



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. sausio 9 d. Nr. (1.4E)1A-23
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 *MESALAZINA DOC 500 mg žvakutės*, *TRITTICO 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *Carvedilol HEXAL 12,5 mg tabletės*, *Carvedilol HEXAL 25 mg 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 *MESALAZINA DOC 500 mg žvakutės* (veiklioji medžiaga – mesalazinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2299/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4215503, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Asacol 500 mg žvakutės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0283/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Tillotts Pharma AB, Švedija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TRITTICO 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – trazodono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2300/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4226696, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – TRITTICO retard 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2413/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „MRA“, Lietuva);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Carvedilol HEXAL 12,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – karvedilolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2301/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4247950, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CarvedilolHEXAL 12,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2474/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – HEXAL AG, Vokietija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Carvedilol HEXAL 25 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – karvedilolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2302/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4247953, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CarvedilolHEXAL 25 mg tabletės, referencinio

vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2474/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – HEXAL AG, 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

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič