



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 24 d. Nr. (1.4E)1A-521

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 *OXITOCINA PANPHARMA 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, Pantoprazol Bluefish 20 mg skrandyje neirios tabletės, Pantoprazol Bluefish 40 mg skrandyje neirios tabletės, Yasmin 3 mg/0,03 mg plėvele dengtos tabletės, Lipivim 200 mg kietosios kapsulės, Logest 75 mikrogramai/20 mikrogramų dengtos tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Reg istruo ju:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *OXITOCINA PANPHARMA 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – oksitocinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2504/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Adeofarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4326637, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ofost 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4606/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Pantoprazol Bluefish 20 mg skrandyje neirios tabletės* (veiklioji medžiaga – pantoprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2505/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4347525, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Pantoprazole Actavis 20 mg skrandyje neirios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1185/007, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Pantoprazol Bluefish 40 mg skrandyje neirios tabletės* (veiklioji medžiaga – pantoprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2506/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4347526, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Pantoprazole Actavis 40 mg skrandyje neirios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1185/020, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Yasmin 3 mg/0,03 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – drospirenonas, etinilestradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris

– LT/L/25/2507/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4337319, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Yarina 3 mg/0,03 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5145/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bayer AG, Vokietija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lipivim 200 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – fenofibratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2508/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4326780, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – LIPANTHYL 200 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2568/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija);

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Logest 75 mikrogramai/20 mikrogramų dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – gestodenas, etinilestradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2509/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4299880, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ARTIZIA 75 mikrogramai/20 mikrogramų dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1832/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija).

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