



**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
VIRŠININKAS**

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. lapkričio 24 d. Nr. (1.4E)1A-1503

Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *soolantra 10 mg/g kremas*, *Oxytocin Grindeks 8,3 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *MAXITROL 1 mg/3500 TV/6000 TV/ml akių lašai (suspensija)*, *rupatadina cinfa 10 mg tabletės*, *Radirex 513,5 mg tabletės*, *Metronidazol Polpharma 250 mg tabletės*, kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *soolantra 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – ivermektinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2033/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4032891, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 45 g tūbelė, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Soolantra 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3726/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Galderma International, Prancūzija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Oxytocin Grindeks 8,3 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – oksitocinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2034/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Aureus pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4020495, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 1 ml ampulė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ofost 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4606/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MAXITROL 1 mg/3500 TV/6000 TV/ml akių lašai (suspensija)* (veiklioji medžiaga – deksametazonas/neomicino sulfatas/polimiksino b sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2035/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4017163, eksportuojanti valstybė – Norvegija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 5 ml buteliukas su lašintuvu, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Maxitrol 1 mg/3500 TV/6000 TV/ml akių lašai (suspensija), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/92/2087/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Novartis Baltics, Latvija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *rupatadina cinfa 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – rupertadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2036/001, lygiagretaus

importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4015121, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Rupafin 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1006/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Noucor Health, S.A., Ispanija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Radirex 513,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – rabarbarų šaknų milteliai, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2037/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4002895, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – RADIREX 513,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/3354/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Wrocławskie Zakłady Zielarskie “Herbapol” S.A., Lenkija);

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Metronidazol Polpharma 250 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – metronidazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2038/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4009020, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Trichopol 250 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0443/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija).

2. Šis įsakymas per vieną mėnesį nuo jo paskelbimo dienos gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos ikiteisminio administracinių ginčų nagrinėjimo tvarkos įstatymo nustatyta tvarka Lietuvos administracinių ginčų komisijai arba Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis

