

PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO TARYBA

POSĖDŽIO PROTOKOLAS

2015-08-25 Nr. DT-6

Vilnius

Posėdis įvyko 2015 m. rugpjūčio 25 d. 10 val. Garso įrašas saugomas Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos rinkmenų tarnybinėje stotyje (*serveryje*).

Posėdžio pirmininkė Janina Kumpienė.

Posėdžio sekretorė Simona Gilytė-Ūselienė.

Posėdyje dalyvauja 15 Privalomojo sveikatos draudimo tarybos (toliau – Taryba) narių (sąrašas pridedamas), Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – SAM) ir Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – VLK) vadovai ir specialistai, Prof. J. Valantinas, Prof. habil. dr. A. Ambrozaitis, farmacijos kompanijų atstovai .

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. gruodžio 31 d. įsakymo Nr. V-1127 „Dėl kraujo ir jo komponentų didžiausių leistinių kainų sąrašo patvirtinimo“ pakeitimo.

2. Dėl Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašo (A sąrašo) pakeitimo.

3. Dėl Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo pakeitimo.

4. Dėl vaistinių preparatų, skirtų Krono ligai ir opiniam kolitui gydyti, kompensavimo lygmens padidinimo.

1. SVARSTYTA. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. gruodžio 31 d. įsakymo Nr. V-1127 „Dėl kraujo ir jo komponentų didžiausių leistinių kainų sąrašo patvirtinimo“ pakeitimas.

NUTARTA:

1. Kraujo ir jo komponentų didžiausių leistinių kainų sąrašo (toliau – Sąrašas), patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. gruodžio 31 d. įsakymu Nr. V-1127 „Dėl Kraujo ir jo komponentų didžiausių leistinių kainų sąrašo patvirtinimo“, pakeitimui:

1.1. konservuoto kraujo (1 V = 450 ml ± 50 ml, neapskaitant antikoagulianto) ir jo kainos išbraukimui iš Sąrašo;

1.2. eritrocitų, be leukocitų-trombocitų sluoksnio pridėtiniame tirpale (1 V = 250 ml ± 50 m), ir jų kainos išbraukimui iš Sąrašo;

1.3. trombocitų, gautų iš konservuoto kraujo, be leukocitų (1 V ≥ 40 ml), ir jų kainos išbraukimui iš Sąrašo;

1.4. sukauptųjų trombocitų, gautų iš konservuoto kraujo, be leukocitų (trombocitų skaičius vienete ne mažesnis kaip 2×10^{11}) / sukauptųjų trombocitų, gautų iš konservuoto kraujo, be leukocitų pridėtiniame tirpale (trombocitų skaičius vienete ne mažesnis kaip 2×10^{11}) ir jų kainos (110,53 Eur) įrašymui į Sąrašą.

2. Šio nutarimo 1 punkto įsigaliojimui nuo 2015 m. spalio 1 d.

2. SVARSTYTA. Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašo (A sąrašo) pakeitimas.

NUTARTA:

1. ligos *tuberozinė sklerozė*, kurios kodas Q85.1 pagal Tarptautinės statistinės ligų ir sveikatos sutrikimų klasifikacijos dešimtąjį pataisytą ir papildytą leidimą „Sisteminis ligų sąrašas“ (Australijos modifikacija, TLK-10-AM) įrašymui į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms

gydyti sąrašo (A sąrašas) XVII skyrių „Įgimtos formavimosi ydos, deformacijos, ir chromosomų anomalijos“. Šią ligą kompensuoti 100 procentų Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšomis.

2. šių vaistinių preparatų įrašymui į A sąrašą:

2.1. vaistinio preparato *Everolimus*, skirto tuberozinei sklerozei (TLK-10-AM kodas Q85.1) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „su tuberozinės sklerozės kompleksu (TSK) susijusiai subependinemeinei gigantinių ląstelių astrocitomai gydyti, kai naviko negalima pašalinti chirurginiu būdu“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją skiriamas vaistinis preparatas *Everolimus* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlygomis, jei pareiškėjas: 1. teiks nustatytą derybų metu vaistinio preparato *Everolimus* deklaruotą kainą Lietuvai; 2. pasirašys gydymo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį (toliau – sutartis), kurioje būtų nustatyta prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų suma ir gražintina vaisto kainos dalis. PSDF biudžeto lėšomis kompensuoti 100 procentų jo įsigijimo išlaidų;

2.2. vaistinio preparato *Fluticasone furoate et Vilanterol*, skirto astmai (TLK-10-AM kodas J45) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „vyresniems nei 12 m. pacientams, kuriems įkvepiamieji kortikosteroidai ir prireikus įkvepiami trumpai veikiančieji beta₂ agonistai yra nepakankamai veiksmingi“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją skiriamas vaistinis preparatas *Fluticasone furoate et Vilanterol* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlygomis, jei pareiškėjas: 1. sudarys sutartį, kurioje būtų nustatyta vaistinio preparato *Salmeterolum et Fluticasonum* gražintina kainos dalis; 2. pasirašys sutartį dėl vaistinių preparatų *Fluticasone furoate et Vilanterol*, *Salmeterolum et Fluticasonum*, *Umeclidinum*, *Umeclidinum et Vilanterolum*, kurioje būtų nustatyta bendra prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų suma. PSDF biudžeto lėšomis kompensuoti 100 procentų jo įsigijimo išlaidų;

2.3. vaistinio preparato *Fluticasone furoate et Vilanterol*, skirto lėtinei obstrukcinei plaučių ligai (TLK-10-AM kodas J44) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „kai FEV₁<70 proc. normos ir yra ligos paūmėjimai, nepaisant reguliaraus gydymo bronchus plečiančiais vaistais“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją skiriamas vaistinis preparatas *Fluticasone furoate et Vilanterol* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlygomis, jei pareiškėjas: 1. sudarys sutartį, kurioje būtų nustatyta vaistinio preparato *Salmeterolum et Fluticasonum* gražintina kainos dalis; 2. pasirašys sutartį dėl vaistinių preparatų *Fluticasone furoate et Vilanterol*, *Salmeterolum et Fluticasonum*, *Umeclidinum*, *Umeclidinum et Vilanterolum*, kurioje būtų nustatyta bendra prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų suma. PSDF biudžeto lėšomis kompensuoti 80 procentų jo įsigijimo išlaidų;

2.4. vaistinio preparato *Enzalutamidum*, skirto priešinės liaukos piktybiniam navikui (TLK-10-AM kodas C61) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „metastazavęs, kastracijai atsparus prostatos vėžys, kuris progresavo gydant docetakseliu arba po jo“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją skiriamas vaistinis preparatas *Enzalutamidum* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlygomis, jei pareiškėjas sudarys sutartis kuriose būtų nustatyta: 1. vaistinio preparato *Enzalutamidum* gražintina kainos dalis; 2. bendra prognozuojamų PSDF biudžeto išlaidų suma vaistiniams preparatams *Enzalutamidum* ir *Abirateronum*. PSDF biudžeto lėšomis kompensuoti 100 procentų jo įsigijimo išlaidų;

2.5. 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 3 ar daugiau balų pagal METAVIR klasifikaciją“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją vaistiniai preparatai *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir* ir *Dasabuvir* būtų įrašyti į A sąrašą su sąlygomis, jei pareiškėjas sudarys sutartį, kurioje būtų nustatyta: 1. vaistinių preparatų *Ombitasvir et Paritoprevir et Ritonavir* ir *Dasabuvir* gražintina kainos dalis ir bendra prognozuojama 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.

3. SVARSTYTA. Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų sąrašo pakeitimo.

NUTARTA:

1. Klausimo svarstymą atidėti kitam Tarybos posėdžiui.

4. SVARSTYTA. Vaistinių preparatų, skirtų Krono ligai ir opiniam kolitui gydyti, kompensavimo lygmens padidinimas.

NUTARTA. Padidinti Krono ligai ir opiniam kolitui gydyti kompensuojamųjų vaistinių preparatų kompensavimo lygį nuo 80 procentų iki 90.

Posėdžio pirmininkė

Janina Kumpienė

Posėdžio sekretorė

Simona Gilytė-Ūselienė