



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. sausio 17 d. Nr. (1.4E)1A-70
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 *Ospamox 125 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai*, *Ospamox 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai*, *Differine 1 mg/g gelis*, *Skinoren 200 mg/g kremas*, *Sirdalud 4 mg tabletės*, *Sumatriptan Aurobindo 100 mg tabletės*, *PROZAC 20 mg kietosios kapsulės*, *Lemena 75 mikrogramai 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 *Ospamox 125 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2327/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4191939, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 60 ml N1, 60 ml N2, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hiconcil 125 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1506/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ospamox 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2328/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4234807, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 6,6 g ir geriamasis švirkštas/matavimo šaukštas N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ospamox 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1840/021, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Differine 1 mg/g gelis* (veiklioji medžiaga – adapalenas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2329/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4236371, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Differin 1 mg/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1171/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Galderma International, Prancūzija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Skinoren 200 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – azelaino rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2330/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4229029, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Skinoren 200 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0279/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sirdalud 4 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tizanidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2331/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4236377, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sirdalud 4 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0947/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sumatriptan Aurobindo 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sumatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2332/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4220426, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sumatriptan STADA 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0602/010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – STADA Arzneimittel AG, Vokietija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *PROZAC 20 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – fluoksetinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2333/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4177225, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Flux 20 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1462/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lemena 75 mikrogramai plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – dezogestrelis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2334/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4202019, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – AZALIA 75 mikrogramai plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0911/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

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