



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 3 d. Nr. (1.4E)1A- 437
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 *Ducressa 1 mg/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)*, *Treprostinil Tillomed 1 mg/ml infuzinis tirpalas*, *Treprostinil Tillomed 5 mg/ml infuzinis tirpalas*, *Treprostinil Tillomed 10 mg/ml infuzinis tirpalas*, *forlax 10 g milteliai geriamajam tirpalui paketėlyje*, *Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas*, *suspensija* 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 *Ducressa 1 mg/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – deksametazonas/levofloksacinai, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2458/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4339884, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Ducressa 1 mg/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4596/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Santen Oy, Suomija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Treprostinil Tillomed 1 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – treprostinilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2459/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4315380, eksportuojanti valstybė – Švedija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 20 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – REMODULIN 1 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0903/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Ferrer Internacional, S.A., Ispanija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Treprostinil Tillomed 5 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – treprostinilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2460/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4315382, eksportuojanti valstybė – Švedija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 20 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – REMODULIN 5 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0903/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Ferrer Internacional, S.A., Ispanija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Treprostinil Tillomed 10 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – treprostinilis, lygiagretaus importo leidimo numeris –

LT/L/25/2461/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4315383, eksportuojanti valstybė – Švedija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 20 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – REMODULIN 10 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0903/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Ferrer Internacional, S.A., Ispanija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *forlax 10 g milteliai geriamajam tirpalui paketėlyje* (veiklioji medžiaga – makrogolis 4000, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2462/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4328891, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – forlax 10 g milteliai geriamajam tirpalui paketėlyje, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0632/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – IPSEN Consumer HealthCare, Prancūzija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas, suspensija* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2463/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4300632, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 140 dozių N1, 140 dozių N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas, suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1731/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

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