



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugpjūčio 28 d. Nr. (1.4E)1A-1175  
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 vaistinio preparato *Arilin rapid 1000 mg ovulės, Bonjesta 20 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, Gliclada 90 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. Registravimas:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Arilin rapid 1000 mg ovulės* (veiklioji medžiaga – metronidazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2812/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris – 4506710, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N2, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Arilin rapid 1000 mg ovulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2711/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bonjesta 20 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – doksilamino-vandenilio sukcinatas/piridoksino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2813/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4498493, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Xonvea 20 mg/20 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5160/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „Exeltis Baltics“, Lietuva).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Gliclada 90 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – gliklazidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2814/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 4495408, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30x1, N60x1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gliclada 90 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1035/033; 034, 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,  
laikintai vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji  
specialistė D. Juršytė