



**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-26  
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 *Amiodarona Arena 200 mg tabletės*, *ArthroComb 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės*, *Actonelcombi 35 mg plėvele dengtos tabletės + 1 000 mg / 880 TV šnypščiosios granulės*, *Glucosa Physan 5 % infuzinis tirpalas*, *ROPSINE 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Myrlosar Comp 50 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Myrlosar Comp 100 mg/25 mg plėvele dengtos 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 *Amiodarona Arena 200 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – amjodarono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2303/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4228936, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cordarone 200 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1502/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ArthroComb 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – diklofenako natrio druska/omeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2304/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4220402, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3658/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Actonelcombi 35 mg plėvele dengtos tabletės + 1 000 mg / 880 TV šnypščiosios granulės* (veiklioji medžiaga – natrio rizedronatas+kalcis/kolekalciferolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2305/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4236376, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N(4+24), N(12+72), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Actonel Combi 35 mg plėvele dengtos tabletės + 1 000 mg / 880 TV šnypščiosios granulės, referencinio vaistinio preparato

registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0827/003-004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Glucosa Physan 5 % infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – gliukozė, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2306/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4234905, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 100 ml N50, 250 ml N20, 500 ml N20, 1000 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Glucose B. Braun 50 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/1569/001-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – B. Braun Melsungen AG, Vokietija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ROPSINE 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ropivakaino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2307/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4225082, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 10ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ropivacaine B. Braun 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2680/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – B. Braun Melsungen AG, Vokietija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Myrlosar Comp 50 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – losartano kalio druska/hidrochlorotiazidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2308/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4187254, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, N56, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lorista H 50 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/04/2984/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d. Novo mesto, Slovėnija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Myrlosar Comp 100 mg/25 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – losartano kalio druska/hidrochlorotiazidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2309/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4187256, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, N56, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lorista H 100 mg/25 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/0995/002, LT/1/08/0995/004, LT/1/08/0995/006, LT/1/08/0995/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d. Novo mesto, Slovėnija).

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