



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. sausio 13 d. Nr. (1.4E)1A-54
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 *Valaciclovir Arcana 1000 mg plėvele dengtos tabletės*, *Carvol 6,25 mg tabletės*, *Daktarin 20 mg/g valgomasis gelis* 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 *Valaciclovir Arcana 1000 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valacikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2320/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4260593, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valaciclovir Actavis 1000 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1488/037, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Carvol 6,25 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – karvedilolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2321/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4247544, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CarvedilolHEXAL 6,25 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2474/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – HEXAL AG, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Daktarin 20 mg/g valgomasis gelis* (veiklioji medžiaga – mikonazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2322/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4264412, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 40 g ir matavimo šaukštas (2,5 ml ir 1,25 ml) N1 ir N2, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Daktarin 20 mg/g valgomasis gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/2125/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – McNeil Healthcare (Ireland) Limited, Airija).

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