

## **APIBENDRINTA 2026-05-14 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA**

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ  
Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė  
Komisijos nariai – G. PETRONYTĖ, J. VOLKAVIČIENĖ, D. ZACHARKIENĖ, A. BRUŽIENĖ,  
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 Velmanazė alfa (Lamzede) (Norameda UAB, nedalyvaujant gamintojui);
2. Dėl vaistinio preparato Mepolizumabum (Nucala) (Berlin Chemie Menarini Baltic UAB, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Dapagliflozinum (Forxiga) (AstraZeneca Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Kanabidiolio (Epidyolex) (Swixx Biopharma UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)
6. Dėl vaistinio preparato Bictegravir / Emtricitabine / Tenofovir alafenamide (Biktarvy) (Swixx Biopharma UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)

### **1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Velmanazė alfa (Lamzede)*.**

Posėdyje Komisija įvertino Norameda UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. gegužės 7 d. raštu pateiktą derybinį siūlymą.

### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos sutarimu nuspręsta informuoti Sveikatos apsaugos ministerijos Labai retų žmogaus sveikatos būklių gydymo išlaidų kompensavimo komisiją ir Gamintoją, kad Komisija nusprendė derybas dėl vaistinio preparato Velmanazė alfa (Lamzede) laikyti neįvykusiomis.

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

### **2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Mepolizumabum (Nucala)*.**

Posėdyje Komisija įvertino Berlin Chemie Menarini Baltic UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. 2026 m. balandžio 10 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybų pasiūlymą dėl vaistinio preparato Mepolizumabum (Nucala).

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

### **3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Empagliflozinum (Jardiance)*.**

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas (toliau – Gamintojas) 2026 m. gegužės 4 d. raštu pateiktą pakartotinį 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.**

### **4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Dapagliflozinum (Forxiga)*.**

Posėdyje Komisija įvertino AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. balandžio 23 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato *Dapagliflozinum (Forxiga)*.

#### **NUTARTA:**

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

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

### **5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)*.**

Į Komisiją 2026 m. gegužės 4 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas), pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)* pateikimo datą.

#### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo, dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)* pateikimo datą.

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

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

Į Komisiją 2026 m. gegužės 4 d. el. laišku kreipėsi gamintojo atstovas Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas), pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato *Bictegravir / Emtricitabine / Tenofovir alafenamide (Biktarvy)* pateikimo datą.

#### **NUTARTA:**

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta atidėti derybinio pasiūlymo, dėl vaistinio preparato *Bictegravir / Emtricitabine / Tenofovir alafenamide (Biktarvy)* pateikimo datą.

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