



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. birželio 17 d. Nr. (1.4E)1A-755  
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 *AMINOFILLINA S.A.L.F. 24 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, Tobradex 3 mg/1 mg/ml akių lašai (suspensija), Klacid 500 mg plėvele dengtos tabletės, Silodosin ARISTO 4 mg kietosios kapsulės, Silodosin ARISTO 8 mg kietosios kapsulės* 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 *AMINOFILLINA S.A.L.F. 24 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – aminofilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2646/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Ideal Trade Links, Lietuva, paraiškos numeris - 4450615, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, N5, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Aminophylline Sopharma 24 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5380/004-005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tobradex 3 mg/1 mg/ml akių lašai (suspensija)* (veiklioji medžiaga – tobramicinas/deksametazonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2647/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Niromed, Lietuva, paraiškos numeris - 4391619, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – talpyklė su lašintuvu, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tobradex 3 mg/1 mg/ml akių lašai (suspensija), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1352/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Novartis Baltics, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Klacid 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – klaritromicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2648/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Nemuno vaistinė, Lietuva, paraiškos numeris - 4366424, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Klacid 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0264/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Silodosin ARISTO 4 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – silodozinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2649/001-002,

lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Niromed, Lietuva, paraiškos numeris - 4419822, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sidarso 4 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4403/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Krka, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Silodosin ARISTO 8 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – silodozinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2650/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Niromed, Lietuva, paraiškos numeris - 4419823, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sidarso 8 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4404/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Krka, d.d., Novo mesto, 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.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų  
informacijos skyriaus vedėja, laikinai vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė