

PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO TARYBA

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

2016 m. sausio 13 d. Nr. DT-1/1
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 22 d. posėdyje priimtus sprendimus, Privalomojo sveikatos draudimo taryba n u t a r i a pritarti

1. šių vaistinių preparatų įrašymui į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą):

1.1. vaistinio preparato *Everolimus*, skirto kasos piktybiniais navikams (TLK-10-AM kodas C25) gydyti. Pagal pirmiau minėtą indikaciją skiriamas vaistinis preparatas *Everolimus* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlygomis, jei šio vaistinio preparato gamintojas: 1. teiks nustatytą derybų metu vaistinio preparato deklaruotą kainą Lietuvai; 2. sudarys gydymo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį (toliau – Sutartis), kurioje būtų nustatyta grąžintina vaistinio preparato kainos dalis. Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšomis kompensuojama 100 procentų jo įsigijimo išlaidų;

1.2. vaistinio preparato *Lenalidomidum*, skirto dauginei mielomai (TLK-10-AM kodas C90.0) gydyti, taikant apribojimą „daugine mieloma sergantiems pacientams, kuriems yra atkrytis arba atsparumas vaistiniam preparatui *Bortezomibum* ir kuriems yra diagnozuota 2, 3 ar 4 laipsnio neuropatija“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją skiriamas vaistinis preparatas *Lenalidomidum* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlyga, jei šio vaistinio preparato gamintojas sudarys Sutartį, kurioje būtų nustatyta grąžintina vaistinio preparato kainos dalis bei prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų suma. PSDF biudžeto lėšomis kompensuojama 100 procentų jo įsigijimo išlaidų;

1.3. vaistinio preparato *Metoprololum et Ivabradinum*, skirto III ir IV funkcinės klasės anginai (TLK-10-AM kodas I20.8) gydyti, taikant skyrimo sąlygą „skiriamas suaugusiems pacientams, kurių sinusinis ritmas yra normalus ir širdies susitraukimų dažnis yra ≥ 70 susitraukimų per minutę. *Metoprololum et Ivabradinum* šiuo atveju skiriamas tiems pacientams, kuriems vieni beta adrenoblokatoriai optimaliomis dozėmis nepakankamai veiksmingi. Vaistinį preparatą *Metoprololum et Ivabradinum* 3 pirmus mėnesius skiria ir išrašo gydytojas kardiologas, vėliau – gydytojas kardiologas, šeimos arba vidaus ligų gydytojas. Jeigu krūtinės anginos simptomai nesusilpnėja* per 3 mėnesius nuo gydymo pradžios, gydymą vaistiniu preparatu *Metoprololum et Ivabradinum* būtina nutraukti.

*krūtinės anginos simptomai nesusilpnėja, jeigu: nesuretėja krūtinės anginos priepuolių dažnis ir/arba nesumažėja nitratų suvartojamas kiekis miligramais, ir/arba krūtinės anginos ar jos ekvivalento simptomai nesumažėja nors viena klase, ir/arba objektyvaus ištyrimo metu (VEM, SPECT, krūvio mėginiai su vaistiniais preparatais) nesumažėja išemija“. Pagal pirmiau minėtą indikaciją skiriamas vaistinis preparatas *Metoprololum et Ivabradinum* būtų įrašytas į A sąrašą su sąlyga, jei šio vaistinio preparato gamintojas sudarys Sutartį, kurioje būtų nustatyta prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų suma. PSDF biudžeto lėšomis kompensuojama 80 procentų jo įsigijimo išlaidų;

2. pritarti įrašyti į A sąrašą vaistinio preparato *Abirateronum*, kompensuojamo 100 procentų iš PSDF biudžeto, skirto priešinės liaukos (prostatos) piktybiniais navikams (TLK-10-AM kodas C61) gydyti, nustatytos skyrimo sąlygos „skiriamas priešinės liaukos (prostatos) piktybiniam navikams gydyti sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka“ pakeitimui nauja skyrimo sąlyga „gydymo metu *Abirateronum* gali būti skiriamas tik vieną kartą. Gydymą

skiria specializuotą onkologinę pagalbą teikiančioje asmens sveikatos priežiūros įstaigoje dirbantis gydytojas urologas, gydytojas onkologas chemoterapeutas ar gydytojas onkologas radioterapeutas daugiadalykei komandai, dalyvaujant pirmiau išvardytiems gydytojams, parinkus gydymo taktiką ar nusprendus ją pakeisti. Skirti sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka“.

Vaistinio preparato *Abirateronum* skyrimo sąlygas keisti tik tada, kai šio vaistinio preparato gamintojas 1. sudarys Sutartį, kurioje būtų nustatyta gražintina vaistinio preparato *Abirateronum* kainos dalis bei prognozuojamų PSDF biudžeto išlaidų suma; 2. pakeis vaistinių preparatų *Risperidonum* ir *Paliperidonum palminatatum* Sutarties sąlygas, kaip buvo sutarta derybų metu; 3. teiks nustatytą derybų metu vaistinio preparato *Abirateronum* deklaruotą kainą Lietuvai.

Privalomojo sveikatos draudimo
tarybos pirmininkė



Janina Kumpienė