



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 11 d. Nr. (1.4E)1A-459
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagrečiaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagrečiaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *Eglonyl 200 mg tabletės*, *Vimovo 500 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Eglonyl 200 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sulpiridas, lygiagrečiaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2467/001, lygiagrečiaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4331387, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Eglonyl 200 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1915/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Vimovo 500 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – naproksenas/ezomeprazolas, lygiagrečiaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2468/001-002, lygiagrečiaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4347077, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Vimovo 500 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2302/003-004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Grünenthal GmbH, Vokietija).

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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė