



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gegužės 23 d. Nr. (1.4E)1A-663
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 *Seroxat 20 mg plėvele dengtos tabletės*, *Afrin 0,5 mg/ml nosies purškalas (tirpalas)*, *Afrin Mentol 0,5 mg/ml nosies purškalas (tirpalas)* 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 *Seroxat 20 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – paroksetinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2593/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4403637, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Seroxat 20 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0597/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Airija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Afrin 0,5 mg/ml nosies purškalas (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – oksimetazolino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2594/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4353756, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 15 ml, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Afrin 0,5 mg/ml nosies purškalas (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2830/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „Bayer“, Lietuva).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Afrin Mentol 0,5 mg/ml nosies purškalas (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – oksimetazolino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2595/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4353758, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 15 ml, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Afrin Menthol 0,5 mg/ml nosies purškalas (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2831/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „Bayer“, Lietuva).

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

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji
specialistė D. Zalensienė