

APIBENDRINTA 2025-11-20 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

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

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 Crovalimab (Piasky) (Roche Lietuva UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Ekulizumabo (Soliris) (AstraZeneca Lietuva UAB, Dėl pasiūlymo termino pratęsimo)
3. Dėl vaistinio preparato Vosortido (Voxzogo) (BioMarin International Limited, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Nivolumabo (Opdivo) (Swixx Biopharma UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
5. Dėl vaistinio preparato Ibrutinibum (Imbruvica) (Johnson & Johnson UAB, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Cabozantinibum (Cabometyx) (Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
7. Dėl vaistinio preparato Galsulfase (Naglazyme) (BioMarin International Limited, nedalyvaujant gamintojui);
8. Dėl vaistinio preparato Efgartigimodo Alfa (Vyvgart) (Medison Pharma Lithuania UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
9. Dėl vaistinio preparato Efgartigimodo Alfa (Vyvgart) (Medison Pharma Lithuania UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);

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

Posėdyje Komisija įvertino Roche Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 7 d. raštu „Dėl vaistinio preparato Krovalimabo (Piasky) derybų“ bei Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisijos 2025 m. lapkričio 4 d. raštu „Dėl derybų su vaistinio preparato Crovalimab (Piasky) gamintoju“ pateiktus atsakymus.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

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

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 Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ekulizumabo (Soliris).

Į Komisiją 2025 m. lapkričio 12 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas), pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Ekulizumabo (Soliris) pateikimo datą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo, dėl vaistinio preparato Ekulizumabo (Soliris), pateikimo datą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato vosoritido (Voxzogo).

Posėdyje Komisija įvertino BioMarin International Limited (toliau – Gamintojas) 2025 m. lapkričio 5 d. raštu „Dėl vaistinio preparato Vosoritido (Voxzogo) derybų“ pateiktą atsakymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta informuoti Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisiją ir Gamintoją, kad Komisija 2025 m. lapkričio 20 d. vykusiame posėdyje nusprendė derybas dėl vaistinio preparato vosoritido (Voxzogo) laikyti neįvykusiomis.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Nivolumabo (Opdivo).

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. lapkričio 11 d. raštu „Dėl sutikimo su komisijos pasiūlymu“ pateiktą atsakymą

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir Gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Nivolumabum (Opdivo).

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ibrutinibum (Imbruvica).

Posėdyje Komisija įvertino UAB „Johnson & Johnson“ (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 24 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos sutarimu sutarta rašyti Gamintojui atsakymą ir informuoti, kad Komisija, įvertinusi Gamintojo pateiktą pasiūlymą, nesutinka inicijuoti derybų dėl vaistinio preparato Ibrutinibum (Imbruvica).

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

6. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Cabozantinibum (Cabometyx).

Posėdyje Komisija įvertino UAB „Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas“ (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 21 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos sutarimu sutarta rašyti Gamintojui atsakymą ir informuoti, kad Komisija, įvertinusi Gamintojo pateiktą pasiūlymą, nesutinka inicijuoti derybų dėl vaistinio preparato Cabozantinibum (Cabometyx).

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

7. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Galsulfase (Naglazyme).

Derybos dėl vaistinio preparato Galsulfase (Naglazyme) inicijuotos vykdant Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos pavedimą.

Posėdyje Komisija įvertino BioMarin International Limited (toliau – Gamintojas) 2025 m. spalio 24 d. raštu „Dėl vaistinio preparato Galsulfase (Naglazyme) derybų“ pateiktą atsakymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos sutarimu sutarta prašyti Gamintojo pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato *Galsulfase (Naglazyme)*.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

8. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Efgartigimodo Alfa (Vyvgart).

Derybos dėl vaistinio preparato Efgartigimodo Alfa (Vyvgart) inicijuotos vykdant Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos pavedimą. Posėdyje Komisija įvertino Medison Pharma Lithuania (toliau – Gamintojas) 2025 m. lapkričio 4 d. raštu „Dėl vaistinio preparato efgartigimodas alfa (Vyvgart) kompensavimo“ pateiktą siūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sprendimu nutarta informuoti Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisiją ir Gamintoją, kad Komisija 2025 m. lapkričio 20 d. vykusiame posėdyje priėmė sprendimą derybas dėl vaistinio preparato efgartigimodo alfa (Vyvgart) laikyti neįvykusiomis.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

9. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Efgartigimodum alfa (Vyvgart).

Posėdyje Komisija įvertino Medison Pharma Lithuania UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. lapkričio 14 d. raštu „Dėl vaistinio preparato efgartigimodo alfa (Vyvgart)“ pateiktą atsakymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato efgartigimodo alfa (Vyvgart) išlaidų mažinimo.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.