŲ PREPARATŲ PACIENTŲ SKAIČIŲ, PROGNOZUOJAMĄ METINĘ GYDYMO VAISTINIŲ PREPARATŲ KAINĄ IR PROGNOZUOJAMAS PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO IŠLAIDAS

1. Kuo dabar gydoma liga ar sindromas, kuriems gydyti siūloma įtraukti naują vaistinį preparatą į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (toliau – A sąrašas arba atitinkamas sąrašas) arba į Centralizuotai iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašą (toliau – Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašas arba atitinkamas sąrašas):

Šiuo metu tokie pacientai yra gydomi atskirais *atorvastatinum*, *perindoprilum* ir *amlodipinum* mono komponentais.

Duomenys apie PSDF biudžeto išlaidas pagal ligas ir apie gydomų pacientų skaičių viešai neskelbiami, todėl tikslių viešai prieinamų duomenų nėra.

Kompensuojamųjų arba centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ligai arba sindromui, kuriems gydyti siūloma į atitinkamą sąrašą įrašyti naują vaistinį preparatą, bendrinis pavadinimas	ATC kodas	Privalomojo sveikatos draudimo fondo (PSDF) biudžeto išlaidos (Eur)	Pacientų skaičius	Pastabos
Atorvastatinum	C10AA05	1021880	57159	nėra skelbiama atskirai pagal indikacijas
Perindoprilum	C09AA04	1482127	90663	nėra skelbiama atskirai pagal indikacijas
Amlodipinum	C08CA01	262900	34573	nėra skelbiama atskirai pagal indikacijas
Bendra suma		2766907	182395	

2. Statistinis gyventojų skaičius Lietuvoje: **2912,6 tūkst. 2015 m. II ketv. duomenimis.**

3. Planuojamo gydyti pacientų skaičiaus apskaičiavimas:

Ligos rodikliai nėra prognozuojami, nes trūksta duomenų apie pacientų, turinčių abiejų diagnozių kodus, skaičius.

Rodiklio pavadinimas	Rodiklio reikšmė	Pacientų skaičius			Pastabos ir duomenų šaltinis
		Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	
Ligotumas	Atvejai/1000	-	-	-	Skaičius nėra prognozuojamas
Sergamumas	Atvejai	-	-	-	
Mirtingumas	Atvejai	-	-	-	
Prognozuojamas metinis tam tikros ligos atvejų skaičius	Atvejai	-	-	-	
Pacientų, kuriems gydymas galėtų būti skiriamas pagal registruotą (-as) vaistinio preparato indikaciją (-as), skaičius	Atvejai	■	■	■	prognozuojamas
Pacientų, kuriems vaistinis preparatas galėtų būti skiriamas atsižvelgiant į jo skyrimo pagal registruotas indikacijas apribojimus, skaičius	Atvejai	■	■	■	prognozuojamas
Prognozuojama –mas pacientų, kurie kasmet nutrauks gydymą vaistiniu preparatu, skaičius	Atvejai	■	■	■	prognozuojamas
Planuojamas gydyti pacientų skaičius	Absoliutus skaičius	■	■	■	prognozuojamas

4. Prognozuojamos metinės paciento gydymo kainos vertinimas:

(Šiame punkte pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

4.1. pažymimas atitinkamas langelis, jei planuojama arba neplanuojama sudaryti gydymo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį:

Ar planuojama sudaryti gydymo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį?	Taip <input type="checkbox"/>
	Ne <input checked="" type="checkbox"/>

4.2. Nurodoma, kokiam gydymui (ambulatoriniam, stacionariniam ar dienos stacionaro) ir kokiai daliai (procentais) pacientų bus skiriamas vaistinis preparatas:

Vaistinis preparatas bus skiriamas:	Taip / ne	Dalis procentais
Ambulatoriniam gydymui	Taip	100%
Stacionariniam gydymui	Ne	
Gydymui dienos stacionare	Ne	

4.3. Prognozuojama metinė paciento gydymo vaistu, siūlomu įrašyti į atitinkamą sąrašą, kaina ateinančių 3 metų laikotarpiu:

Prognozuojama metinė paciento gydymo kaina (Eur)	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai
	■	■	■

4.4. Nurodoma, kokie specialistai gali skirti vaistinį preparatą: **bendrosios praktikos gydytojas, gydytojas kardiologas, vidaus ligų gydytojas.**

5. Toliau pateikiamoje lentelėje nurodoma: prognozuojama metinė paciento gydymo papildomu vaistiniu preparatu, vartojamu kartu su siūlomu įrašyti į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu, kaina; planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą; planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą; planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičiaus, jei siūlomas vaistinis preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, ir planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičiaus, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, dalis procentais (*dėl kiekvieno papildomai vartojamo vaistinio preparato pildoma atskira lentelė*):

(Šiame punkte pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Papildomo vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	(Įrašyti vaistinio preparato bendrinį pavadinimą)			Pastabos
	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	
Prognozuojama metinė paciento gydymo papildomu vaistiniu preparatu, vartojamo kartu su siūlomu įrašyti į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu, kaina (Eur)	■	■	■	Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum yra skirtas naudojamų mono komponentų pakeitimui
Planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą	■	■	■	
Planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą	■	■	■	

sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą				
Planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičiaus, jei siūlomas vaistas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, ir planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičiaus, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, dalis (procentais)	100%	100%	100%	

6. Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos siūlomam įrašyti į atitinkamą sąrašą vaistiniam preparatui: (Šiame punkte pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Į atitinkamą sąrašą įrašomo vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	Pastabos
Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum	■	■	■	-

7. Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos jau kompensuojamiems ar centralizuotai apmokamiems vaistiniams preparatams, jei siūlomas vaistinis preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą:

Kompensuojamųjų arba centralizuotai apmokamų vaistų nuo ligos arba sindromo, kuriems gydyti siūloma į atitinkamą sąrašą įrašyti naują vaistą, bendrinis pavadinimas	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	Pastabos
Atorvastatinum	1021880	1021880	1021880	
Perindoprilum	1482127	1482127	1482127	
Amlodipinum	262900	262900	262900	

8. Prognozuojamų PSDF biudžeto išlaidų pokytis, jei vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą:

Į atitinkamą sąrašą įrašomo vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	Pastabos
Atorvastatinum et perindoprilum et amlodipinum	■	■	■	

Dabar kompensuojamųjų vaistų išlaidos nesikeis, kadangi atorvastatinum, perindoprilum ir amlodipinum bus skiriamas dabar naudojamų ir kompensuojamų mono komponentų pakeičiamajam skyrimui siekiant pagerinti gydymosi režimą mažinant vartojamų tablečių skaičių.

Patvirtinu, kad pateikti visi dokumentai, nurodyti šioje paraiškoje. Dokumentai ir informacija teisingi. Sutinku, kad, pateikus klaidingą informaciją, paraiška nebus svarstoma, o vaistinis preparatas bus neįrašytas arba išbrauktas iš kompensavimo sąrašų.

.....
(pareigos)

.....
(parašas)

.....
(vardas, pavardė)