



**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-39  
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 *BETACAL 50 mikrogramų/0,5 mg/g gelis*, *OFTAQUIX 5 mg/ml akių lašai (tirpalas)*, *Efexor 37,5 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės*, *Efexor 75 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės*, *Efexor 150 mg pailginto atpalaidavimo kietosios 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 *BETACAL 50 mikrogramų/0,5 mg/g gelis* (veiklioji medžiaga – kalcipotriolis/betametazonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2315/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4199317, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 30 g N1, 60 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Daivobet 50 mikrogramų/0,5 mg/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/02/2709/008, LT/1/02/2709/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *OFTAQUIX 5 mg/ml akių lašai (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – levofloksacinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2316/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4261225, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – OFTAQUIX 5 mg/ml akių lašai (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0325/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Santen Oy, Suomija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Efexor 37,5 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – venlafaksinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2317/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4249214, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Efexor XR 37,5 pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1045/014, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Efexor 75 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – venlafaksinas, lygiagretaus importo leidimo numeris –

LT/L/25/2318/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4249216, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Efexor XR 75 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1045/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Efexor 150 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – venlafaksinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2319/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4249219, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Efexor XR 150 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1045/053, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai).

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