

APIBENDRINTA 2026-07-23 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

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

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 Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
3. Dėl vaistinio preparato Empagliflozinum (Jardiance) (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Lietuvos filialas, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
4. Dėl vaistinių preparatų ivakaftoro tezakaftoro eleksakaftoro (Kaftrio) ir Ivakaftoro (Kalydeco) (Medison Pharma Lithuania UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Kanabidiolio (Epidyolex) (Swixx Biopharma UAB, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Mepolizumabum (Nucala) (Berlin Chemie Menarini Baltic UAB, nedalyvaujant gamintojui);
7. Dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
8. Dėl vaistinio preparato Ofatumumab (Kesimpta) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
9. Dėl vaistinio preparato Erenumabum (Aimovig) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);

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

Posėdyje Komisija įvertino su klausimu dėl vaistinio preparato *Pretomanido (Dovprela)* susijusią medžiagą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu nuspręsta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato *Pretomanido (Dovprela)*.

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 *Empagliflozinum (Jardiance)*.

Posėdyje Komisija įvertino Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 8 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 *Empagliflozinum (Jardiance)*.

Derybos laikomos baigtomis. Apie priimtą susitarimą bus informuojama Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino su klausimu dėl vaistinio preparato *Empagliflozinum (Jardiance)* susijusią medžiagą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiami prisijungti Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG (toliau – Gamintojas) atstovai.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo atstovų sutarimu nuspręsta, kad Komisija įvertins posėdžio metu pateiktą informaciją ir pateiks atsakymą Gamintojui.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

4. SVARSTYTA. Dėl vaistinių preparatų *ivakaftoro tezakaftoro eleksakaftoro (Kaftrio) ir Ivakaftoro (Kalydeco)*.

Posėdyje Komisija įvertino Vertex Pharmaceuticals (Europe) Ltd (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 2 d. raštu pateiktą derybinį siūlymą dėl vaistinių preparatų *Ivakaftoro Tezakaftoro Eleksakaftoro (Kaftrio) ir Ivakaftoro (Kalydeco)*.

NUTARTA:

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

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Swixx Biopharma UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 1 d. raštu pateiktą derybinį siūlymą dėl vaistinio preparato *Kanabidiolio (Epidyolex)*.

NUTARTA:

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

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

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

Posėdyje Komisija įvertino Berlin Chemie Menarini Baltic UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 16 d. raštu pateiktą derybinę poziciją.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybinį siūlymą dėl vaistinio preparato *Mepolizumabum (Nucala)*.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

7. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto).

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 10 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto).

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją, kad Komisija, įvertinusi kreipimąsi, nutarė, kad derybos dėl vaistinio preparato Sacubitrilum et Valsartanum (Entresto) negali būti pradėtos.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

8. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ofatumumab (Kesimpta).

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 10 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato *Ofatumumabo (Kesimpta)*.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta informuoti Gamintoją, kad Komisija, įvertinusi kreipimąsi, nutarė, kad derybos dėl vaistinio preparato *Ofatumumabo (Kesimpta)* negali būti pradėtos.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

9. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Erenumabum (Aimovig).

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 10 d. raštu pateiktą prašymą inicijuoti derybas dėl vaistinio preparato *Erenumabum (Aimovig)*.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti derybinį siūlymą dėl vaistinio preparato *Erenumabum (Aimovig)*.

Šiam Derybų komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai (vienas Komisijos narys svarstant vaistinio preparato *Erenumabum (Aimovig)* klausimą posėdyje nedalyvavo).