



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. spalio 14 d. Nr. (1.4E)1A-1360  
Vilnius

Vadovaudamasi 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 atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *LANOXIN 250 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *Arlevert 20 mg/40 mg tabletės*, *Taflotan 15 mikrogramų/ml akių lašai (tirpalas)*, *KENACORT 40 mg/ml injekcinė suspensija*, *Elocom 1 mg/g odos tirpalas*, *Tiaprida Generis 100 mg tabletės*, *Nexium 20 mg skrandyje neirios tabletės*, *Nexium 40 mg skrandyje neirios 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 *LANOXIN 250 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – digoksinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2226/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4202766, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2 ml N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Digoxin Sopharma 250 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5394/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Arlevert 20 mg/40 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – cinarizinas/dimenhidrinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2227/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4214521, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N48, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Arlevert 20 mg/40 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3314/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Hennig Arzneimittel GmbH & Co. KG, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Taflotan 15 mikrogramų/ml akių lašai (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – tafluprostas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2228/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4223767, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 3 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – TAFLOTAN 15 mikrogramų/ml akių lašai (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4301/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Santen Oy, Suomija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *KENACORT 40 mg/ml injekcinė suspensija* (veiklioji medžiaga – triamcinolono acetonidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2229/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4217845, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 1 ml N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Kenalog 40 mg/ml injekcinė suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/2324/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d.,Slovėnija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Elocom 1 mg/g odos tirpalas* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2230/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4220403, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 60 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Elocon 1 mg/g odos tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1851/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai);

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tiaprida Generis 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tiapridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2231/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4218748, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hipokin 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1966/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – G. L. Pharma GmbH, Austrija);

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nexium 20 mg skrandyje neirios tabletės* (veiklioji medžiaga – ezomeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2232/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4176025, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nexium 20 mg skrandyje neirios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/0453/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Grünenthal GmbH, Vokietija);

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nexium 40 mg skrandyje neirios tabletės* (veiklioji medžiaga – ezomeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2233/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4176026, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nexium 40 mg skrandyje neirios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/0453/007, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Grünenthal GmbH, Vokietija).

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 Regionų administraciniam teismui.

Viršininė

Dovilė Marcinkė