



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. birželio 20 d. Nr. (1.4E)1A-782  
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 *Haldol 5 mg/ml injekcinis tirpalas, Marumax 0,5 mg/0,4 mg kietosios kapsulės, Relenza 5 mg/dozėje dozuoti įkvepiamieji milteliai, PANANGIN 158 mg/140 mg plėvele dengtos tabletės, VARIVAX milteliai ir tirpiklis injekcinei suspensijai užpildytame švirkšte, VICKS AntiGrip COMPLEX 500 mg/ 200 mg/ 10 mg milteliai geriamajam tirpalui* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. R e g i s t r u o j u:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Haldol 5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – haloperidolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2653/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4425710, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – HALOPERIDOL-RICHTER 5 mg/ml injekcinis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0737/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Marumax 0,5 mg/0,4 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – dutasteridas/tamsulozino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2654/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4414017, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Aduzin 0,5 mg/0,4 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4578/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Relenza 5 mg/dozėje dozuoti įkvepiamieji milteliai* (veiklioji medžiaga – zanamiviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2655/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4427662, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, diskas (4 dozės) N5 ir inhaliatorius, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Relenza 5 mg/dozėje dozuoti įkvepiamieji milteliai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0769/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *PANANGIN 158 mg/140 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kalio aspartatas ir magnio aspartatas, lygiagretaus importo leidimo

numeris – LT/L/25/2656/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4298475, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – PANANGIN 158 mg/140 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0363/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *VARIVAX milteliai ir tirpiklis injekcinei suspensijai užpildytame švirkšte* (veiklioji medžiaga – vakcina nuo vėjaraupių (gyvoji, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2657/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4385947, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, miltelių flakonas ir užpildytas švirkštas tirpiklio (1 ml), 2 adatos, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – VARIVAX milteliai ir tirpiklis injekcinei suspensijai užpildytame švirkšte, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0402/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Merck Sharp & Dohme B.V., Nyderlandai).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *VICKS AntiGrip COMPLEX 500 mg/ 200 mg/ 10 mg milteliai geriamajam tirpalui* (veiklioji medžiaga – paracetamolis/gvajfenezinas/fenilefrino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2658/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4426337, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – TriFlunex 500 mg/ 200 mg/ 10 mg milteliai geriamajam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3605/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – WICK Pharma, Vokietija).

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