



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugsėjo 9 d. Nr. (1.4E)1A-1224  
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 *Estrofem 2 mg plėvele dengtos tabletės*, *Amoxicillin SANUS 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai*, *Cetirizine SANUS 1 mg/ml geriamasis 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 *Estrofem 2 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – estradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2853/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4482474, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N28, N2x28, 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);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Amoxicillin SANUS 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2854/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4457534, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 100 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hiconcil 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1506/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cetirizine SANUS 1 mg/ml geriamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – cetirizino dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2855/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4457203, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 150 ml ir matavimo šaukštas N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zyrtec 1 mg/ml geriamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/2859/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UCB Pharma Oy Finland, Suomija).

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