



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO  
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. vasario 6 d. Nr. (1.4E)1A-175  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinio preparato *Lubion 25 mg injekcinis tirpalas, Diane-35 2000 mikrogramų/35 mikrogramai dengtos tabletės, Zopiclon RIA 7,5 mg plėvele dengtos 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 *Lubion 25 mg injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – progesteronas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1816/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris – 3814011, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N7, lizdinė plokštelė, N14, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lubion 25 mg tirpalas injekcijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4673/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – IBSA Farmaceutici Italia srl, Italija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Diane-35 2000 mikrogramų/35 mikrogramai dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ciproterono acetatas, etinilestradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1817/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Tojaris projektai“, Lietuva, paraiškos numeris – 3808562, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Diane 2000 mikrogramų/35 mikrogramai dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0413/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bayer AG, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zopiclon RIA 7,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – zopiklonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1818/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 3782854, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, lizdinė plokštelė, N20, lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Somnols 7,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/2001/001-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

2. N u r o d a u, kad 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