

APIBENDRINTA 2025-08-21 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, B. STANAITĖ, A. NAUJOKIENĖ,
D. BRAZDŽIUVIENĖ, D. ZACHARKIENĖ

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 Idursulfazė (Elaprax) (UAB Takeda, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody) (UAB Biogen Lithuania, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)
3. Dėl vaistinio preparato Imlifidazė (Idefix) (UAB Medison Pharma Lithuania, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
4. Dėl vaistinio preparato Safinamido metansulfonato (Xadago) (UAB Noramed, nedalyvaujant gamintojui).

1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Idursulfazė (Elaprax).

Komisija informuota, kad UAB Takeda (toliau – Gamintojas) 2025 m. liepos 31 d. raštu pateikė pasiūlymą Komisijai.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti Derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Idursulfazė (Elaprax).

Derybos laikomos baigtomis. Gamintojo teikiama kaina ir sutarties sąlygos yra konfidencialios ir negalės būti viešai skelbiamos be gamintojo sutikimo. Apie priimtą susitarimą bus informuojama Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisija ir Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody).

Į Komisiją rugpjūčio 20 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas Biogen International GmbH, pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody) pateikimo datą.

NUTARTA:

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Imlifidase (Idefirix).

Komisija informuota, kad Medison Pharma Lithuania (toliau – Gamintojas) 2025 m. liepos 23 d. raštu pateikė pasiūlymą Komisijai.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu sutarta, pasirašyti Derybų susitarimą dėl vaistinio preparato imlifidazės (Idefirix). Gamintojo teikiama kaina ir sutarties sąlygos yra konfidencialios ir negalės būti viešai skelbiamos be gamintojo sutikimo. Apie priimtą susitarimą bus informuojama Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisija ir Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos.

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. Liepos 29 d. raštu pateiktą informaciją.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos komisiją bei gamintoją, kad Komisija nusprendė derybas dėl vaistinio preparato safinamido metansulfonato (Xadago) laikyti neįvykusiomis.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.