



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. gruodžio 12 d. Nr. (1.4E)1A-1564  
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 *Aciclovir Hikma 250 mg milteliai infuziniam tirpalui*, *Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija*, *Ubistesin 40 mg/5 mikrogramai/ml injekcinis tirpalas*, *IVOR 2500 TV anti-Xa/0,2 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte*, *Angiopent Retard 400 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *Desloratadine Fiterman 0,5 mg/ml geriamasis tirpalas*, 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 *Aciclovir Hikma 250 mg milteliai infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – acikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2040/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Edupharma“, Lietuva, paraiškos numeris – 3995599, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ACICLOVIR MEDOCHEMIE 250 mg milteliai infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4666/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Medochemie Ltd., Kipras);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija* (veiklioji medžiaga – metilprednizolono aceponatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2041/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4026412, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 50 g tūbelė, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/0148/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ubistesin 40 mg/5 mikrogramai/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – artikaino hidrochloridas/epinefrinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2042/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 4043930, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 1,7 ml užtaisas, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ubistesin 40 mg/5 mikrogramai/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0457/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pierrel S.p.A., Italija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *IVOR 2500 TV anti-Xa/0,2 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte* (veiklioji medžiaga – bemiparino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2043/001-005, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4039955, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis

vaistinis preparatas, pakuotė – 0,2 ml užpildytas švirkštas, N2, N6, N10, N30, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zibor 2500 TV anti-Xa/0,2 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0458/001-005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES S.A., Ispanija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Angiopent Retard 400 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – pentoksifilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2044/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4037360, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N40, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Polfilin 400 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1931/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija);

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Desloratadine Fiterman 0,5 mg/ml geriamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – desloratadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2045/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4031267, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 100 ml buteliukas, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Desloratadine Sopharma 0,5 mg/ml geriamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3736/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija).

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