



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 3 d. Nr. (1.4E)1A-432  
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 vaistinio preparato *Isoptin KHK retard 120 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *Isoptin RR 240 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija* 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 *Isoptin KHK retard 120 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – verapamilio hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2455/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4302336, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė N60, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Isoptin retard 120 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1382/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Isoptin RR 240 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – verapamilio hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2456/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4305820, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė N56, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Isoptin retard 240 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1382/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija* (veiklioji medžiaga – metilprednizolono aceponatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2457/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4330853, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė 50g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/0148/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

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 registracijos skyriaus vyriausioji  
specialistė D. Zalensienė