

APIBENDRINTA 2026-03-19 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

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

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 Galsulfase (Naglazyme) (BioMarin International Limited, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Belzutifan (WELIREG) (Merck sharp & dohme, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
3. Dėl vaistinio preparato Mavakamteno (Camzyos) (Swixx Biopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Ravulizumab (Ultomiris) (AstraZeneca Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Bictegravir/ Emtricitabine/Tenofovir alafenamide (Biktarvy) (Swixx Biopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
7. Dėl vaistinio preparato Romiplostimum (Nplate) (Amgen Switzerland AG Vilniaus filialas, nedalyvaujant gamintojui);
8. Dėl vaistinio preparato Ravulizumab (Ultomiris) (AstraZeneca Lietuva UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)

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

Posėdyje Komisija įvertino BioMarin International Limited (toliau – Gamintojas) 2026 m. vasario 13 d. raštu pateiktą atsakymą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir Gamintojo sutarimu sutarta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato Galsulfase (Naglazyme).

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 Belzutifan (WELIREG).

Posėdyje Komisija įvertino Merck Sharp & Dohme UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. kovo 13 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 belzutifano (WELIREG)

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.

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

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. kovo 6 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisiją bei Gamintoją, kad Komisija nusprendė derybas dėl vaistinio preparato Mavakamteno (Camzyos) laikyti neįvykusiomis.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ravulizumab (Ultomiris).

Posėdyje Komisija įvertino AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. vasario 13 d. raštu pateiktą derybinį siūlymą.

NUTARTA:

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance).

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG (toliau – Gamintojas) 2026 m. vasario 24 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

NUTARTA:

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

6. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Bictegravir/ Emtricitabine/Tenofovir alafenamide (Biktarvy).

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. kovo 9 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas vaistinio preparato Bictegravir / Emtricitabine / Tenofovir alafenamide (Biktarvy).

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją bei prašyti pateikti derybinį siūlymą dėl vaistinio preparato Bictegravir / Emtricitabine / Tenofovir alafenamide (Biktarvy).

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

7. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Romiplostimum (Nplate).

Posėdyje Komisija įvertino Amgen Switzerland AG Vilniaus filialo (toliau – Gamintojas) 2026 m. kovo 10 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją bei prašyti Gamintojo pateikti atsakymą į Komisijos derybinį siūlymą.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

8. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ravulizumab (Ultomiris).

Į Komisiją 2026 m. vasario 27 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas), pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato Ravulizumab (Ultomiris) pateikimo datą.

NUTARTA:

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.