



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gegužės 29 d. Nr. (1.4E)1A-684  
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 *Aridya 2 mg tabletės*, *Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Fesoterodine Aristo 8 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *TIMOLOL EIPICO 5 mg/ml akių lašai (tirpalas)*, *Micafungina Hikma 100 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui*, *Acic 200 mg 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 *Aridya 2 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – dienogestas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2609/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4414014, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Visannette 2 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1981/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bayer AG, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – solifenacino sukcinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2610/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4426909, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2400/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – solifenacino sukcinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2611/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4426910, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2400/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fesoterodine Aristo 8 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – fezoterodino fumaratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2612/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva,

paraiškos numeris - 4414016, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zecatin 8 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4760/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TIMOLOL EIPICO 5 mg/ml akių lašai (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – timololis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2613/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4048701, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5 ml su lašintuvu N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – OFTAN TIMOLOL 5 mg/ml akių lašai (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2520/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Santen Oy, Suomija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Micafungina Hikma 100 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui* (veiklioji medžiaga – mikafunginas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2614/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4296084, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Micafungin Accord 100 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5361/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Acic 200 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – acikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2596/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4373926, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N25, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Acic 200 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris LT/1/97/0324/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

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