

APIBENDRINTA 2026-06-18 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – D. ZACHARKIENĖ, A. BRUŽIENĖ, A. NAUJOKIENĖ, B. STANAITĖ

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). Kvorumas yra. Galimų interesų konfliktų komisijos nariai neturi.

DARBOTVARKĖ:

1. Dėl vaistinio preparato Pretomanido (Dovprela) (Viatris UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Bictegravir/ Emtricitabine/Tenofovir alafenamide (Biktarvy) (Swixx Biopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Mepolizumabum (Nucala) (Berlin Chemie Menarini Baltic UAB, nedalyvaujant gamintojui)
4. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui)

1. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Pretomanido (Dovprela).

Posėdyje Komisija įvertino Viatris UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. birželio 12 d. raštu pateiktą pasiūlymą

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo sutarimu nuspręsta, kad Komisija įvertins Gamintojo pateiktą pasiūlymą ir pateiks atsakymą Gamintojui.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. birželio 4 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją, prašant pateikti atsakymą į Komisijos derybinį pasiūlymą.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Berlin Chemie Menarini Baltic UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. birželio 8 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją, prašant pateikti atsakymą į Komisijos derybinį siūlymą.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Empagliflozinum (Jardiance)*.

Komisija informuota, kad Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos 2026 m. birželio 5 d. raštu pateikė Komisijai prašymą pradėti derybas su Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG (toliau – Gamintojas) dėl vaistinio preparato *Empagliflozinum (Jardiance)*.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją, prašant pateikti atsakymą į Komisijos derybinį siūlymą.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.