



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. birželio 4 d. Nr. (1.4E)1A-704
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 *Clormetin 0,03 mg/2 mg plėvele dengtos tabletės*, *NORADRENALINE (TARTRATE) AGUETTANT 2 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *Metizol 5 mg tabletės*, *Valaciclovir Aurovitas 1000 mg plėvele dengtos tabletės*, *Valaciclovir Aurobindo 1000 mg plėvele dengtos tabletės*, *Zoloft 50 mg plėvele dengtos tabletės* 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 *Clormetin 0,03 mg/2 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – etinilestradiolis, chlormadinono acetatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2627/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4414015, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N3x21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Belara 0,03 mg/2 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/02/3084/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *NORADRENALINE (TARTRATE) AGUETTANT 2 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – norepinefrino tartratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2628/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4401038, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 4 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – NOREPINEPHRINE SOPHARMA 1 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4317/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Metizol 5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tiamazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2629/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4381398, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Metizol 5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2571/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatrix Healthcare Limited, Airija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Valaciclovir Aurovitas 1000 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valaciklovirus, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2630/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos

numeris - 4419297, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valaciclovir Actavis 1000 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1488/037, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Valaciclovir Aurobindo 1000 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valacikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2631/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4419298, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valaciclovir Actavis 1000 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1488/037, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zoloft 50 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – sertralinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2632/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – Uždaroji akcinė bendrovė „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4379900, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zoloft 50 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2037/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai).

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