



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. gruodžio 19 d. Nr. (1.4E)1A-1714  
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 *Jeanine 2000/30 mikrogramų dengtos tabletės*, *Trileptal 300 mg plėvele dengtos tabletės*, *Trileptal 600 mg plėvele dengtos tabletės*, *Somnols 7,5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Dediol 0,25 mikrogramo minkštosios kapsulės* 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 *Jeanine 2000/30 mikrogramų dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – dienogestas, etinilestradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2289/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4220414, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Jeanine 2000/30 mikrogramų dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/2565/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bayer AG, Vokietija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Trileptal 300 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – okskarbazepinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2290/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4252424, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Trileptal 300 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1473/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Novartis Baltics, Latvija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Trileptal 600 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – okskarbazepinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2291/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4252426, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Trileptal 600 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1473/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Novartis Baltics, Latvija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Somnols 7,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – zopiklonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2292/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4243049, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Somnols 7,5 mg plėvele

dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/2001/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Dediol 0,25 mikrogramo minkštosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – alfacalcidolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2293/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4214520, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Alfacalcidol Zentiva 0,25 mikrogramo minkštosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/3477/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija).

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