



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. lapkričio 22 d. Nr. (1.4E)1A-1536
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 *Ulcerex 20 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės*, *Ulcerex 40 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės*, *TROXEVASIN 20 mg/g gelis*, *OsvaRen 435 mg/235 mg plėvele dengtos tabletės*, *Cipramil 10 mg plėvele dengtos tabletės*, *Cipramil 20 mg plėvele dengtos tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruoja:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ulcerex 20 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ezomeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2244/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4190189, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Escadra 20 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/10/1955/002, LT/1/10/1955/004, LT/1/10/1955/010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ulcerex 40 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ezomeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2245/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4190190, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Escadra 40 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/10/1955/014, LT/1/10/1955/016, LT/1/10/1955/022, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TROXEVASIN 20 mg/g gelis* (veiklioji medžiaga – trokserutinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2242/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4195403, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 100 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Troxevasin 20 mg/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2158/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B. V., Nyderlandai).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *OsvaRen 435 mg/235 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kalcio acetatas/magnio subkarbonatas, sunkusis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2246/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“,

Lietuva, paraiškos numeris - 4192106, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N180, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – OsvaRen 435 mg/235 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0919/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Vokietija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cipramil 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – citalopramas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2247/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4214524, eksportuojanti valstybė – Airija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Pram 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2944/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – G.L. Pharma GmbH, Austrija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cipramil 20 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – citalopramas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2248/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4214525, eksportuojanti valstybė – Airija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Pram 20 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2944/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – G.L. Pharma GmbH, Austrija).

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