

APIBENDRINTA 2025-10-02 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, A. NAUJOKIENĖ, A. BRUŽIENĖ

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 Pegunigalsidazė alfa (Elfabrio) (Norameda UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);

2. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas Ltd, nedalyvaujant gamintojui);

3. Dėl vaistinio preparato Glecaprevirum et Pibrentasvirum (Maviret) (AbbVie UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);

4. Dėl vaistinio preparato Ocrelizumabum (Ocrevus) (Roche Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);

5. Dėl vaistinio preparato Ofatumumab (Kesimpta) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);

6. Dėl vaistinio preparato Dupilumabum (Dupixent) (Swixx Biopharma UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);

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

1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Pegunigalsidazė alfa (Elfabrio).

Posėdyje Komisija įvertino Norameda UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 26 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir vaisto gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti Derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Pegunigalsidazė alfa (Elfabrio).

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.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance).

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialo (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 18 d. raštu pateiktą siūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją, prašant pateikti atsakymą į Komisijos derybinį siūlymą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino AbbVie UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 25 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir vaisto gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti Derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Glecaprevirum et Pibrentasvirum (Maviret).

Derybos laikomos baigtomis. Apie priimtą susitarimą bus informuojama Valstybinė ligonių kasą prie Sveikatos apsaugos ministerijos.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. *Dėl vaistinio preparato Ocrelizumabum (Ocrevus).*

Posėdyje Komisija įvertino Roche Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 1 d. raštu pateiktą prašymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją, prašant pateikti derybinį siūlymą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. *Dėl vaistinio preparato Ofatumumab (Kesimpta).*

Posėdyje Komisija įvertino Sia Novartis Baltics Lietuvos filialo (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 3 d. raštu pateiktą siūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją, kad Komisija nesutinka su siūlymu inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato Ofatumumab (Kesimpta).

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

6. SVARSTYTA. *Dėl vaistinio preparato Dupilumabum (Dupixent).*

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojo atstovas) 2025 m. rugsėjo 22 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiami prisijungti Gamintojo atstovai.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo atstovo sutarimu nuspręsta pasirašyti susitarimą dėl 2025 m. derybų baigimo, apie priimtą susitarimą informuoti Valstybinę ligonių kasą prie Sveikatos apsaugos ministerijos.

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo atstovo sutarimu nuspręsta, kad Komisija įvertins 2025 m. rugsėjo 22 d. rašte pateiktą siūlymą bei pateiks atsakymą Gamintojo atstovui dėl 2026 m.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Tamro UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. 2025 m. rugpjūčio 21 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimų nuspręsta kreiptis į Gamintoją, prašant pateikti atsakymą į Komisijos derybinį siūlymą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai