



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2019 M. RUGSĖJO 18 D. ĮSAKYMO NR. V-1066 „DĖL 2019 M. KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ KAINYNŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

2019 m. lapkričio 12 d. Nr. V-1290

Vilnius

Vadovaudamasis Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. balandžio 6 d. įsakymu Nr. V-267 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo, Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos tvarkos aprašo ir Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių prekybos antkainių sąrašo ir jų taikymo reikalavimų patvirtinimo“, 23.3 ir 23.6 papunkčiais:

1. P a k e i ĉ i u 2019 m. kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną, patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2019 m. rugsėjo 18 d. įsakymu Nr. V-1066 „Dėl 2019 m. kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno patvirtinimo“:

1. 1. Pakeičiu 4.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„4.1. 2019 m. kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno 163–165, 218, 279, 346, 377, 404, 420, 421, 427–431, 436, 437, 452–455, 457, 458, 460, 498, 511, 544, 555, 556, 611, 613, 624, 674, 703, 770, 771–773, 776, 777, 786, 797 ir 850 grupėms priskiriami vaistiniai preparatai, 396 grupei priskiriamas vaistinis preparatas „Bydureon 2 mg milteliai ir tirpiklis pailginto atpalaidavimo injekcinei suspensijai užpildytame švirkštiklyje N4x1“ (AstraZeneca AB, Švedija) ir vaistinis preparatas „Victoza 6 mg/ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkštiklyje 3.0 ml N2“ (Novo Nordisk A/S, Danija), 612 grupei priskiriamas vaistinis preparatas „Zibor 25 000 anti-Xa TV/ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte 0,4 ml N2“ (Menarini International Operations Luxembourg S. A., Liuksemburgas) ir vaistinis preparatas „Zibor 25 000 anti-Xa TV/ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte 0,3 ml N2“ (Menarini International Operations Luxembourg S. A., Liuksemburgas), 769 grupei priskiriamas vaistinis preparatas „Foradil Aerolizer 12 µg įkvepiamieji milteliai (kietosios kapsulės) N60“ (SIA Novartis Baltics, Latvija), vaistinis preparatas „Onbrez Breezhaler 300 µg įkvepiamieji milteliai (kietosios kapsulės) N30 ir inhaliatorius“ (Novartis Europharm Ltd.), vaistinis preparatas „Onbrez Breezhaler 150 µg įkvepiamieji milteliai (kietosios kapsulės) N30 ir inhaliatorius“ (Novartis Europharm Ltd.) ir vaistinis preparatas „Serevent Diskus 50 µg/dozėje dozuoti įkvepiamieji milteliai 60 dozių ir inhaliatorius N1“ (GlaxoSmithKline Lietuva, UAB), taip pat 820 grupei priskiriamas vaistinis preparatas „Forsteo 20 µg/80 µl injekcinis tirpalas 2,4 ml N1“ (Eli Lilly Nederland B.V., Nyderlandai) skiriami ir išrašomi tik gydymui, pradėtam iki šio įsakymo įsigaliojimo, tęsti;“

1. 2. Pakeičiu nurodytuoju įsakymu patvirtintą 2019 m. kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną:

2. N u s t a t a u, kad šis įsakymas įsigalioja 2019 m. lapkričio 18 d.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

1.2.1. Pakeičiu 247 grupę ir ją išdėstau taip:

„247	Carvedilolum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C07AG02	Talliton 25 mg tabletės N30 (EGIS Pharmaceuticals PLC, Vengrija)	buteliukas	3.09	0.14	0.45	0.76	1.69	1004158
247	Carvedilolum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C07AG02	CarvedilolHEXAL 12,5 mg tabletės N30 (Hexal AG, Vokietija)	lizdinė plokštelė	2.34	0.14	0.37	0.61	1.31	1003895
247	Carvedilolum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C07AG02	Talliton 12,5 mg tabletės N30 (EGIS Pharmaceuticals PLC, Vengrija)	buteliukas	2.34	0.14	0.37	0.61	1.31	1004157
247	Carvedilolum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C07AG02	CarvedilolHEXAL 6,25 mg tabletės N30 (Hexal AG, Vokietija)	lizdinė plokštelė	1.96	0.33	0.53	0.72	1.31	1003893“

1.2.2. Pakeičiu 337 grupę ir ją išdėstau taip:

„337	Doxazosinum 100 mg, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	C02CA04	Doxonex SR 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30 (Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija)	lizdinė plokštelė	5.01	0.30	0.80	1.30	2.81	1005382
337	Doxazosinum 100 mg, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	C02CA04	Doxazosin Actavis 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N90 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	11.87	1.12	2.31	3.49	7.06	1060959
337	Doxazosinum 100 mg, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	C02CA04	Doxazosin Actavis 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	5.01	0.48	0.98	1.48	2.99	1005543
337	Doxazosinum 100 mg, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	C02CA04	CARDURA XL 4 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N90 (Pfizer Europe MA EEIG, Belgija)	lizdinė plokštelė	11.87	1.94	3.13	4.31	7.88	1004145“

1.2.3. Pakeičiu 388 grupę ir ją išdėstau taip:

„388	Etanerceptum 100 mg, injekciniai, paprasto atpalaidavimo, 25 mg	L04AB01	Enbrel 25 mg injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte N4 (+ 4 alkoholiu suvilgyti tamponai) (Pfizer Europe MA EEIG, Belgija)	užpildytas švirkštas	350.30	1.45	36.48	71.51	176.60	1027998
388	Etanerceptum 100 mg, injekciniai, paprasto atpalaidavimo, 25 mg	L04AB01	Enbrel 25 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui N4 (+4 užpildyti švirkštai + 4 adatos + 4 adapteriai + 8 tamponai, suvilgyti spiritu) (Pfizer Europe MA EEIG, Belgija)	flakonas	350.30	1.45	36.48	71.51	176.60	1028004“

1.2.4. Pakeičiu 451 grupę ir ją išdėstau taip:

„451	Gliclazidum 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	A10BB09	DIAPREL MR 60 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N60 (Les Laboratoires Servier, Prancūzija)	lizdinė plokštelė	4.43	0.25	0.69	1.14	2.47	1005370
451	Gliclazidum 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	A10BB09	Gliclazide Actavis 60 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N120 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	7.27	0.67	1.40	2.12	4.31	1076593
451	Gliclazidum 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	A10BB09	Gliclazide Actavis 60 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N60 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	4.43	0.52	0.96	1.41	2.74	1076591

451	Gliclazidum 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	A10BB09	DIAPREL MR 60 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N120 (Les Laboratoires Servier, Prancūzija)	lizdinė plokštelė	7.27	1.30	2.03	2.75	4.94	1052558
451	Gliclazidum 1 g, geriamieji, kieti, pailginto atpalaidavimo	A10BB09	Gliclada 30 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N60 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)	lizdinė plokštelė	3.01	3.83	4.13	4.43	5.34	1004843“

1.2.5. Pakeičiu 470 grupę ir ją išdėstau taip:

„470	Hydrocortisonum 100 mg, geriamieji kieti, paprasto atpalaidavimo	H02AB09	Hydrocortisonum 20 mg tabletės N20 (Nenurodyta, Nežinoma)	nenurodyta	5.20	0.31	0.83	1.35	2.91	1005162
470	Hydrocortisonum 100 mg, geriamieji kieti, paprasto atpalaidavimo	H02AB09	Hisone 10 mg tabletės N200 (Nenurodyta)	lizdinė plokštelė	64.47	1.21	7.66	14.10	33.45	1088485“

1.2.6. Pakeičiu 521 grupę ir ją išdėstau taip:

„521	Leflunomidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	L04AA13	Leflunomide Sandoz 20 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Lex ano, UAB, Lietuva)	buteliukas	22.22	0.89	3.11	5.33	12.00	1087022
521	Leflunomidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	L04AA13	Leflunomide Sandoz 20 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Actiofarma, UAB, Lietuva)	buteliukas	22.22	1.62	3.84	6.06	12.73	1086030
521	Leflunomidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	L04AA13	Arava 20 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vokietija)	buteliukas	22.22	1.63	3.85	6.07	12.74	1007030“

1.2.7. Pakeičiu 655 grupę ir ją išdėstau taip:

„655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	Olmesartan medoxomil/Hydrochlorothiazide Actavis 20 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	4.88	0.91	1.40	1.89	3.35	1080960
655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	POLMEPUR 20 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija)	lizdinė plokštelė	4.88	0.91	1.40	1.89	3.35	1081301
655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	Olmesartan/HCT Actavis 20 mg/25 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Actiofarma, UAB, Lietuva)	lizdinė plokštelė	5.69	2.40	2.97	3.54	5.25	1085698
655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	Olmesartan/HCT Actavis 20 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Actiofarma, UAB, Lietuva)	lizdinė plokštelė	5.11	1.34	1.85	2.36	3.90	1085699
655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	Olmesartan/HCT Actavis 40 mg/25 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Actiofarma, UAB, Lietuva)	lizdinė plokštelė	8.64	2.92	3.78	4.65	7.24	1085702
655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	Co-Olimestra 20 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės N28 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)	lizdinė plokštelė	4.88	2.22	2.71	3.20	4.66	1066911

655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	Mesar plus 20 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Menarini International Operations Luxembourg S.A., Liuksemburgas)	lizdinė plokštelė	4.88	2.22	2.71	3.20	4.66	1004807
655	Olmesartanum medoxomilum et Hydrochlorothiazidum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09DA08	Olmesartan medoxomilo+Hidroclorotiazida Azevedos 40 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės N56 (Nenurodyta)	lizdinė plokštelė	63.67	1.20	7.57	13.93	33.04	1088796“

1.2.8. Pakeičiu 722 grupę ir ją išdėstau taip:

„722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Ramipril Teva 10 mg kietoji kapsulė N28 (Lexano, UAB, Lietuva)	lizdinė plokštelė	2.73	0.12	0.39	0.67	1.49	1085201
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Ramipril Actavis 10 mg tabletės N90 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	5.26	0.59	1.12	1.64	3.22	1067014
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Ramicor 10 mg tabletės N60 (Hexal AG, Vokietija)	lizdinė plokštelė	4.04	0.42	0.82	1.23	2.44	1004713
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Ramipril Actavis 10 mg tabletės N28 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	2.73	0.23	0.50	0.78	1.60	1004516
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Ramipril Actavis 5 mg tabletės N90 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	3.42	0.54	0.88	1.22	2.25	1067013
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Cardace 10 mg tabletės N28 (SANOFI-AVENTIS LIETUVA, UAB, Lietuva)	lizdinė plokštelė	2.73	0.39	0.66	0.94	1.76	1003755
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Ramicor 5 mg tabletės N60 (Hexal AG, Vokietija)	lizdinė plokštelė	2.81	0.43	0.71	0.99	1.84	1004714
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Ramipril Actavis 5 mg tabletės N28 (Actavis Group PTC ehf, Islandija)	lizdinė plokštelė	2.16	0.30	0.52	0.73	1.38	1004515
722	Ramiprilum 100 mg, geriamieji, kieti, paprasto atpalaidavimo	C09AA05	Cardace 5 mg tabletės N28 (SANOFI-AVENTIS LIETUVA, UAB, Lietuva)	lizdinė plokštelė	2.16	0.35	0.57	0.78	1.43	1000404“

1.2.9. Pakeičiu 770 grupę ir ją išdėstau taip:

„770	Salmeterolum, Formoterolum, indacaterolum, Olodaterolum 1 mg, įkvepiamieji, skysti	R03AC12	Serevent 25 µg/išpurškime suslėgtoji įkvepiamoji suspensija 120 išpurškimų N1 (GlaxoSmithKline Lietuva, UAB, Lietuva)	slėginė talpyklė	17.01	0.79	2.49	4.19	9.30	1001758“
------	--	---------	---	------------------	-------	------	------	------	------	----------

1.2.10. Pakeičiu 833 grupę ir ją išdėstau taip:

„833	Tiotropii bromidum et Olodaterolum 100 mcg, įkvepiamieji, skysti	R03AL06	Spiolto Respimat 2,5 µg/2,5 µg/išpurškime įkvepiamasis tirpalas (60 išpurškimų), N1 (Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija)	užtaisas	34.98	5.98	9.48	12.98	23.47	1086462
833	Tiotropii bromidum et Olodaterolum 100 mcg, įkvepiamieji, skysti	R03AL06	Spiolto Respimat 2,5 µg/2,5 µg/išpurškime įkvepiamasis tirpalas (60 išpurškimų), N1 ir kartotinio naudojimo inhaliatorius, N1 (Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija)	užtaisas	34.98	5.98	9.48	12.98	23.47	1086460“

1.2.11. Pakeičiu 835 grupę ir ją išdėstau taip:

„835	Tiotropii bromidum, Aclidinium bromidum, Glycopyrronii bromidum, Umeclidinum 100 mcg, įkvepiamieji, skysti	R03BB04	Spiriva Respimat 2,5 µg/išpurškime įkvepiamasis tirpalas (60 išpurškimų), N1 (Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija)	užtaisas	23.86	6.37	8.76	11.14	18.30	1086470
835	Tiotropii bromidum, Aclidinium bromidum, Glycopyrronii bromidum, Umeclidinum 100 mcg, įkvepiamieji, skysti	R03BB04	Spiriva Respimat 2,5 µg/išpurškime įkvepiamasis tirpalas (60 išpurškimų), N1 ir kartotinio naudojimo inhaliatorius, N1 (Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija)	užtaisas	23.86	6.37	8.76	11.14	18.30	1086468“

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, Vilnius Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos 191351679, Europos aikštė 1, 03505 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2019 M. RUGSĖJO 18 D. ĮSAKYMO NR. V-1066 „DĖL 2019 M. KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ KAINŲNO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO
Dokumento registracijos data ir numeris	2019-11-12 Nr. V-1290
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Vizavimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	EVALDAS STROPUS, Skyriaus vedėjas, Vaistų kompensavimo skyrius
Sertifikatas išduotas	EVALDAS STROPUS, Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2019-11-12 08:44:21
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2019-11-14 09:00:06
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2017-11-15 - 2020-11-14
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Aurelijus Veryga, Ministras
Sertifikatas išduotas	AURELIJUS VERYGA, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2019-11-14 09:09:37
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2019-11-14 09:10:14
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2018-09-26 - 2021-09-25
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	1
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 (2019-11-16)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=52a2481006ac11ea87aeea1d28b191f8
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2019-11-16 01:26:06 TAIS