

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS****ĮSAKYMAS****DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2000 M.  
SAUSIO 28 D. ĮSAKYSMO NR. 49 „DĖL KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ SĄRAŠŲ  
PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO**

2019 m. balandžio 17 d. Nr. V-445  
Vilnius

Vadovaudamasis Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymu Nr. 159 „Dėl Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“, 67 punktu ir atsižvelgdamas į Privalomojo sveikatos draudimo tarybos 2019 m. kovo 25 d. nutarimą Nr. DT-4/1,

p a k e i č i u Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą), patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakymu Nr. 49 „Dėl kompensuojamųjų vaistų sąrašų patvirtinimo“:

**1. Pakeičiu II skyrių „NAVIKAI“:****1.1. Pakeičiu 1 skirsnio 1.89 papunktį ir jį išdėstau taip:**

,,1.	89.	<i>Ibrutinibum</i>	C83.1	
			C91.1	Skiriamas: 1) suaugusiems pacientams, kuriems nustatyta 17p delecija ar TP53 mutacija ir yra lėtinės limfocitinės leukemijos (toliau – LLL) gydymo indikacijos (šios genetinės aberacijos rodo LLL biologinį atsparumą fludarabinui bei alkalinantiems vaistams); 2) jau anksčiau gydytiems LLL sergantiems pacientams, kuriems gydymas fludarabinu netinka ir yra LLL gydymo indikacijos, t. y. kai LLL progresuoja per 36 mėn. nuo gydymo fludarabinu ar fludarabinas kontraindikuotinas arba 12 mėn. po kito gydymo, t. y. refrakteriniams pacientams; 3) monoterapija skiriama LLL sergantiems suaugusiems pacientams, kuriems yra LLL gydymo indikacijos, kurie anksčiau nebuvo gydyti ir kuriems netinka chemoimunoterapija; 4) gydytojo hematologo, teikiančio tretinio lygio asmens sveikatos priežiūros paslaugas.“

**1.2. Pakeičiu 1 skirsnio 1.97 papunktį ir jį išdėstau taip:**

„1.	97.	<i>Nivolumabum</i>	C43	Gydymą gydytoju onkologų konsiliumo sprendimu pradėti ir testi gali tik gydytojas onkologas chemoterapeutas asmens sveikatos priežiūros įstaigoje, turinčioje licenciją teikti II lygio stacionarines onkologijos
-----	-----	--------------------	-----	---

				chemoterapijos paslaugas. Skiriamas melanomos gydymui: 1) kai nenustatyta BRAF V600 mutacija. Prieš paskiriant gydymą būtina atlikti BRAF mutacijos nustatymo tyrimą; 2) antraeliam gydymui, kai nustatyta BRAF V600 mutacija.
		C34		Skiriamas pacientams, sergantiems lokaliai išplitusių arba metastazavusiu nesmulkialasteliiniu plaučių vėžiu, gydyti, kai liga progresuoja po taikyto gydymo chemoterapija platinos pagrindu. Pacientams, kuriems nustatyta aktyvinančią EGFR mutaciją arba ALK teigiamų naviko mutacijų, prieš pradedant vartoti <i>Nivolumabum</i> taip pat turi būti skirtas tikslinis navikų gydymas.
		C64		Skiriamas tik progresavusia inkstų ląstelių karcinoma sergantiems pacientams, kurių liga progresavo gydant arba po gydymo <i>Sunitinibum</i> ar <i>Pazopanibum</i> .“

2. Papildau III skyriaus „KRAUJO IR KRAUJODAROS ORGANŲ LIGOS BEI TAM TIKRI SUTRIKIMAI, SUSIJĘ SU IMUNINIAIS MECHANIZMAIS“ 1 skirsnj 1.9 papunkčiu:

„1.	9.	<i>Emicizumabum</i>	D66	Skiriamas, kai: 1) taikyta imunoterapijos indukcija (toliau – ITI) nesėkminga: 1.1. persistojantis inhibitorių prieš VIII faktorių titras $\geq 5$ BU/ml po 24 mėn. ITI tėsimo; 1.2. nėra bent dalinio atsako (inhibitorių titro sumažėjimo $\geq 20$ proc.) per 6 ITI mėnesius; 1.3. nėra pilnos ITI sėkmės 33 mėnesius nuo ITI pradžios; 1.4. jei dėl gyvybei gresiančių komplikacijų (nesuvaldomi kraujavimai iš vidaus organų, į sąnarius ar raumenis, į centrinę nervų sistemą; septinės komplikacijos) ITI reikia nutrauktii ir gydymas „apeinančio veikimo preparatais“ (aktyvinto protrombino komplekso koncentrato (aPKK) ir rekombinantinio aktyvinto VII faktoriaus (rFVIIa)) neveiksmingas; 1.5. pacientas (paciento atstovai) nesutinka testi ITI arba nesilaikoma gydymo protokolo; 2) inhibitorinės hemofilijos A recidyvas po ITI; 3) ITI negalima ar neskirtinas, kai ITI sėkmė mažai tikėtina: 3.1. negalima užtikrinti veninės prieigos; 3.2. blogos prognostinės rizikos pacientams: anamnestinis inhibitorių titras $\geq 200$ BU/ml, ir $\geq 24$ mėn. persistuojantis inhibitorių titras $\geq 5$ BU/ml prieš ITI; 3.3. dėl gyvybei gresiančių komplikacijų
-----	----	---------------------	-----	---

				(nesuvaldomi kraujavimai iš vidaus organų, iš sąnarių ar raumenis, į centrinę nervų sistemą; septinės komplikacijos) ITI reikia nutraukti ir gydymas „apeinančio veikimo preparatais“ (aPKK ir rFVIIa) neveiksmingas.“
--	--	--	--	--

3. Pakeičiu VI skyrių „NERVŲ SISTEMOS LIGOS“:

3.1. Papildau 2 skirsnį 2.9 papunkčiu:

,,2.	9.	<i>Cladribinum</i>	G35	Skiriama kaip antros pakopos monoterapija itin aktyvios formos pasikartojančiai recidyvuojančiai išsétinei sklerozei gydymas pacientams, kuriems nepadeda gydymas beta interferonu ar glatiramero acetatu, ar teriflunomidu, ar dimetilfumoratu, arba skiriama sparčiai besivystančia sunkia pasikartojančiai recidyvuojančia išsétine skleroze sergantiems pacientams.“
------	----	--------------------	-----	--

3.2. Papildau 2 skirsnį 2.10 papunkčiu:

,,2.	10.	<i>Ocrelizumabum</i>	G35	Skiriama kaip antros pakopos monoterapija itin aktyvios formos pasikartojančiai recidyvuojančiai išsétinei sklerozei gydymas pacientams, kuriems nepadeda gydymas beta interferonu ar glatiramero acetatu, ar teriflunomidu, ar dimetilfumoratu, arba skiriama sparčiai besivystančia sunkia pasikartojančiai recidyvuojančia išsétine skleroze sergantiems pacientams.“
------	-----	----------------------	-----	--

3.3. Pakeičiu 7 skirsnio 7.13 papunktį ir jį išdėstau taip:

,,7.	13.	<i>Rasagilinum</i>	G20	Skiria gydytojas neurologas, šeimos ar vidaus ligų gydytojas pacientams, kurie serga ankstyvajā (nekomplikuota) Parkinsono liga.“
------	-----	--------------------	-----	---

4. Pakeičiu XI skyrių „VIRŠKINIMO SISTEMOS LIGOS“:

4.1. Papildau 3 skirsnį 3.7 papunkčiu:

,,3.	7.	<i>Vedolizumabum</i>	K50	Skiriama pacientams, kuriems įprastinis gydymas sukelė nepakankamą atsaką, atsakas išnyko arba gydymas buvo netoleruojamas.“
------	----	----------------------	-----	--

4.2. Papildau 3 skirsnį 3.8 papunkčiu:

,,3.	8.	<i>Budesonidum</i>	K50“	
------	----	--------------------	------	--

4.3. Pripažįstu netekusiu galios 6 skirsnio 6.7 papunktį.

4.4. Pripažįstu netekusiu galios 6 skirsnio 6.8 papunktį.

Socialinės apsaugos ir darbo ministras,  
pavaduojantis sveikatos apsaugos ministrą

Linas Kukuraitis

**DETALŪS METADUOMENYS**

<b>Dokumento sudarytojas (-ai)</b>	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, 01506 Vilnius m.
<b>Dokumento pavadinimas (antraštė)</b>	Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakymo Nr. 49 „Dėl kompensuojamų vaistų sąrašų patvirtinimo“ pakeitimo
<b>Dokumento registracijos data ir numeris</b>	2019-04-17 Nr. V-445
<b>Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo</b>	ADOC-V1.0
<b>Parašo paskirtis</b>	Pasirašymas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Linas Kukuraitis, Ministras
<b>Sertifikatas išduotas</b>	LINAS KUKURAITIS, Lietuvos Respublikos socialinės apsaugos ir darbo ministerija LT
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2019-04-23 19:25:52
<b>Parašo formatas</b>	XAdES-X-L
<b>Laiko žymoje nurodytas laikas</b>	2019-04-23 19:26:23
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2018-09-25 - 2021-09-24
<b>Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti</b>	-
<b>Pagrindinio dokumento priedų skaičius</b>	-
<b>Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius</b>	-
<b>Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas</b>	eSeimas. Teisės aktų informacinė sistema (TAIS), versija 1.2.52
<b>Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)</b>	Metadata entry "Index of the case (volume) the document is assigned to" must be specified Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2019-11-13)
<b>Paieškos nuoroda</b>	<a href="https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=98b74dc061dc11e99684a7f33a9827ac">https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=98b74dc061dc11e99684a7f33a9827ac</a>
<b>Papildomi metaduomenys</b>	Nuorašą suformavo 2019-11-13 01:45:10 TAIS