

**PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO TARYBA**  
**POSĖDŽIO PROTOKOLAS**

2012 m. liepos 4 d. Nr. DT-6  
Vilnius

**DARBOTVARKĖ:**

1. Dėl Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti sąrašo (A sąrašo) pakeitimo.
  2. Dėl vaistinių preparatų, kurie buvo įrašyti į Centralizuotai perkamų vaistų sąrašą įrašymo į Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti sąrašą.
  3. Dėl lėšų skyrimo iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto rezervo.
  4. Dėl Sveikatos draudimo įstatymo 26 straipsnio 2 dalies pakeitimo įstatymo projekto, atsižvelgiant į Lietuvos vyriausiojo administracinio teismo nutartis dėl teritorinių ligonių kasų sutarčių su asmens sveikatos priežiūros įstaigomis sudarymo.
1. SVARSTYTA. Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti sąrašo (A sąrašo) pakeitimas.

**NUTARTA:**

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

1.1. vaistinio preparato Erlotinibum nesmulkiaūsteliniam plaučių vėžiui (kodas C34 pagal TLK-10-AM) gydyti, įrašant į A sąrašą šio preparato skyrimo sąlygą: „Lokaliai progresavusiam arba metastazavusiam nesmulkiųjų lūsteliiū plaučių vėžiui, kuriam būdingos EAFR tirozinkinazę aktyvinančios mutacijos, gydyti. Skiriama sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka“. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentū Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšomis su sąlyga, kad vaisto gamintojas įsipareigos sudaryti su Valstybine ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – VLK) PSDF biudžeto išlaidū kompensuojamajam vaistui Erlotinibum valdymo sutartį ir kompensuoti EAFR mutacijū tyrimū atlikimo išlaidas;

1.2. vaistinių preparatū Azitromycinum, Cefuroximum, Ciprofloxacinum, Claritromycinum cistinei fibrozei (kodas E84 pagal TLK-10-AM) gydyti ir jų įsigijimo išlaidū kompensavimui 100 procentū iš PSDF biudžeto;

1.3. vaistinio preparato Paliperidonum palmitatum schizofrenijai (kodas F20 pagal TLK-10-AM) gydyti. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentū PSDF biudžeto lėšomis su sąlyga, kad vaisto gamintojas įsipareigos – sudaryti su VLK PSDF biudžeto kompensuojamajam vaistui Risperidonum injekciniai valdymo sutarties pakeitimā, kuris bus papildytas vaistiniu preparatu Paliperidonum palmitatum, ir numatyta bendra prognozuojama PSDF biudžeto išlaidū suma vaistiniams preparatams Risperidonum injekciniai, Paliperidonum palmitatum ir UAB „Eli Lilly Lietuva“ vaistui Olanzapino pamoato monohidratui;

1.4. vaistinio preparato Telmisartanum et Amlodipinum suaugusiųjų žmonių pirminei hipertenzijai (kodai I10-I12, I15 pagal TLK-10-AM) gydyti. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 80 procentū PSDF biudžeto lėšomis su sąlyga, kad vaistinio preparato Telmisartanum et Amlodipinum gamintojas taikys tokiū nuolaidā paciento priemokai, kad priemoka po nuolaidos atitiktū pigiausių tos grupės atskirijų sudedamųjų daliū paciento priemokoms ir mažėjant pigiausių tos grupės atskirijų sudedamųjų daliū pacientū priemokoms, atitinkamai mažintū vaistinio preparato Telmisartanum et Amlodipinum paciento priemokā arba didintū paciento priemokai taikomā nuolaidā;

1.5. vaistinio preparato Kalcio acetato/ sunkaus magnio subkarbonato pacientū, sergančių inkstū nepakankamumu ir gydymoms hemodialize arba peritone dialize hiperfosfatemijai (kodas Z49 pagal TLK-10-AM) gydyti, įrašant į A sąrašā šio preparato skyrimo sąlygā: „neskiriama, jeigu kalcio koncentracija kraujyje yra >2,55 mmol/l ir/arba PTH kraujyje < 15,8 pmol/l“. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentū PSDF biudžeto lėšomis su sąlyga, kad vaisto gamintojas įsipareigos sudaryti su VLK PSDF biudžeto išlaidū valdymo sutartį.

2. Pritarti ligos „Psoriazinis artritas (80 %)“ (kodas M07 pagal TLK-10-AM) ir jai gydyti skirtū vaistinių preparatū Methotrexatum ir Sulfasalazinum įrašymui į XIII skyriū „Jungiamojo audinio ir skeleto–raumenų sistemos ligos“. Pritariama, kad vaistinių preparatū Methotrexatum ir Sulfasalazinum bazinė kaina būtų kompensuojama 80 procentū PSDF biudžeto lėšomis.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinių preparatū, kurie buvo įrašyti į Centralizuotai perkamū vaistū sąrašā įrašymo į Ligū ir kompensuojamųjų vaistinių preparatū joms gydyti sąrašā.

**NUTARTA:**

1. Pritarti šių vaistinių preparatū perkėlimui iš Centralizuotai perkamū vaistinių preparatū ir medicinos pagalbos priemoniū sąrašo į Ligū ir kompensuojamųjų vaistinių preparatū joms gydyti sąrašā (toliau – A sąrašā):

1.1. vaistinio preparato Sunitinibum progresavusiam ir (arba) metastazavusiam inkstū vėžiui (MILV) (TLK-10-AM kodai C64, C65) gydyti. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentū Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšomis, jei gamintojas įvykdys nurodytas sąlygas: 1) vaisto gamintojas įsipareigos sudaryti su Valstybine ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – VLK) PSDF biudžeto išlaidū kompensuojamajam vaistui Sunitinibum valdymo sutartį, pagal kuriā vaisto gamintojas kas ketvirtį

grąžins atitinkamą dalį visų faktinių PSDF biudžeto išlaidų vaistiniam preparatui Sunitinibum kompensuoti sumos; 2) jei vaisto gamintojas sutiks sudaryti PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutartį, kurioje būtų numatyta prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutarties kompensuojamajam vaistui Sunitinibum suma;

1.2. vaistinio preparato Nilotinibum lėtinei mieloleukemijai (TLK-10-AM kodas C92.1) gydyti, numatant skyrimo sąlygą „skiriama kai gydymas vaistiniu preparatu Imatinibum yra neefektyvus ir tik gavus VLK sutikimą“. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis, jei gamintojas įvykdys nurodytas sąlygas: 1) vaisto gamintojas įsipareigos sudaryti su VLK PSDF biudžeto išlaidų kompensuojamajam vaistui Nilotinibum valdymo sutartį, pagal kurią vaisto gamintojas kas ketvirtį grąžins atitinkamą dalį visų faktinių PSDF biudžeto išlaidų vaistiniam preparatui Nilotinibum kompensuoti sumos; 2) jei vaisto gamintojas sutiks sudaryti PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutartį, kurioje būtų numatyta bendra prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutarties kompensuojamiems vaistams Nilotinibum ir Dasatinibum suma;

1.3. vaistinio preparato Imatinibum lėtinei mieloleukemijai, ūminei limfocitinei leukemijai (TLK-10-AM kodai C91.0, C92.1) gydyti ir adjuvantiniam virškinamojo trakto stromos piktybinių navikų (TLK-10-AM kodai C15-C20) gydymui, numatant virškinamojo trakto stromos navikų (TLK-10-AM kodai C15-C20) gydymui skyrimo sąlygą: „skiriama adjuvantiniam suaugusiųjų, kuriems po atliktos Kit (CD 117) teigiamo VTSN rezekcijos yra reikšmingai padidėjusi recidyvo rizika, gydymui“. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis su sąlyga, kad vaisto gamintojas įsipareigos sudaryti su VLK PSDF biudžeto išlaidų kompensuojamajam vaistui Imatinibum valdymo sutartį, kurioje būtų numatyta prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutarties kompensuojamajam vaistui Imatinibum suma;

1.4. vaistinio preparato Dasatinibum lėtinei mieloleukemijai (TLK-10-AM kodas C92.1) gydyti, numatant skyrimo sąlygą „skiriama kai gydymas vaistiniu preparatu Imatinibum yra neefektyvus ir tik gavus VLK sutikimą“. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis su sąlyga, kad vaisto gamintojas įsipareigos sudaryti PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutartį, kurioje būtų numatyta bendra prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutarties kompensuojamiems vaistams Nilotinibum ir Dasatinibum suma;

1.5. vaistinio preparato Octreotidum akromegalijai (TLK-10-AM kodas E22.0) gydyti ir funkciniais skrandžio, žarnyno, kasos endokrininiams navikams ir neuroendokrininiams navikams (TLK-10-AM kodai C16-C20, C25) gydyti, numatant endokrininiams ir neuroendokrininiams navikams gydyti skyrimo sąlygą „skiria gydytojų onkologų - chemoterapeutų konsiliumo sprendimu, tik histologiškai patvirtinus neuroendokrininį naviką, pacientams, kurių ECOG <= 2“. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis, jei vaisto gamintojas įvykdys nurodytas sąlygas: 1) vaisto gamintojas įsipareigos sudaryti su VLK PSDF biudžeto išlaidų kompensuojamajam vaistiniam preparatui Octreotidum valdymo sutartį, pagal kurią vaisto gamintojas kas ketvirtį grąžins atitinkamą dalį visų faktinių PSDF biudžeto išlaidų vaistiniam preparatui Octreotidum kompensuoti sumos; 2) jei vaisto gamintojas sutiks sudaryti PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutartį, kurioje būtų numatyta prognozuojama PSDF biudžeto išlaidų valdymo sutarties kompensuojamajam vaistui Octreotidum suma;

1.6. vaistinio preparato Zidovudinum et Lamivudinum žmogaus imunodeficito viruso ligai (TLK-10-AM kodai B20-B24) gydyti. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų skaičiuojama vadovaujantis Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių, kurių įsigijimo išlaidos kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų, bazinių kainų apskaičiavimo tvarkos aprašo (toliau – Tvarkos aprašas), patvirtinto Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. rugpjūčio 13 d. nutarimu Nr. 994 (Žin., 2005, Nr. 67-2402; 2009, Nr. 158-7191) 12 punktu kaip nesudėtinio vaistinio preparato ir būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis, jei vaistinio preparato Zidovudinum et Lamivudinum gamintojas sutiks sudaryti PSDF biudžeto išlaidų kompensuojamajam vaistui Zidovudinum et Lamivudinum valdymo sutartį, pagal kurią vaisto gamintojas kas ketvirtį grąžins atitinkamą dalį visų faktinių PSDF biudžeto išlaidų vaistiniam preparatui Zidovudinum et Lamivudinum kompensuoti sumos;

1.7. vaistinio preparato Abacavirum et Lamivudinum žmogaus imunodeficito viruso ligai (TLK-10-AM kodai B20-B24) gydyti. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų skaičiuojama vadovaujantis Tvarkos aprašo 12 punktu kaip nesudėtinio vaistinio preparato ir būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis, jei vaistinio preparato gamintojas sutiks sudaryti PSDF biudžeto išlaidų kompensuojamajam vaistui Abacavirum et Lamivudinum valdymo sutartį, pagal kurią vaisto gamintojas kas ketvirtį grąžins atitinkamą dalį visų faktinių PSDF biudžeto išlaidų vaistiniam preparatui Abacavirum et Lamivudinum kompensuoti sumos;

1.8. vaistinio preparato Lopinavirum et Ritonavirum žmogaus imunodeficito viruso ligai (TLK-10-AM kodai B20-B24) gydyti. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų skaičiuojama vadovaujantis Tvarkos aprašo 12 punktu kaip nesudėtinio vaistinio preparato ir būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis.

1.9. vaistinio preparato Efavirezum žmogaus imunodeficito viruso ligai (TLK-10-AM kodai B20-B24) gydyti. Pritariama, kad šio vaistinio preparato bazinė kaina būtų kompensuojama 100 procentų PSDF biudžeto lėšomis, jei vaistinio preparato gamintojas sutiks sudaryti PSDF biudžeto išlaidų kompensuojamajam vaistui Efavirezum valdymo sutartį, pagal kurią vaisto gamintojas kas ketvirtį grąžins atitinkamą dalį visų faktinių PSDF biudžeto išlaidų vaistiniam preparatui Efavirezum kompensuoti sumos;

2. Pritarti ligos „Žmogaus imunodeficito viruso [ŽIV] sukelta liga (100 %)“ įrašymui į Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti sąrašo (A sąrašo) I SKYRIŲ „INFEKČINĖS IR PARAZITINĖS LIGOS“, vadovaujantis Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti, Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių įrašymo į sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymu Nr. 159 (Žin., 2002, Nr. 39-1450; 2011, Nr. 77-3764; 2012, Nr. 24-11130, Nr. 47-2311) 36 ir 36 1 punktais.

3. Pritarti vaistinių preparatų, nurodytų 1.1–1.9 punktuose įrašymui į A sąrašą tik gavus iš VLK informaciją dėl vaistinių preparatų likučių, prieš 30 d. iki jų likučių pabaigimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose.

3. SVARSTYTA. Dėl lėšų skyrimo iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto rezervo.

NUTARTA:

1. Pritarti siūlymui skirti iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto rezervo 7 193 tūkst. (septyni mln. vieną šimtą devyniasdešimt trys tūkst.) litų vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms, centralizuotai perkamiems pagal Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto 04 išlaidų straipsnį „Centralizuotai perkamų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidoms apmokėti“.

2. Pritarti 2012 metų galūnių, sąnarių ir organų protezavimo, protezų įsigijimo bei centralizuotai iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto apmokamų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašo pakeitimui (pridedama prie nutarimo).

4. SVARSTYTA. Sveikatos draudimo įstatymo 26 straipsnio 2 dalies pakeitimo įstatymo projekto, atsižvelgiant į Lietuvos vyriausiojo administracinio teismo nutartis dėl teritorinių ligonių kasų sutarčių su asmens sveikatos priežiūros įstaigomis sudarymo.

NUTARTA:

1. Pritarti siūlymui keisti Sveikatos draudimo įstatymo 26 str. 2 d. nuostatą dėl ASPĮ ir TLK sutarčių sudarymo, pažymint, kad sutarčių sudarymo tvarką nustato sveikatos apsaugos ministras įvertinęs Tarybos ir VLK nuomones.

2. Pritarti siūlymui, kad ASPĮ, siekdama gauti leidimą teikti paslaugas, kurios nėra įtrauktos į 2011-2012 m. sutartį su TLK, turi kreiptis į SAM sudarytą Leidimų teikti iš PSDF biudžeto lėšų apmokamas naujo profilio stacionarines asmens sveikatos priežiūros paslaugas išdavimo/atsisakymo išduoti komisiją.

3. Pritarti siūlymui, kad Taryba negali vertinti TLK sutarčių su ASPĮ sudarymo (ar papildymo) dėl atitinkamų paslaugų teikimo 2009, 2010 metais, kadangi LR Civilinis kodeksas, įstatymai ir kiti teisės aktai neleidžia sukurti sutartinių santykių atgaline data.

Pirmininkė Janina Kumpienė  
Sekretorė Aurelija Simaškienė