

APIBENDRINTA 2024-12-05 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – NERINGA NORKŪNAITĖ-SASNAUSKIENĖ.

Posėdžio sekretorė – Rūta Petrėtienė

Komisijos nariai – G. PETRONYTĖ, A. BRUŽIENĖ, A. SOBUTIENĖ, A. NAUJOKIENĖ, B. VENCLOVAITĖ, G. JUKNA.

Tarpinstitucinės derybų dėl vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo komisijos (toliau – Derybų komisija) nariai dalyvauja posėdyje naudojant telekomunikacijos priemones (vaizdo ir garso konferencijos ryšiu). Kворumas yra. Galimų interesų konfliktų komisijos nariai neturi.

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl Gydomo kompensuojamuoju vaistu Semaglutidum (Rybelsus) prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutarties (Novo Nordisk Pharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
2. Dėl derybų su vaistinio preparato Tafamidžio (Vyndaqel) gamintoju (Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl derybų su vaistinio preparato Migalastato Hidrochloridas (Galafold) gamintoju (SALUS Vilnius UAB, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl derybų su vaistinio preparato Sebelipazė Alfa (Kanuma) gamintoju (AstraZeneca Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl derybų su vaistinio preparato Midostaurinum (Rydapt) gamintoju (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui).

1. SVARSTYTA. Dėl Gydomo kompensuojamuoju vaistu Semaglutidum (Rybelsus) prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutarties.

Komisija posėdyje įvertino Novo Nordisk Pharma 2024 m. lapkričio 8 d. raštu Nr.R-1761 „Dėl vaisto Semaglutidum (Rybelsus) gydymo prieinamumo derinimo ir rizikos pasidalijimo sutarties projekto“ pateiktą derybinį siūlymą. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos ekspertas V.Šilkus pristatė posėdžiui parengtą medžiagą. Komisija posėdžio metu įvertino, gamintojo teiktus siūlymus.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta pakartotinai kreiptis į gamintoją teikiant atnaujintą derybinį siūlymą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

2. SVARSTYTA. Dėl derybų su vaistinio preparato Tafamidžio (Vyndaqel) gamintoju.

Derybų posėdyje Komisija įvertino Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje 2024 m. lapkričio 22 d. raštu „Dėl vaistinio preparato Tafamidis (Vyndaqel) derybų“ pateiktą siūlymą.

Ekspertė J.Volbekienė posėdyje pristatė parengtą derybinę medžiagą.

Komisija, atsižvelgdama į tai, kad didėja gydomų pacientų skaičius ir į tai, kad didėja PSDF biudžeto išlaidos šio vaistinio preparato kompensavimui, nusprendė pakartotinai kreiptis į gamintoją ir prašyti mažinti gydymo šiuo vaistiniu preparatu išlaidas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta pakartotinai kreiptis į Gamintoją teikiant suformuotą derybinę poziciją dėl PSDF biudžeto išlaidų šio vaistinio preparato kompensavimui mažinimo.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl derybų su vaistinio preparato Migalastato Hidrochloridas (Galafold) gamintoju.

Derybų posėdyje Komisija įvertino SALUS Vilnius UAB 2024 m. lapkričio 7 d. raštu „Atsakymas dėl vaistinio preparato migalastato hidrochlorido (Galafold) kainos derybų“ teiktą siūlymą. Ekspertė J.Volbekienė posėdyje pristatė parengtą derybinę medžiagą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta pakartotinai kreiptis į Gamintoją teikiant atnaujintą derybinį siūlymą suformuotą posėdžio metu.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl derybų su vaistinio preparato Sebelipazė Alfa (Kanuma) gamintoju.

Posėdyje Komisijos nariai įvertino AstraZeneca Lietuva UAB 2024 m. spalio 17 d. raštu Nr. 4-49/2024 „Dėl vaistinio preparato sebalipazė alfa (Kanuma) derybinio pasiūlymo“ pateiktą siūlymą. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos ekspertė J.Volbekienė pristatė posėdžiui parengtą medžiagą.

Komisijai yra priimtina, kad gamintojas atliepė Komisijos prašymui taikyti vaistinio preparato sebalipazė alfa (Kanuma) Komisijos prašomą kainą už pakuotę. Posėdžio metu buvo vertinti kiti Gamintojo siūlymai.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nutarta iš dalies atsižvelgti į Gamintojo teiktus siūlymus ir apie priimtus sprendimus informuoti Gamintoją.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. Dėl derybų su vaistinio preparato Midostaurinum (Rydapt) gamintoju.

Posėdyje Komisijos nariai įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialo 2024 m. lapkričio 22 d. raštu „Vaistinio preparato Midostaurin (Rydapt) derybinis pasiūlymas“ pateiktą siūlymą.

Įvertinus pateiktą siūlymą posėdžio metu suformuota derybinė pozicija.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta pakartotinai kreiptis į Gamintoją teikiant atnaujintą derybinį siūlymą suformuotą posėdžio metu.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

Posėdžio pirmininkė

Neringa Norkūnaitė-Sasnauskienė

Posėdžio sekretorė

Rūta Petrėtienė