

## PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO TARYBA

### NUTARIMAS DĖL LIGŲ IR KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ JOMS GYDYTI SĄRAŠO (A SĄRAŠO) PAKEITIMO

2015 m. gruodžio 22 d. Nr. DT-10/3  
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo 10 straipsnio 1 dalimi ir atsižvelgdama į Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2015 m. gruodžio 10 d. posėdyje priimtus sprendimus, Privalomojo sveikatos draudimo taryba n u t a r i a:

1. Pritarti vaistinių preparatų *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir* ir kartu vartojamo *Dasabuvir*, skirtų lėtiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „sergantiems pažengusia HCV liga, kuriems nustatytas 1-HCV genotipas (anksčiau negydytiems, neveiksmingai gydytiems arba dėl atkryčio baigusiems gydymo kursą), kai kepenų fibrozė įvertinta 2 ar daugiau balų pagal METAVIR klasifikaciją“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją vaistiniai preparatai *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir* ir *Dasabuvir* būtų įrašyti į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašo (A sąrašas) su sąlygomis, jei pareiškėjas sudarys gydymo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį (toliau – sutartis), kurioje būtų nustatyta: 1. vaistinių preparatų *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir* ir *Dasabuvir* gražintina kainos dalis ir bendra prognozuojama Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto išlaidų suma; 2. numatyta sąlyga, kad PSDF lėšomis bus kompensuojamas tik sėkmingas gydymas šiais vaistiniais preparatais. PSDF biudžeto lėšomis kompensuoti 100 procentų jų įsigijimo išlaidų.

2. Pritarti vaistinio preparato *Simeprevirum*, skirto lėtiniam hepatitui C (TLK-10-AM kodas B18.2) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „sergantiems pažengusia HCV liga, kuriems nustatytas 1-HCV genotipas (anksčiau negydytiems, neveiksmingai gydytiems arba dėl atkryčio baigusiems gydymo kursą), kai kepenų fibrozė įvertinta 2 ar daugiau balų pagal METAVIR klasifikaciją. Skiriama tais atvejais, kai vaistinių preparatų ombitasviro, paritapreviro, ritonaviro ir dasabuviro derinys negalėtų būti skiriamas pagal šių vaistinių preparatų charakteristikos santraukoje nurodytas kontraindikacijas arba nesuderinamumą su kitais kartu vartojamais vaistais.“ Pagal pirmiau minėtą indikaciją vaistinis preparatas *Simeprevirum* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlyga, jei pareiškėjas sudarys sutartį, kurioje būtų nustatyta vaistinio preparato *Simeprevirum* gražintina kainos dalis. PSDF biudžeto lėšomis kompensuoti 100 procentų jų įsigijimo išlaidų.

Privalomojo sveikatos draudimo  
tarybos pirmininkė



Janina Kumpienė