



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. vasario 4 d. Nr. (1.4E)1A-150
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 *Corneregel 50 mg/g akių gelis*, *ROPSINE 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas*, *perlinganit 1 mg/ml infuzinis tirpalas*, *Corvaton 2 mg tabletės*, *Corvaton forte 4 mg tabletės*, *CAVINTON FORTE 10 mg tabletės*, *Solifenacin Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Solifenacin Aristo 10 mg plėvele dengtos tabletės*, *PANANGIN 158 mg/140 mg plėvele dengtos tabletės*, kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Corneregel 50 mg/g akių gelis* (veiklioji medžiaga – dekspantenolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2350/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4261222, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 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).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *ROPSINE 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ropivakaino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2351/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Adeofarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4255588, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 10 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ropivacaine hydrochloride Kabi 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/5005/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., Lenkija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *perlinganit 1 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – glicerolio trinitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2352/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4227044, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 10 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – nitrocine 1 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/2410/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Merus Labs Luxco II S.à r.l., Liuksemburgas).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Corvaton 2 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – molsidominas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2353/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4228939, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Molsidominum 2 mg PPH tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1507/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Corvaton forte 4 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – molsidominas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2354/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4229040, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Molsidominum 4 mg PPH tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1507/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CAVINTON FORTE 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – vincerinas, lygiagretaus importo leidimo numeriai – LT/L/25/2355/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4264500, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N45, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CAVINTON FORTE 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/94/0885/003; 005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Solifenacin Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – solifenacino sukcinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2356/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4226422, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2400/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Solifenacin Aristo 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – solifenacino sukcinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2357/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4226434, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Asolfena 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2232/009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *PANANGIN 158 mg/140 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kalio aspartatas ir magnio aspartatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2358/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4243913, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – PANANGIN 158 mg/140 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0363/002, 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.

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
Karolina Kontrauskaitė