



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. liepos 8 d. Nr. (1.4E)1A-907  
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 *Arlevert 20 mg/40 mg tabletės*, *Amaryl 1 mg tabletės*, *HYALGAN 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas*, *Sildenafil Sandoz 100 mg tabletės*, *Levofloxacin Arena 500 mg plėvele dengtos tabletės*, *Almotriptan Zentiva 12,5 mg plėvele dengtos tabletės*, *TRAMADOL/PARACETAMOL GENERIS 37,5 mg/325 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 *Arlevert 20 mg/40 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – cinarizinas/dimenhidrinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2681/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4447565, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N48, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Arlevert 20 mg/40 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3314/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Hennig Arzneimittel GmbH & Co. KG, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Amaryl 1 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – glimepiridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2682/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4441286, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Amaryl 1 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/1288/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *HYALGAN 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – natrio hialuronatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2683/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4328223, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 2 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hyalgan 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/3349/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fidia Farmaceutici S.p.A., Italija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sildenafil Sandoz 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sildenafilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2684/001, lygiagretaus

importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4447564, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N4, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sildenafil Sandoz 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1755/014, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Levofloxacin Arena 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – levofloksacinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2685/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4450013, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levalox 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3691/012, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Almotriptan Zentiva 12,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – almotriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2686/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4439453, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Almotriptan Zentiva 12,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2923/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TRAMADOL/PARACETAMOL GENERIS 37,5 mg/325 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tramadolio hidrochloridas/paracetamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2659/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4408226, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Doreta 37,5 mg/325 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1638/003, 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,  
laikiniai vykdanči viršininko funkcijas

Eglė Burbienė