

## **APIBENDRINTA 2025-10-30 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA**

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, B. STANAITĖ, 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). Kворumas yra. Galimų interesų konfliktų komisijos nariai neturi.

### **DARBOTVARKĖ:**

1. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Ocrelizumabum (Ocrevus) (Roche Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Enasidenibo (Idhifa) (UAB „RX Pharma“, nedalyvaujant gamintojui)

#### **1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Empagliflozinum (Jardiance)*.**

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialo (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 25 d. raštu Nr. 02-25-022 „Dėl vaistinio preparato empagliflozinum (Jardiance) derybų“ pateiktą siūlymą

į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

### **NUTARTA:**

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

Derybos laikomos baigtomis. Apie priimtą susitarimą bus informuojama VLK.

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

#### **2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Ocrelizumabum (Ocrevus)*.**

Posėdyje Komisija įvertino Roche Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 16 d. raštu Nr. 85 „Dėl vaistinio preparato ocrelizumabum (Ocrevus) derybų“ pateiktą derybinį siūlymą Komisijai.

### **NUTARTA:**

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

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

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

Derybos dėl vaistinio preparato Enasidenibo (Idhifa) inicijuotos vykdant Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisijos pavedimą.

Posėdžio metu buvo įvertinta su klausimu susijusi medžiaga.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sprendimu nuspręsta informuoti Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisiją ir gamintojo atstovą UAB „RX Pharma“, kad Komisija 2025 m. spalio 30 d. vykusiame posėdyje nusprendė derybas dėl vaistinio preparato Enasidenibo (Idhifa) laikyti neįvykusiomis.

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