



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugpjūčio 18 d. Nr. (1.4E)1A-1127  
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 *Risedronato Semanal Aristo 35 mg plėvele dengtos tabletės*, *Estradiol Sandoz 2 mg plėvele dengtos tabletės*, *Alprazolam Aristo 0,5 mg tabletės*, *Haldol 5 mg/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 *Risedronato Semanal Aristo 35 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – natrio rizedronatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2773/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4475079, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N4, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – RISONATE 35 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1362/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Estradiol Sandoz 2 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – estradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2774/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4478365, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Estrofem 2 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0156/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Novo Nordisk A/S, Danija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Alprazolam Aristo 0,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – alprazolamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2775/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4475970, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – XANAX 0,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2950/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Haldol 5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – haloperidolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2776/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4425711, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – HALOPERIDOL – RICHTER 5 mg/ml injekcinis

tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0737/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

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 stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė  
R. Tomaševič