



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. lapkričio 28 d. Nr. (1.4E)1A-1559
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 *Salbutamol WZF 2 mg tabletės*, *DALACIN C 300 mg kietosios kapsulės*, *Valaciclovir Mylan 500 mg plėvele dengtos tabletės*, *FLUXEMED 20 mg kietosios kapsulės*, *LIDOCAINE GRINDEKS, 20 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

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

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Salbutamol WZF 2 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2250/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4199314, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – SALBUTAMOL WZF Polfa 2 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1671/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., Lenkija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *DALACIN C 300 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – klindamicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2251/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Tojaris projektai“, Lietuva, paraiškos numeris - 4052236, eksportuojanti valstybė – Graikija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N16, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DALACIN C 300 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/2047/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Europe MA EEIG, Belgija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Valaciclovir Mylan 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valacikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2252/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4218902, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N42, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valtrex 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2894/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *FLUXEMED 20 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – fluoksetinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2253/001,

lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4187301, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Flux 20 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1462/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *LIDOCAINE GRINDEKS, 20 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – lidokaino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2254/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4202997, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – LIDOCAINE-GRINDEKS 20 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1428/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

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