



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

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

2015 m. kovo 23 d. Nr. V- 395

Vilnius

Vadovaudamasi Ligon, 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 Ligon, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“, 67 punktu ir atsižvelgdama į Privalomojo sveikatos draudimo tarybos 2015 m. kovo 3 d. nutarimą Nr. DT-2/5,

p a k e i č i u Ligon 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. Papildau I skyrių „INFEKcinės IR PARAZITINės LIGOS“ 9 skirsniu „Echinokokoze (100%)“:

„9.	1.	Albendazol	B67“	
-----	----	------------	------	--

2. Pakeičiu II skyriaus „NAVİKAI“ 1 skirsnio „Onkologinės ir onkohematologinės ligos (100%) 1.61.2 papunktį ir jį išdėstau taip:

„1.	61.2	Imatinibum	C92.1	Skiriamas Ph (bcr-abl) teigiamai lėtinei mieloleukemijai gydyti. Gydant vaistiniu preparatu <i>Imatinibum</i> , bcr-abl geno molekulinis tyrimas atliekamas ne rečiau kaip kas 3 mėnesius, kol bcr-abl tampa <0,1%, ne rečiau kaip kas 6 mėnesius, kai bcr-abl < 0,1%.“
-----	------	------------	-------	---

3. Pakeičiu II skyriaus „NAVİKAI“ 1 skirsnio „Onkologinės ir onkohematologinės ligos (100%) 1.70 papunktį ir jį išdėstau taip:

„1.	70.	Dasatinibum	C92.1	Skiriamas Ph (bcr-abl) teigiamai lėtinei mieloleukemijai gydyti pacientams, kuriems vaistiniai preparatai <i>Imatinibum</i> ir <i>Nilotinibum</i> yra neveiksmingi, arba pacientams, kurie jų netoleruoja ar kuriems jie yra kontraindikuotini. Vaistinio preparato neveiksmingumu laikoma: nepakankamas bcr-abl geno atsakas į vaistinį preparatą; prieš paskiriant vaistinį preparatą ar gydymo vaistiniu preparatu metu nustatyta atsparumą šiam vaistiniam preparatui rodanti bcr-abl geno mutacija; gydymo metu atsiradusi ekstramedulinė liga; prieš paskiriant vaistinį preparatą ar gydymo metu nustatyta blastinė krizė. Prieš skiriant vaistinį preparatą <i>Dasatinibum</i> , nustatomos bcr-abl geno mutacijos. Gydant vaistiniu preparatu <i>Dasatinibum</i> , bcr-abl geno molekulinis tyrimas atliekamas ne rečiau kaip kas 3 mėnesius, kol bcr-abl tampa <0,1%, ne
-----	-----	-------------	-------	--

				rečiau kaip kas 6 mėnesius, kai bcr-abl < 0,1%."
--	--	--	--	--

4. Papildau VII skyriaus „AKIES IR JOS PRIEDINIŲ ORGANŲ LIGOS“ 2 skirsnį „Glaukoma (80 %)“ 2.13 papunkčiu:

„2.	13.	Brimonidini tartras et Timololum	H40-H42, Q15.0	Skiriamas ligoniams, kurių neveikia beta- adrenoblokatoriai."
-----	-----	-------------------------------------	-------------------	--

5. Papildau X skyrių „KVĖPAVIMO SISTEMOS LIGOS“ 2 skirsnį „Lėtinė obstrukcinė plaučių liga (80%)“ 2.15 ir 2.16 papunkčiais.

„2.	15.	Umeclidinum	J44	
2.	16.	Umeclidinum et Vilanterolum	J44"	

Sveikatos apsaugos ministrė

Rimantė Šalaševičiūtė

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakymo Nr. 49 "Dėl kompensuojamųjų vaistų sąrašų patvirtinimo" pakeitimo
Dokumento registracijos data ir numeris	2015-03-23 Nr. V-395
Dokumento registracijos data ir numeris	2015-03-27 Nr. 2015-04341
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	2015-03-26 Nr. 23461
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Vizavimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Vilma Meldziukaitė
Sertifikatas išduotas	VILMA MELDZIUKAITĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2015-03-24 08:21:06
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2015-03-26 16:45:12
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	Nacionalinis sertifikavimo centras (IssuingCA-A), Gyventojų registro tarnyba prie LR VRM - i.k. 188756767 LT
Sertifikato galiojimo laikas	2014-03-07 - 2017-03-06
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	RIMANTĖ ŠALAŠEVIČIŪTĖ, Sveikatos apsaugos ministras
Sertifikatas išduotas	RIMANTĖ ŠALAŠEVIČIŪTĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2015-03-23 10:28:26
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2015-03-26 16:45:11
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	Nacionalinis sertifikavimo centras (IssuingCA-A), Gyventojų registro tarnyba prie LR VRM - i.k. 188756767 LT
Sertifikato galiojimo laikas	2014-07-17 - 2017-07-16
Parašo paskirtis	Registravimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Regina Žilinskienė, Vedėja, Dokumentų valdymo ir asmenų priėmimo skyrius
Sertifikatas išduotas	REGINA ŽILINSKIENĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2015-03-23 16:39:07
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2015-03-26 16:45:12
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	Nacionalinis sertifikavimo centras (IssuingCA-B), Gyventojų registro tarnyba prie LR VRM - i.k. 188756767 LT
Sertifikato galiojimo laikas	2014-03-21 - 2017-03-20
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	"Gauto dokumento registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "SSC GDL NH CA, Skaitmeninio sertifikavimo centras LT" išduotą sertifikatą "TEISĖS AKTŲ REGISTRAS, Lietuvos Respublikos Seimo kanceliarija LT", sertifikatas galioja nuo 2014-12-01 iki 2017-12-31 "Registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "SSC GDL NH CA, Skaitmeninio sertifikavimo centras LT" išduotą sertifikatą "TEISĖS AKTŲ REGISTRAS, Lietuvos Respublikos Seimo kanceliarija LT", sertifikatas galioja nuo 2014-12-01 iki 2017-12-31
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	-
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	-

DETALŪS METADUOMENYS

Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	EAIS LPP v1.3-SNAPSHOT
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Atitinka specifikacijos keliamus reikalavimus. Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2015-03-28)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=9d6534f0d4cc11e49a8e8a8aa8141086
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2015-03-28 00:01:02 TAIS