



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. liepos 30 d. Nr. (1.4E)1A-1037
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 *Hirudoid 3 mg/g kremas*, *Hirudoid 3 mg/g gelis*, *EPIDUO FORTE 3 mg/25 mg/g gelis*, *Abirateron ARISTO 500 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 *Hirudoid 3 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – chondroitino polisulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2737/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4471135, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 40 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hirudoid 3 mg/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2563/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „STADA Baltics“, Lietuva).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Hirudoid 3 mg/g gelis* (veiklioji medžiaga – chondroitino polisulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2738/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4471136, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 40 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hirudoid 3 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2563/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „STADA Baltics“, Lietuva).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *EPIDUO FORTE 3 mg/25 mg/g gelis* (veiklioji medžiaga – adapalenas/benzoilo peroksidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2740/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4455546, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – daugiadozė talpyklė su sandariąja pompa, 45 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Epiduo 3 mg/25 mg/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/5064/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – registruotojas – Galderma International, Prancūzija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Abirateron ARISTO 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – abiraterono acetatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2741/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4451255, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas,

pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Abiraterone Olainfarm 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5284/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Olpha AS, Latvija).

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

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė