

APIBENDRINTA 2026-07-02 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, D. ZACHARKIENĖ, B. STANAITE, 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). Kvorumas 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 Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
3. Dėl vaistinio preparato Daratumumabo (Darzalex) (Johnson & Johnson UAB, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinio preparato Ibrutinibum (Imbruvica) (Johnson & Johnson UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Acalabrutinib (Calquence) (AstraZeneca Lietuva UAB, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Pretomanido (Dovprela) (Viatris UAB, nedalyvaujant gamintojui);
7. 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. birželio 3 d. raštu pateiktą pakartotinį prašymą inicijuoti derybas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją, kad Komisija pakartotinai įvertino Gamintojo prašymą.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG (toliau – Gamintojas) 2026 m. birželio 26 d. raštu pateiktą atsakymą dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance).

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta prašyti Gamintojo dar kartą įvertinti Komisijos pateiktą derybinį siūlymą dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance).

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Daratumumabo (Darzalex).

Posėdyje Komisija įvertino Johnson & Johnson UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. birželio 12 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas.

NUTARTA:

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

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ibrutinibum (Imbruvica).

Posėdyje Komisija įvertino Johnson & Johnson UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. gegužės 29 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato Ibrutinibum (Imbruvica).

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta prašyti Gamintojo pateikti derybinį siūlymą dėl vaistinio preparato Ibrutinibum (Imbruvica).

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

5. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Acalabrutinib (Calquence).

Posėdyje Komisija įvertino AstraZeneca Lietuva UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. birželio 15 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato Acalabrutinib (Calquence).

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją, kad Komisija nesutinka inicijuoti derybų dėl vaistinio preparato Acalabrutinib (Calquence).

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Viatris UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. birželio 18 d. posėdyje pateiktą derybinį pasiūlymą dėl vaistinio preparato Pretomanido (Dovprela).

NUTARTA:

Bendru visų Komisijos sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją, kad dėl planuojamų derybų datos Gamintojas bus informuota atskiru raštu.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Į Komisiją 2026 m. birželio 23 d. raštu kreipėsi 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 Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.