



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 3 d. Nr. (1.4E)1A-431
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 *Cilostazol LEK-AM 100 mg tabletės*, *Bromazepam Lannacher 6 mg plėvele dengtos tabletės*, *Berodual N Dossier-Aerosol 20/50 mikrogramų/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas*, *Claritine 10 mg 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 *Cilostazol LEK-AM 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – cilostazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2451/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4272768, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, N90, N120, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sollazon 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3495/003-004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bromazepam Lannacher 6 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bromazepamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2452/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4327780, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Bromazepam Lannacher 6 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/2712/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – G.L. Pharma GmbH, Austrija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Berodual N Dossier-Aerosol 20/50 mikrogramų/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ipratropio bromidas, fenoterolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2453/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4292538, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 200 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Berodual N 20/50 mikrogramų/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0377/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Claritine 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – loratadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2454/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4292528, eksportuojanti valstybė

– Lenkija, klasifikacija – receptinis/nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10 (NeRp), N30 (Rp), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Claritine 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1686/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Bayer, Lietuva).

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.

Viršinkinė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič