

APIBENDRINTA 2025-10-23 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ
Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė
Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, A. NAUJOKIENĖ,
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). Kворumas yra. Galimų interesų konfliktų komisijos nariai neturi.

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl vaistinio preparato Poliheksanidas (Akantior) (Avanzanite Bioscience B.V., į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Ciklosporino (Ikervis) (Santen Oy atstovybė, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Efgartigimodum alfa (Vyvgart) (Medison Pharma Lithuania UAB, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Ripretinibo (Qinlock) (Genesis Pharma (Cyprus) Ltd, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
5. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
6. Dėl vaistinio preparato Nivolumabo (Opdivo) (SwixxBiopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui)

1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Poliheksanidas (Akantior).

Posėdyje Komisija įvertino Avanzanite Bioscience B.V. (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 6 d. raštu pateiktą atsakymą į Komisijos derybinį pasiūlymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir vaisto gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Poliheksanido (Akantior).

Derybos laikomos baigtomis. Apie priimtą susitarimą bus informuojama VLK.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ciklosporino (Ikervis).

Derybos dėl vaistinio preparato Ciklosporino (Ikervis) inicijuotos vykdant Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos pavedimą.

Posėdžio metu buvo įvertinta su klausimu susijusi medžiaga.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisiją bei Santen Oy atstovybę,

kad komisija 2025 m. spalio 23 d. vykusiame posėdyje nusprendė derybas dėl vaistinio preparato ciklosporino (Ikervis) laikyti neįvykusiomis.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Efgartigimodum alfa (Vyvgart)*.

Posėdyje Komisija įvertino Medison Pharma Lithuania UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 10 d. raštu pateiktą atsakymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti klausimo dėl vaistinio preparato Efgartigimodum alfa (Vyvgart) svarstymą kol bus pateikta papildoma informacija.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Ripretinibo (Qinlock)*.

Posėdyje Komisija įvertino Genesis Pharma (Cyprus) Ltd (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 16 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 Ripretinibo (Qinlock).

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.

5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Empagliflozinum (Jardiance)*.

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialo (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 13 d. raštu pateiktą siūlymą.

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 *Nivolumabo (Opdivo)*.

Posėdyje Komisija įvertino SwixxBiopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 2 d. raštu pateiktą derybinį 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.