



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. sausio 10 d. Nr. (1.4E)1A-37
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 *Aceclofenac Generis 100 mg plėvele dengtos tabletės*, *Augmentin 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės*, *Corneregel 50 mg/g akių gelis*, *EZEHRON 10 mg tabletės*, *POLSEN 10 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 *Aceclofenac Generis 100 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – aceklofenakas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2310/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4210613, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – AIRTAL 100 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2681/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Augmentin 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas/klavulano rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2311/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4237515, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Augmentin 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/3675/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Airija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Corneregel 50 mg/g akių gelis* (veiklioji medžiaga – dekspantenolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2312/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4202765, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 5 g N1, 10 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Corneregel 50 mg/g akių gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/3527/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Dr. Gerhard Mann Chem.-Pharm. Fabrik GmbH, Vokietija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *EZEHRON 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – ezetimibas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2313/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4183733, eksportuojanti

valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ezetimibe ELVIM 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4868/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA ELVIM, Latvija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *POLSEN 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – zolpidemo tartratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2314/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4184411, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Stilnox 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2002/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

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