

## **APIBENDRINTA 2025-07-24 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA**

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – M. ŽUKAUSKAS, G. PETRONYTĖ, A. SOBUTIENĖ, 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 Apixabanum (Eliquis) (Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, nedalyvaujant gamintojui);

2. Dėl vaistinio preparato Glecaprevirum et Pibrentasvirum (Maviret) (AbbVie UAB, nedalyvaujant gamintojui).

3. Dėl vaistinio preparato Dolutegravirum et Lamivudinum (Dovato) (Tamro UAB, nedalyvaujant gamintojui);

4. Dėl vaistinio preparato geležies (III) derisomaltozės (Monofer) (Orivas UAB, nedalyvaujant gamintojui);

5. Dėl vaistinio preparato Ciklosporino (Ikervis) (Santen Oy atstovybė, dėl pasiūlymo termino pratęsimo);

6. Dėl vaistinių preparatų Semaglutidum (Ozempic) bei Semaglutidum (Rybelsus) (UAB Novo Nordisk Pharma, papildomas klausimas dėl pasiūlymo termino pratęsimo).

### **1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Apixabanum (Eliquis).**

Posėdyje Komisija įvertino Pfizer Luxembourg SARL filialo Lietuvoje (toliau – Gamintojas) 2025 m. birželio 5 d. raštu pateiktą informaciją.

### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją bei priminti, kad deryboms dėl vaistinio preparato Apixabanum (Eliquis) nėra pagrindo.

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

### **2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Glecaprevirum et Pibrentasvirum (Maviret).**

Posėdyje Komisija įvertino Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos gautą pavedimą derėtis su Abbvie UAB (toliau – Gamintojas) dėl vaistinio preparato Glecaprevirum et Pibrentasvirum (Maviret).

### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta kreiptis į Gamintoją bei prašyti pateikti derybų siūlymą.

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

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

Posėdyje Komisija įvertino Tamro UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. liepos 10 d. pateiktą pasiūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimų nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti atsakymą į Komisijos derybinį siūlymą.

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

**4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *geležies (III) derisomaltozės (Monofer)*.**

Posėdyje Komisija įvertino Orivas UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. liepos 18 d. raštu pateiktą informaciją.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta, kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti atsakymą dėl vaistinio preparato geležies (III) derisomaltozės (Monofer) kainos.

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

**5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Ciklosporino (Ikervis)*.**

Į Komisiją liepos 21 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas Santen Oy atstovybė, pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Ciklosporino (Ikervis) pateikimo datą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Ciklosporino (Ikervis) pateikimo datą.

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

**6. SVARSTYTA. Dėl vaistinių preparatų *Semaglutidum (Ozempic) bei Semaglutidum (Rybelsus)***

Į Komisiją liepos 23 d. raštu kreipėsi gamintojo atstovas UAB Novo Nordisk Pharma, pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinių preparatų Semaglutidum (Ozempic) bei Semaglutidum (Rybelsus) pateikimo datą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinių preparatų Semaglutidum (Ozempic) bei Semaglutidum (Rybelsus) pateikimo datą.

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