

APIBENDRINTA 2026-06-04 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, 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 Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
2. Dėl vaistinio preparato Semaglutidum (Ozempic) (Novo Nordisk Pharma, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Mepolizumabum (Nucala) (Berlin Chemie Menarini Baltic UAB, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)

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

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG (toliau – Gamintojas) 2026 m. gegužės 28 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance).

NUTARTA:

Bendru visų Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją ir Valstybinę ligonių kasą prie Sveikatos apsaugos ministerijos apie pateiktą prašymą.

Informuoti, kad Gamintojas dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) derybų bus informuotas atskiru Komisijos raštu.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

2. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Semaglutidum (Ozempic).

Posėdyje Komisija įvertino Novo Nordisk Pharma UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. gegužės 14 d. raštu pateiktą pasiūlymą.

NUTARTA:

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Mepolizumabum (Nucala).

Į Komisiją 2026 m. gegužės 27 d. raštu kreipėsi gamintojo atstovas Berlin Chemie Menarini Baltic UAB (toliau – Gamintojas), pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato mepolizumabum (Nucala) pateikimo datą.

NUTARTA:

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

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.