

APIBENDRINTA 2025-10-16 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ
Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė
Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, A. NAUJOKIENĖ, A. BRUŽIENĖ,
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 Dolutegravirum et Lamivudinum (Dovato) (Tamro UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo);
2. Dėl vaistinio preparato Lumakaftoro / Ivakaftoro (Orkambi) (Medison Pharma Lithuania UAB, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Eltrombopagum (Revolade) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
4. Dėl vaistinio preparato Semaglutidum (Ozempic) (Novo Nordisk Pharma UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
5. Dėl vaistinio preparato Semaglutidum (Rybelsus) (Novo Nordisk Pharma UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
6. Dėl vaistinio preparato Dupilumabum (Dupixent) (SwixxBiopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
7. Dėl vaistinio preparato Ustekinumabum (Stelara) (Johnson & Johnson UAB, nedalyvaujant gamintojui);
8. Dėl vaistinio preparato Toferseno (Qalsody) (Biogen Lithuania UAB, nedalyvaujant gamintojui);
9. Dėl vaistinio preparato Crovalimab (Piaskey) (Roche Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui)

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

Į Komisiją 2025 m. spalio 7 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas UAB „Tamro“ (toliau – Gamintojas), pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Dolutegravir et Lamivudin (Dovato), pateikimo datą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo, dėl vaistinio preparato preparato Dolutegravir et Lamivudin (Dovato), pateikimo datą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Lumakaftoro / Ivakaftoro (Orkambi).

Posėdyje Komisija įvertino UAB „Medison Pharma Lithuania“ (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 30 d. raštu „Dėl vaistinio preparato Lumakaftoro Ivakaftoro (Orkambi)“ pateiktą atsakymą į Komisijos derybinį pasiūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisiją bei Gamintoją, kad komisija 2025 m. spalio 16 d. vykusiamе posėdyje, atsižvelgiant į Gamintojo pateiktą informaciją, nusprendė derybas dėl vaistinio preparato vaistinio preparato Lumakaftoro / Ivakaftoro (Orkambi) laikyti neįvykusiomis.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Eltrombopagum (Revolade)*.

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialo (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 23 d. raštą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir vaisto gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato *Eltrombopagum (Revolade)*.

Derybos laikomos baigtomis. Apie priimtą susitarimą bus informuojama VLK.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Semaglutidum (Ozempic)*.

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

Į Komisijos posėdį buvo kviečiami prisijungti Gamintojo atstovai.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo sutarimu nuspręsta, kad Komisija išsiųs Gamintojui atnaujintą derybinį siūlymą raštu, kurį Gamintojas įvertins ir pateiks atsakymą Komisijai.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Semaglutidum (Rybelsus)*.

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

Į Komisijos posėdį buvo kviečiami prisijungti Gamintojo atstovai.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo sutarimu nuspręsta, kad Komisija išsiųs Gamintojui atnaujintą derybinį siūlymą raštu, kurį Gamintojas įvertins ir pateiks atsakymą Komisijai.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. rugsėjo 22 d. raštu pateiktą derybinę poziciją.

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.

7. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ustekinumabum (Stelara).

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

NUTARTA:

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Biogen Lithuania UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 7 d. raštu pateiktą atsakymą.

NUTARTA:

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

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

9. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Crovalimab (Piasky).

Posėdyje Komisija įvertino Roche Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 7 d. raštu pateiktą atsakymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti klausimo dėl vaistinio preparato Crovalimab (Piasky) svarstymą kol bus pateikta papildoma informacija.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.