



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. vasario 11 d. Nr. (1.4E)1A-197
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 *Combigan 2 mg/5 mg/ml akių lašai*, *Artelac 3,2 mg/ml akių lašai (tirpalas)*, *Lomexin 20 mg/g kremas* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruoju:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Combigan 2 mg/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – brimonidino tartratas, timololis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2367/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4267927, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Combigan 2 mg/5 mg/ml akių lašai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3463/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AbbVie SIA, Latvija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Artelac 3,2 mg/ml akių lašai (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – hipromeliozė, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2368/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4266596, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 10 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ARTELAC 3,2 mg/ml akių lašai (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/1192/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Dr. Gerhard Mann, Chem.-pharm. Fabrik GmbH, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lomexin 20 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – fentikonazolo nitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2369/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4286665, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – LOMEXIN 2 % kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2908/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., Italija).

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

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič