



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2010 M. GEGUŽĖS 3 D. ĮSAKYMO NR. V-384 „DĖL ŽMOGAUS IMUNODEFICITO VIRUSO LIGOS DIAGNOSTIKOS IR GYDYMO, KOMPENSUOJAMO IŠ PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO LĖŠŲ, TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

2020 m. liepos 22 d. Nr. V-1704

Vilnius

P a k e i ė i u Žmogaus imunodeficito viruso ligos diagnostikos ir gydymo, kompensuojamo iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų, tvarkos aprašą, patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymu Nr. V-384 „Dėl Žmogaus imunodeficito viruso ligos diagnostikos ir gydymo, kompensuojamo iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų, tvarkos aprašo patvirtinimo“:

1. Papildau 6.1.19 papunkčiu:
„6.1.19. atipinė išplitusi leišmaniozė (diagnozuojama pagal TLK-10-AM kodu B20 žymima liga);“.
2. Papildau 6.1.20 papunkčiu:
„6.1.20. amerikinės tripanosomozės reaktyvacija (meningitas arba miokarditas) (diagnozuojama pagal TLK-10-AM kodu B20 žymima liga);“.
3. Papildau 6.1.21 papunkčiu:
„6.1.21. peniciliozė, išplitusi (diagnozuojama pagal TLK-10-AM kodu B20 žymima liga).“
4. Papildau 13.1.3 papunkčiu:
„13.1.3. 1 NATI ir 1 II (sudėtinis vaistinis preparatas dolutegraviras ir lamivudinas), jei neaptinkamas HBsAg, ŽIV-RNR < 500 000 kop/ml, CD4 > 200 ląst/mm³.“
5. Pakeičiu 13.2 papunktį ir jį išdėstau taip:
„13.2. Alternatyvieji ART vaistų deriniai:
13.2.1. 2 NATI (sudėtinis vaistinis preparatas abakaviras ir lamivudinas arba sudėtinis vaistinis preparatas tenofoviras ir emtricitabinas) ir 1 NNATI (efavirenzas);
13.2.2. 2 NATI ir 1 NNATI (sudėtinis vaistinis preparatas doravirinas ir lamivudinas, ir tenofoviras);
13.2.3. 2 NATI (sudėtinis vaistinis preparatas lamivudinas ir zidovudinas) ir 1 II (raltegraviras, dolutegraviras) arba 1 PI (darunaviras, lopinaviras) su ritonaviru arba kobicistatu stiprinančiomis dozėmis, arba 1 NNATI (efavirenzas).“
6. Papildau 13.9 papunkčiu:
„13.9. Vaisingo amžiaus moteriai, planuojančiai pastoti arba negalinčiai užtikrinti patikimos kontracepcijos, neskiriamas dolutegraviras dėl potencialios nervinio vamzdžio defekto rizikos, kai vartojamas pastojimo ar 8 savaites po jo metu.“
7. Papildau 20.5.3¹ papunkčiu:
„20.5. 3¹. iš II rekomenduojamas raltegraviras;“.
8. Pakeičiu 20.5.6 papunktį ir jį išdėstau taip:
„20.5.6. nėštumo metu neskiriami efavirenzas, kobicistato deriniai su kitais vaistais, dolutegraviras pirmąsias 8 nėštumo savaites, doravirinas.“

9. Pakeičiu 3 priedo 1.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„1.1.	Plazmos ŽIV RNR	+	Kartą per metus	Prieš pradėdant ART **	Po 1–2 mėn. po ART pradžios ar keitimo, vėliau – kas 3–6 mėn.“
-------	-----------------	---	-----------------	------------------------	--

10. Pakeičiu 5 priedo I skyriaus „Antiretrovirusiniai vaistai suaugusiųjų ŽIV ligai gydyti“ 1.11 papunktį ir jį išdėstau taip:

„1.11.	Emtricitabinas ir tenofoviro dizoproksilas (sudėt. prep.)	200 mg / 245 mg 1 kartą per parą	Kompensuojamas“
--------	---	----------------------------------	-----------------

11. Papildau 5 priedo I skyrių „Antiretrovirusiniai vaistai suaugusiųjų ŽIV ligai gydyti“ 2.5 punkčiu:

„2.5.	Doravirinas DOR <i>Doravirinum</i>	100 mg 1 kartą per parą	Nekompensuojamas“
-------	---------------------------------------	-------------------------	-------------------

12. Pakeičiu 5 priedo I skyriaus „Antiretrovirusiniai vaistai suaugusiųjų ŽIV ligai gydyti“ 5.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„5.1.	Raltegraviras, RAL <i>Raltegravirum</i>	400 mg 2 kartus per parą arba 600 mg 2 tab. 1 kartą per parą	Kompensuojamas“
-------	--	---	-----------------

13. Pakeičiu 5 priedo I skyriaus „Antiretrovirusiniai vaistai suaugusiųjų ŽIV ligai gydyti“ 7 punktą ir jį išdėstau taip:

„7. Sudėtiniai įvairių antiretrovirusinių vaistų grupių deriniai			
7.1.	Efavirezas ir emtricitabinas ir tenofoviro dizoproksilis	600 mg / 200 mg / 245 mg 1 kartą per parą	Nekompensuojamas
7.2.	Emtricitabinas ir rilpivirinas ir tenofoviro dizoproksilis	200 mg / 25 mg / 245 mg 1 kartą per parą	Nekompensuojamas
7.3.	Elvitegraviras ir kobicistatas ir emtricitabinas ir tenofoviro dizoproksilis	150 mg / 150 mg / 200 mg / 245 mg 1 kartą per parą, valgant	Nekompensuojamas
7.4.	Abakaviras ir lamivudinas ir dolutegraviras	600 mg / 300 mg / 50 mg 1 kartą per parą	Kompensuojamas
7.5.	Dolutegraviras ir lamivudinas	50mg / 300 mg 1 kartą per parą	Kompensuojamas
7.6.	Doravirinas ir lamivudinas ir tenofoviro dizoproksilis	100 mg/300 mg/ 245 mg 1 kartą per parą	Kompensuojamas
7.7.	Raltegraviras ir lamivudinas	150 mg / 300 mg 2 kartus per parą	Nekompensuojamas
7.8.	Darunaviras ir kobicistatas ir emtricitabinas ir tenofoviro alafenamido fumaratas	800 mg/150 mg/200 mg/10 mg 1 kartą per parą, valgant	Nekompensuojamas“

14. Pakeičiu 7 priedo 8 punktą ir jį išdėstau taip:

„8. AIDS diagnozė pagal Europos AIDS atvejo apibrėžimą (pažymėkite visas diagnozuotas AIDS indikacines ligas):

- ☐ Dauginės ar pasikartojančios bakterinės infekcijos vaikams iki 13 metų (B20)
- ☐ Citomegalo viruso (toliau – CMV) liga (išskyrus kepenų, blužnies, limfinių mazgų pažeidimą) (B20)
- ☐ CMV retinitas (B20)
- ☐ *Herpes simplex*, lėtinis išopėjimas (-ai), trunkantis (-ys) ilgiau kaip 1 mėn., ar ezofagitas, bronchitas ar pneumonitas (B20)
- ☐ Ekstrapulmoninė ar išplitusi histoplazmozė (B20)
- ☐ Žarnyno izosporozė, kai viduriavimas trunka ilgiau kaip 1 mėn. (B20)
- ☐ Trachėjos, bronchų ar plaučių kandidozė (B20)

- ☐ Stemplės kandidozė (B20)
- ☐ Išplitusi arba ekstrapulmoninė kokcidiozė (B20)
- ☐ Ekstrapulmoninė kriptokokozė (B20)
- ☐ Žarnyno kriptosporidiozė, kai viduriavimas trunka ilgiau kaip 1 mėn. (B20)
- ☐ Limfocitinis intersticinis pneumonitas vaikams iki 13 metų (B22)
- ☐ Ekstrapulmoninė ar išplitusi *Mycobacterium avium* komplekso ar *Mycobacterium kansasii* infekcija (B20)
 - ☐ Plaučių *Mycobacterium tuberculosis* infekcija suaugusiesiems ir vaikams nuo 13 metų (B20)
 - ☐ Ekstrapulmoninė *Mycobacterium tuberculosis* infekcija (B20)
 - ☐ Išplitusi ar ekstrapulmoninė kitų ar neidentifikuotų rūšių mikobakteriozė (B20)
 - ☐ *Pneumocystis jirovecii* pneumonija (B20)
 - ☐ Pneumonija, bakterinė recidyvuojanti (2 ar daugiau epizodų per 12 mėn.) (B20)
 - ☐ Recidyvuojanti *Salmonella* septicemija (ne tifoidas) (B20)
 - ☐ Smegenų toksoplazmozė (B20)
 - ☐ Invazinis gimdos kaklelio vėžys (B21)
 - ☐ Kaposi sarkoma (B21)
 - ☐ Limfoma, Berkito (Burkitt) ar panašaus tipo (B21)
 - ☐ Limfoma, imunoblastinė ar panašaus tipo (B21)
 - ☐ Limfoma, pirminė smegenų (B21)
 - ☐ Limfoma, neidentifikuota (B21)
 - ☐ Progresuojanti daugiažidininė leukoencefalopatija (B20)
 - ☐ ŽIV sukelta encefalopatija (demencija) (B22)
 - ☐ ŽIV sukeltas išsekimo sindromas (B22)
 - ☐ atipinė išplitusi leišmaniozė (B20)
 - ☐ amerikinės tripanosomozės reaktyvacija (meningitas arba miokarditas) (B20)
 - ☐ peniciliozė, išplitusi (B20)“.

15. Pakeičiu 8 priedo 13 punktą ir jį išdėstau taip:

„13. Skirti antiretrovirusiniai vaistai

Nukleozidiniai atvirkštinės transkriptazės inhibitoriai ☐ Abakaviras, ABC ☐ Didanozinas, ddI ☐ Emtricitabinas, FTC ☐ Lamivudinas, 3TC ☐ Stavudinas, d4T ☐ Tenofoviro dizoproksilis, TDF ☐ Zidovudinas, AZT Sudėtiniai preparatai: ☐ Abakaviras ir lamivudinas ☐ Abakaviras ir lamivudinas, ir zidovudinas ☐ Emtricitabinas ir tenofoviro dizoproksilis ☐ Emtricitabinas ir tenofoviro alafenamido fumaratas, TAF ☐ Lamivudinas ir zidovudinas Nenukležozidiniai atvirkštinės transkriptazės inhibitoriai	Proteazės inhibitoriai ☐ Atazanaviras, ATV ☐ Darunaviras, DRV ☐ Fosamprenaviras, FPV ☐ Indinaviras, IDV ☐ Ritonaviras, r ☐ Sakvinaviras, SQV ☐ Tipranaviras, TPV ☐ Kobicistatas, c Sudėtiniai preparatai: ☐ Darunaviras ir kobicistatas, DRV/c ☐ Lopinaviras ir ritonaviras, LPV/r ☐ Atazaviras ir kobicistatas, ATV/c Fuzijos inhibitoriai ☐ Enfuvirtidas, ENF Integrazės inhibitoriai ☐ Raltegraviras, RAL ☐ Dolutegraviras, DTG ☐ Elvitegraviras, EVG Koreceptorių antagonistai
---	---

☐ Efavirenzas, EFV ☐ Etravirinas, ETR ☐ Nevirapinas, NVP ☐ Rilpivirinas, RPV	☐ Maravirokas, MVC Sudėtiniai įvairių antiretrovirusinių vaistų grupių deriniai: ☐ Efavirenzas ir emtricitabinas, ir tenofoviro dizoproksilis ☐ Emtricitabinas ir rilpivirinas, ir tenofoviro dizoproksilis ☐ Elvitegraviras ir kobicistatas, ir emtricitabinas, ir tenofoviro dizoproksilis ☐ Abakaviras ir lamivudinas, ir dotulegraviras ☐ Dolutegraviras ir lamivudinas ☐ Doravirinas ir lamivudinas, ir tenofoviro dizoproksilis ☐ Raltegraviras ir lamivudinas ☐ Darunaviras ir kobicistatas, ir emtricitabinas, ir tenofoviro alafenamido fumaratas Kiti (įrašyti) “
---	---

Susisiekimo ministras, pavaduojantis
sveikatos apsaugos ministrą

Jaroslav Narkevič

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	„Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymo Nr. V-384 „Dėl Žmogaus imunodeficito viruso ligos diagnostikos ir gydymo, kompensuojamo iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų, tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“
Dokumento registracijos data ir numeris	2020-07-22 Nr. V-1704
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Vizavimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	ALVYDA NAUJOKAITĖ, Patarėja, Asmens sveikatos departamento Specializuotos sveikatos priežiūros skyrius
Sertifikatas išduotas	ALVYDA NAUJOKAITĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-07-22 15:08:50
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2020-07-22 15:23:52
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2018-11-14 - 2021-11-13
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Jaroslav Narkevič, Susisiekimo ministras
Sertifikatas išduotas	JAROSLAV,NARKEVIČ
Parašo sukūrimo data ir laikas	2020-07-22 15:47:43
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2020-07-22 15:48:08
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016, AS Sertifitseerimiskeskus EE
Sertifikato galiojimo laikas	2019-08-22 - 2024-08-20
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	-
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Signa 2010 (1.2.0.v20180724-8294)
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Metadata entry "Reception date" must be specified Metadata entry "Registration No. of the reception" must be specified Metadata entry "Receiver" must be specified Metadata entry "Index of the case (volume) the document is assigned to" must be specified Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2020-07-24)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=0bd16301cc1611ea8f4ce1816a470b26
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2020-07-24 01:26:01 TAIS