

APIBENDRINTA 2025-12-17 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ
Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė
Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, B. STANAITĖ, A. NAUJOKIENĖ,
A. BRUŽIENĖ, 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 Dupilumabum (Dupixent) (SwixxBiopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
2. Dėl vaistinio preparato Efgartigimodum alfa (Vyvgart) (Medison Pharma Lithuania UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo);
3. Dėl vaistinio preparato Ekulizumabo (Soliris) (AstraZeneca Lietuva UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)

1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Dupilumabum (Dupixent).

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 12 d. raštu pateiktą informaciją.

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.

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

Į Komisiją 2025 m. gruodžio 12 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas UAB Medison Pharma Lithuania UAB (toliau – Gamintojas), pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato efgartigimodo alfa (Vyvgart), pateikimo datą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo, dėl vaistinio preparato efgartigimodo alfa (Vyvgart), pateikimo datą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai

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

Į Komisiją 2025 m. gruodžio 11 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.