

## **APIBENDRINTA 2026-01-15 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA**

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ  
Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė  
Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, B. STANAITĖ, G. JUKNA,  
A. NAUJOKIENĖ, 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 Sotaterceptum (Winrevair) (Merck Sharp & Dohme UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Belzutifan (WELIREG) (Merck Sharp & Dohme UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
3. Dėl vaistinio preparato Mavakamteno (Camzyos) (Swixx Biopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Osimertinibo (Tagrisso) (AstraZeneca Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Dapagliflozinum (Forxiga) (AstraZeneca Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Romiplostimum (Nplate) (Amgen Switzerland AG Vilniaus filialas, nedalyvaujant gamintojui);
7. Dėl vaistinio preparato Cabozantinibum (Cabometyx) (Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
8. Dėl vaistinio preparato Ekulizumabo (Soliris) (AstraZeneca Lietuva UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)

### **1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Sotaterceptum (Winrevair).**

Posėdyje Komisija įvertino Merck Sharp & Dohme UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 31 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Sotaterceptum (Winrevair).

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.**

### **2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Belzutifan (WELIREG).**

Posėdyje Komisija įvertino Merck Sharp & Dohme UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 19 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo sutarimu nuspręsta, kad Gamintojas įvertins Komisijos pateiktą pasiūlymą ir pateiks atnaujintą derybinį siūlymą Komisijai.

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

**3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Mavakamteno (Camzyos).**

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. sausio 9 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos ir vaisto preparato gamintojo sutarimu sutarta pakartotinai kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų siūlymą dėl vaistinio preparato Mavakamteno (Camzyos).

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

**4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Osimertinibo (Tagrisso).**

Posėdyje Komisija įvertino AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 31 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir pranešti, kad Komisija, įvertinusi Gamintojo pateiktą pasiūlymą, nesutinka inicijuoti derybų dėl vaistinio preparato Osimertinibo (Tagrisso).

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

**5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Dapagliflozinum (Forxiga).**

Posėdyje Komisija įvertino AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) (toliau – Gamintojas) 2026 m. sausio 5 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją, kad Komisija, įvertinusi Gamintojo pateiktą pasiūlymą, nesutinka inicijuoti derybų dėl vaistinio preparato Dapagliflozinum (Forxiga).

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

**6. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Romiplostimum (Nplate).**

Posėdyje Komisija įvertino Amgen Switzerland AG Vilniaus filialo (toliau – Gamintojo atstovas) 2025 m. gruodžio 19 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato Romiplostimum (Nplate).

**NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją bei pranešti, kad Komisija, įvertinusi Gamintojo prašymą, prašo Gamintojo pateikti derybinį siūlymą.

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

**7. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Cabozantinibum (Cabometyx).**

Posėdyje Komisija įvertino Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas (toliau – Gamintojas) 2025 m. gruodžio 22 d. raštu pateiktą pakartotinį prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato Cabozantinibum (Cabometyx).

**NUTARTA:**

Informuoti Gamintoją, kad Komisija, įvertinusi jo pateiktą pasiūlymą, nesutinka inicijuoti derybų dėl vaistinio preparato Cabozantinibum (Cabometyx).

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

**8. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ekulizumabo (Soliris).**

Į Komisiją 2026 m. sausio 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.**