



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. liepos 17 d. Nr. (1.4E)1A-950  
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 *5-FU medac 50 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, Tiapridal 100 mg tabletės, NO-SPA 40 mg/2 ml injekcinis tirpalas* 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 *5-FU medac 50 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – fluorouracilas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2698/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4391923, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 20 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fluorouracil Accord 50 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2109/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B. V., Nyderlandai).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tiapridal 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tiapridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2699/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4418563, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tiapridal 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2580/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Vokietija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *NO-SPA 40 mg/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – drotaverino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2700/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4418563, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2 ml N5, 2 ml N10, 2 ml N20, 2 ml N25, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – NO-SPA 40 mg/2 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/0784/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Opella Healthcare France SAS, Prancūzija).

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.

Viršinkė

Dovilė Marcinkė

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė  
G. Balčiūnaitė