

## **APIBENDRINTA 2025-09-24 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA**

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ  
Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė  
Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, A. NAUJOKIENĖ,  
D. BRAZDŽIUVIENĖ, B. STANAITĖ,

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). Kворumas yra. Galimų interesų konfliktų komisijos nariai neturi.

### **DARBOTVARKĖ:**

1. Dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody) (UAB Biogen Lithuania, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato ciklosporino (Ikervis) (Santen Oy atstovybė, dėl pasiūlymo termino pratęsimo);
3. Dėl vaistinio preparato geležies (III) derisomaltozės (Monofer) (UAB Orivas, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Iptacopan (Fabhalta) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
5. Dėl vaistinio preparato Pegunigalsidazė alfa (Elfabrio) (UAB Norameda, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Enasidenibo (Idhifa) (UAB „RX Pharma“, nedalyvaujant gamintojui).

### **1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody).**

Komisija informuota, kad UAB Biogen Lithuania (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugpjūčio 29 d. raštu „Dėl vaistinio preparato toferseno (Qalsody) derybų“ pateikė pasiūlymą Komisijai.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiami prisijungti Gamintojo atstovai.

### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo sutarimu nuspręsta, kad, atsižvelgiant į posėdyje pateiktą informaciją, Gamintojas iki 2025 m. spalio 8 d. pateiks Komisijai atnaujintą derybinį siūlymą dėl vaistinio preparato toferseno (Qalsody) raštu. Komisija įvertins Gamintojo pateiktą pasiūlymą ir sugrįš prie derybinio proceso.

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

### **2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato ciklosporino (Ikervis).**

Į Komisiją 2025 m. rugsėjo 17 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas Santen Oy atstovybė (toliau – Gamintojas), 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 (1 komisijos narys svarstant vaistinio preparato ciklosporino (Ikervis) klausimą posėdyje nedalyvavo).**

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

Posėdyje Komisija įvertino Orivas UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugpjūčio 26 d. raštu pateiktą informaciją.

**NUTARTA:**

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

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (1 komisijos narys svarstant vaistinio preparato geležies (III) derisomaltozės (Monofer) klausimą posėdyje nedalyvavo).**

**4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Iptacopan (Fabhalta).**

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialo (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugpjūčio 26 d. raštu pateiktą informaciją

Į Komisijos posėdį buvo kviečiami prisijungti Gamintojo atstovai.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos ir vaisto gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti Derybų susitarimą dėl vaistinio preparato iptakopano (Fabhalta).

Derybos laikomos baigtomis. 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 (1 komisijos narys svarstant vaistinio preparato Iptacopan (Fabhalta) klausimą posėdyje nedalyvavo).**

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

Posėdyje Komisija įvertino Norameda UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugpjūčio 27 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti įvertinti Komisijos siūlymą ir pateikti atsakymą.

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (1 komisijos narys svarstant vaistinio preparato Pegunigalsidazės alfa (Elfabrio) klausimą posėdyje nedalyvavo).**

**6. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Enasidenibo (Idhifa).**

Posėdyje Komisija įvertino RX Pharma UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 2 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

**NUTARTA:**

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

**Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (1 komisijos narys svarstant vaistinio preparato Enasidenibo (Idhifa) klausimą posėdyje nedalyvavo).**