

## **APIBENDRINTA 2025-06-12 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA**

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ.

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – M. ŽUKAUSKAS, G. PETRONYTĖ, A. SOBUTIENĖ, B. STANAITĖ,  
A. NAUJOKIENĖ, A. BRUŽIENĖ, G. JUKNA

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

### **DARBOTVARKĖ:**

1. Dėl vaistinio preparato Dolutegravirum et Lamivudinum (Dovato) (Tamro UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo);
2. Dėl vaistinio preparato Anifrolumabo (Saphnelo) (AstraZeneca UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo).
3. Dėl vaistinio preparato Budezonido (Kinpeygo) (STADA Baltics UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
4. Dėl vaistinio preparato Safinamido Metansulfonato (Xadago) (Norameda UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Kabozantinibo (Cabometyx) (Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Ramucirumab (Cyramza) (Eli Lilly Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
7. Dėl vaistinio preparato Idursulfazė (Elaprase) (Takeda UAB, nedalyvaujant gamintojui);
8. Dėl vaistinio preparato Pegunigalsidazė alfa (Elfabrio) (Norameda UAB, nedalyvaujant gamintojui);
9. Dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody) (Biogen Lithuania UAB, nedalyvaujant gamintojui);
10. Dėl vaistinio preparato Ripretinibo (QINLOCK) (Genesis Pharma (Cyprus) Ltd, nedalyvaujant gamintojui).

### **1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Dolutegravirum et Lamivudinum (Dovato).**

Į Komisiją birželio 3 d. raštu kreipėsi gamintojo atstovas Tamro UAB pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Dolutegravirum et Lamivudinum (Dovato) pateikimo datą.

### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Dolutegravirum et Lamivudinum (Dovato) pateikimo datą iki 2025 m. liepos 4 dienos.

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.**

### **2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Anifrolumabo (Saphnelo).**

Į Komisiją 2025 m. birželio 6 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas AstraZeneca Lietuva UAB pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Anifrolumabo (Saphnelo) pateikimo datą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Anifrolumabo (Saphnelo) pateikimo datą iki 2025 m. birželio 20 dienos.

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.**

**3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Budezonido (Kinpeygo).**

Komisija įvertino STADA Baltics UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gegužės 30 d. raštu pateiktą atsakymą Komisijai.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti Derybų susitarimą dėl vaistinio preparato budezonido (Kinpeygo).

Apie priimtą susitarimą informuoti Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisiją.

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.**

**4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Safinamido Metansulfonato (Xadago).**

Posėdyje Komisija įvertino Norameda UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gegužės 13 d. raštu pateiktą informaciją.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato safinamido metansulfonato (Xadago).

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.**

**5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Kabozantinibo (Cabometyx).**

Posėdyje Komisija įvertino Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas (toliau – Gamintojas) 2025 m. gegužės 29 d. raštu pateiktą informaciją.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta derybas dėl vaistinio preparato kabozantinibo (Cabometyx) laikyti baigtomis. Informuoti apie priimtą sprendimą Kompensavimo komisiją bei Gamintoją.

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.**

**6. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ramucirumab (Cyramza).**

Posėdyje Komisija įvertino Eli Lilly Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gegužės 26 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta prašyti Gamintojo įvertinti Komisijos siūlymą ir pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato Ranucirumab (Cyramza).

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (svarstant šį klausimą Komisijos narė A. Sobutienė nedalyvavo).**

**7. SVARSTYTA. *Dėl vaistinio preparato Idursulfazė (Elaprase).***

Posėdyje Komisija įvertino Takeda UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gegužės 23 d. raštu pateiktą siūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta pakartotinai kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato Idursulfazė (Elaprase).

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (svarstant šį klausimą Komisijos narė A. Sobutienė nedalyvavo).**

**8. SVARSTYTA. *Dėl vaistinio preparato Pegunigalsidazė alfa (Elfabrio).***

Posėdyje Komisija įvertino Norameda UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gegužės 30 d. raštu pateiktą siūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta kreiptis į Gamintoją, prašyti įvertinti Komisijos siūlymą ir prašyti pateikti atsakymą.

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (svarstant šį klausimą Komisijos narė A. Sobutienė nedalyvavo).**

**9. *Dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody).***

Posėdyje Komisija įvertino Biogen Lithuania UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gegužės 26 d. raštu pateiktą siūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta kreiptis į Gamintoją ir prašyti Gamintojo pateikti atsakymą dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody).

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (svarstant šį klausimą Komisijos narė A. Sobutienė nedalyvavo).**

**10. SVARSTYTA. *Dėl vaistinio preparato Ripretinibo (QINLOCK).***

Posėdyje Komisija įvertino Genesis Pharma (Cyprus) Ltd (toliau – Gamintojas) 2025 m. birželio 5 d. raštu pateiktą siūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato ripretinibo (QINLOCK).

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (svarstant šį klausimą Komisijos narė A. Sobutienė nedalyvavo).**