



Sveikatos apsaugos ministerija informuoja, kad pasikeitė vaistų *Moxonidinum* ir *Rilmenidinum*, skirtų hipertenzijai gydyti, skyrimo tvarka. Pacientams, iki šiol nevartojusiems šių vaistų, jie galės būti skiriami tuo atveju, jeigu netiks kiti šiai ligai gydyti skirti vaistai. Tuo tarpu jeigu pacientai šiuos vaistus jau vartoja, jiems vaistų skyrimo tvarka nesikeičia.

Tarptautinėse hipertenzijos gydymo gairėse yra numatyta, kad vaistinis preparatas *Moxonidinum* ar *Rilmenidinum*

gali būti pridodamas prie kitų antihipertenzinių vaistų tik kaip paskutinės eilės gydymas, kai gydymas keletu kitų grupių vaistų neužtikrina geros kraujospūdžio kontrolės. Be to, skyrimo sąlygų atsiradimas leis ne tik racionalizuoti hipertenzijos gydymą klinikinio požiūriu, bet ir optimaliau panaudoti PSDF biudžeto išlaidas.

„Pastaruoju metu sulaukiame daug medikų bei gyventojų klausimų dėl šių vaistų skyrimo. Tad norime atkreipti visų šeimos gydytojų ir gydytojų specialistų dėmesį, kad naujai numatyta skyrimo sąlyga galioja tik tiems pacientams, kuriems vaistiniai preparatai *Moxonidinum* ar *Rilmenidinum*

yra skiriami pirmą kartą. Pacientai, kuriems jau taikomas gydymas vaistiniais preparatais *Moxonidinum*

ar *Rilmenidinum*

ir išrašyti kompensuojamieji receptai šiems vaistams, ši skyrimo sąlyga negalioja ir gydymas gali būti tęsiamas“, – sako SAM Farmacijos departamento direktorė Gita Krukienė.

Šios skyrimo sąlygos priimtos vadovaujantis tarptautinėmis hipertenzijos gydymo rekomendacijomis ir suderintos su Lietuvos kardiologų draugija, siekiant užtikrinti vaistinių preparatų *Moxonidinum* ar *Rilmenidinum* racionalų vartojimą, tinkamą paskyrimą bei PSDF biudžeto išlaidų optimizavimą.