



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugpjūčio 11 d. Nr. (1.4E)1A-1103
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 *Omeprazol Aurovitas 20 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės*, *Nalgesin forte 550 mg plėvele dengtos tabletės*, *Risedronaatnatrium Aurobindo Wekelijks 35 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 *Omeprazol Aurovitas 20 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – omeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2764/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4458197, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis/nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N14 (NeRp), N56 (Rp), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gasec 20 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3339/038; LT/1/13/3339/106, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Rivopharm Ltd., Airija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nalgesin forte 550 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – naprokseno natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2765/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4471250, eksportuojanti valstybė – Slovakija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nalgesin forte 550 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/3174/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Risedronaatnatrium Aurobindo Wekelijks 35 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – natrio rizedronatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2766/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4388313, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N4, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Risendros 35 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0839/002, LT/1/07/0839/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija).

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.

Viršinkinė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič