

APIBENDRINTA 2026-01-08 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. BRAZDŽIUVIENĖ, G. JUKNA

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 Efgartigimodo Alfa (Vyvgart) (Medison Pharma Lithuania UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Iksekizumabo (Taltz) (Eli Lilly Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Iksekizumabo (Taltz) (Eli Lilly Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Vedolizumabas (Entyvio) (Takeda UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Bedakvilino (Sirturo) (Johnson & Johnson UAB, nedalyvaujant gamintojui)

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

Posėdyje Komisija įvertino Medison Pharma Lithuania UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 19 d. raštu „Dėl vaistinio preparato efgartigimodo alfa (Vyvgart)“ pateiktą atsakymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato efgartigimodo alfa (Vyvgart).

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 Iksekizumabo (Taltz).

Posėdyje Komisija įvertino Eli Lilly Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 15 d. raštu „Dėl vaistinio preparato iksekizumabo (Taltz)“ pateiktą derybinį siūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sprendimu sutarta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato iksekizumabo (Taltz) kainos mažinimo.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Iksekizumabo (Taltz)*.

Posėdyje Komisija įvertino Eli Lilly Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 15 d. raštu „Dėl vaistinio preparato iksekizumabo (Taltz)“ pateiktą derybinį siūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sprendimu sutarta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato iksekizumabo (Taltz) kainos mažinimo.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Vedolizumabas (Entyvio)*.

Posėdyje Komisija įvertino UAB „Takeda“ (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 29 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 Vedolizumabas (Entyvio).

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto)*.

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialoas (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 19 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos sutarimu sutarta rašyti Gamintojui atsakymą ir informuoti, kad derybos dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto) yra negalimos.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

6. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Bedakvilino (Sirturo)*.

Posėdyje Komisija įvertino Johnson & Johnson UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 31 d. raštu „Dėl vaistinio preparato bedakvilino (Sirturo) derybų“ pateiktą atsakymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sprendimu sutarta kreiptis į Gamintoją ir prašyti Gamintojo pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato *Bedakvilino (Sirturo)* kainos sumažinimo.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.