



Nuorašas

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

**ĮSAKYMAS
DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ LYGIAGRETAUS IMPORTO LEIDIMŲ GALIOJIMO
SUSTABDYMO**

2025 m. birželio 4 d. Nr. (1.4)1A-706
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“, 38.2 ir 38.3 papunkčius bei atsižvelgdama į Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Rinkos priežiūros skyriaus 2025 m. gegužės 30 d. Geros platinimo praktikos patikrinimo pažymą Nr. 5F-19, kurioje nurodyta, kad UAB Niromed, Lietuva neteisėtai vykdė vaistinių preparatų importą iš trečiosios šalies, neturėdama gamybos licencijos ir tiekė juos į Lietuvos Respubliką, taip pat, kaip lygiagretus importuotojas nesilaikė lygiagretaus importo leidimo sąlygų lygiagrečiai importuotinus vaistinius preparatus tiekdamas ne iš eksportuojančios valstybės, o neteisėtai importuodamas iš trečiosios šalies gamintojo:

1. S u s t a b d a u lygiagretaus importo leidimo galiojimą šiems vaistiniams preparatams:

1.1. SALBUTAMOL EIPICO 2 mg/5 ml sirupas (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1766/001);

1.2. EPICOCILLIN 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui (veiklioji medžiaga – ampicilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1831/001);

1.3. GENTAMICINA EIPICO 40 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas (veiklioji medžiaga – gentamicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1767/001-004);

1.4. CIPROCIN 500 mg plėvele dengtos tabletės (veiklioji medžiaga – ciprofloksacinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2268/001);

1.5. CEFOTAX 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui (veiklioji medžiaga – cefotaksimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1892/001);

1.6. EPITRIM 200 mg/40 mg/5 ml geriamoji suspensija (veikliosios medžiagos – sulfametoksazolas ir trimetoprimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2266/001).

2. N u r o d a u lygiagretaus importo leidimo turėtojui UAB Niromed, Lietuva per 3 mėnesius nuo įsakymo priėmimo dienos pateikti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos įrodymus, reikalingus lygiagretaus importo leidimų dėl šio įsakymo 1 punkte nurodytų vaistinių preparatų galiojimų sustabdymo panaikinimui.

3. 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 vedėja
Dovilė Zacharkienė