

APIBENDRINTA 2026-02-12 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ
Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė
Komisijos nariai – G. PETRONYTĖ, B. STANAITĖ, G. JUKNA, 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 Delamanido (Delyba) (CentralPharma Communications UAB / Otsuka Novel Products GmbH, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Mavakamteno (Camzyos) (Swixx Biopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Ravulizumabo (Ultomiris) (AstraZeneca Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);

1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Delamanido (Delyba).

Posėdyje Komisija įvertino Otsuka Novel Products GmbH (toliau – Gamintojas) 2026 m. sausio 30 d. raštu pateiktą atsakymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu nuspręsta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Delamanido (Delyba).

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

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Mavakamteno (Camzyos).

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. sausio 29 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos sutarimu sutarta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų siūlymą dėl vaistinio preparato mavakamteno (Camzyos) kainos mažinimo.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ravulizumabo (Ultomiris).

Posėdyje Komisija įvertino AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. sausio 27 d. raštu pateiktą derybinį siūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų siūlymą dėl vaistinio preparato ravulizumabo (Ultomiris) išlaidų mažinimo.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto).

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialo (toliau – Gamintojas) 2026 m. sausio 21 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir pranešti, kad Komisija, įvertinusi Gamintojo pateiktą prašymą nesutinka inicijuoti derybų dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto).

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.