



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. vasario 14 d. Nr. (1.4E)1A-214  
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 *Beacita 60 mg kietosios kapsulės*, *Beacita 120 mg kietosios kapsulės*, *Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas*, *Megace 40 mg/ml geriamoji suspensija*, *Rupafin 1 mg/ml geriamasis tirpalas*, *Bupivacaina Physan 5 mg/ml injekcinis tirpalas*, *OSSICA 150 mg plėvele dengtos tabletės*, *Ugurol 500 mg/5 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *DICLOPRAM 75 mg/20 mg modifikuoto 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 *Beacita 60 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – orlistatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2371/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4210614, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N84, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Orlistat Polpharma 60 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2689/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pharmaceutical Works POLPHARMA SA, Lenkija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Beacita 120 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – orlistatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2372/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4210615, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N84, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Orlistat Polpharma 120 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2689/009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pharmaceutical Works POLPHARMA SA, Lenkija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas* (veiklioji medžiaga – klobetazolio propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2373/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4243915, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 25 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0647/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Megace 40 mg/ml geriamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – megestrolio acetatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2374/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4255676, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 240 ml ir matavimo taurelė (35 ml) N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Megace 40 mg/ml geriamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/2592/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Rupafin 1 mg/ml geriamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – rupatadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2375/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4286492, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 120 ml ir geriamasis švirkštas N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Rupafin 1 mg/ml geriamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1006/009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Noucor Health, S.A., Ispanija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bupivacaina Physan 5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – bupivakaino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2376/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Adeofarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4288262, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – BUPIVACAINE-GRINDEKS 5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1578/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *OSSICA 150 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ibandrono rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeriai – LT/L/25/2377/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4224156, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N1, N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Bonafurbit 150 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/11/2391/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB “Orivas”, Lietuva).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ugurol 500 mg/5 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – traneksamo rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2378/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4241141, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5ml N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tranexamic acid Baxter 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4585/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Baxter Holding B.V., Nyderlandai).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DICLOPRAM 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – diklofenako natrio druska/omeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2379/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4272770, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DIOMPRAZ 75 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3658/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

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