



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gegužės 16 d. Nr. (1.4E)1A-627  
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 *Grippostad C 200 mg/150 mg/25 mg/2,5 mg kietosios kapsulės*, *PYRANTELUM OWIX 250 mg/5 ml geriamoji suspensija* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. Registruojami:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Grippostad C 200 mg/150 mg/25 mg/2,5 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – paracetamolis/askorbo rūgštis/kofeinas/chlorfenaminas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2582/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4401341, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Grippostad C kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1088/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – STADA Arzneimittel AG, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *PYRANTELUM OWIX 250 mg/5 ml geriamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – pirantelis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2583/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4299745, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 15 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – PIRANTELIS Polpharma 250 mg/5 ml geriamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1245/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija).

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

K. Kontrauskaitė