

APIBENDRINTA 2026-08-06 VYKUSIO DERYBŲ KOMISIJOS POSĖDŽIO INFORMACIJA

Posėdžio pirmininkė – DAIVA VALICKAITĖ

Posėdžio sekretorė – Gintarė Kličiuvienė

Komisijos nariai – J. VOLKAVIČIENĖ, G. PETRONYTĖ, B. STANAITĖ, D. ZACHARKIENĖ,
A. NAUJOKIENĖ, A. NAUJOKAITĖ, A. BRUŽIENĖ

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 Bictegravir/ Emtricitabine/Tenofovir alafenamide (Biktarvy) (Swixx Biopharma UAB, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
2. Dėl vaistinio preparato Semaglutidum (Ozempic) (Novo Nordisk Pharma, į derybų posėdį kviečiamas gamintojas);
3. Dėl vaistinio preparato Ruxolitinibum (Jakavi) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
4. Dėl vaistinių preparatų Ibrutinibum (Imbruvica) (Johnson & Johnson UAB, nedalyvaujant gamintojui);
5. Dėl vaistinio preparato Daratumumabo (Darzalex) (Johnson & Johnson UAB, nedalyvaujant gamintojui);
6. Dėl vaistinio preparato Kabozantinibo (Cabometyx) (Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas, nedalyvaujant gamintojui);
7. Dėl vaistinio preparato Iptacopan (Fabhalta) (SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, dėl pasiūlymo termino pratęsimo)

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

Posėdyje Komisija įvertino su klausimu dėl vaistinio preparato *Bictegravir / Emtricitabine / Tenofovir alafenamide (Biktarvy)* susijusią medžiagą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Gamintojo atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos ir gamintojo sutarimu nuspręsta pasirašyti derybų susitarimą dėl vaistinio preparato *Bictegravir / Emtricitabine / Tenofovir alafenamide (Biktarvy)*.

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 Semaglutidum (Ozempic).

Posėdyje Komisija įvertino su klausimu dėl vaistinio preparato *Semaglutidum (Ozempic)* susijusią medžiagą.

Į Komisijos posėdį buvo kviečiamas prisijungti Novo Nordisk Pharma (toliau – Gamintojas) atstovas.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių ir Gamintojo atstovo sutarimu nuspręsta, kad Komisija įvertins posėdžio metu pateiktą informaciją ir pateiks derybinį siūlymą Gamintojui raštu.

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

3. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato Ruxolitinibum (Jakavi).

Posėdyje Komisija įvertino SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 10 d. raštu pateiktą siūlymą dėl vaistinio preparato *Ruxolitinibum (Jakavi)*.

NUTARTA:

Bendru Komisijos narių sutarimu nuspręsta kreiptis į Gamintoją ir prašyti pateikti 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. liepos 9 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą dėl vaistinio preparato *Ibrutinibum (Imbruvica)*.

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 Daratumumabo (Darzalex).

Posėdyje Komisija įvertino Johnson & Johnson UAB (toliau – Gamintojas) 2026 m. liepos 9 d. raštu pateiktą derybinį pasiūlymą dėl vaistinio preparato *Daratumumabo (Darzalex)*.

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 Kabozantinibo (Cabometyx).

Posėdyje Komisija įvertino Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kompensavimo komisijos 2026 m. liepos 16 d. raštu pateiktą pavedimą vykdyti derybas dėl vaistinio preparato *Kabozantinibo (Cabometyx)* ir Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialo 2026 m. liepos 16 d. siųstą raštą.

NUTARTA:

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

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.

7. SVARSTYTA. Dėl vaistinio preparato *Iptacopan (Fabhalta)*.

Į Komisiją 2026 m. liepos 3 d. raštu kreipėsi gamintojo atstovas SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas, pateikdamas prašymą, atidėti derybinio pasiūlymo dėl vaistinio preparato *Iptacopan (Fabhalta)* pateikimo datą.

NUTARTA:

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

Šiam Komisijos sprendimui pritarė visi posėdyje dalyvavę Komisijos nariai.