



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugsėjo 12 d. Nr. (1.4E)1A-1247
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 *Doloxital 50 mikrogramų/val. transderminis pleistras*, *Doloxital 25 mikrogramai/val. transderminis pleistras* 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 *Doloxital 50 mikrogramų/val. transderminis pleistras* (veiklioji medžiaga – fentanilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2859/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4494517, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DOLFORIN 50 mikrogramų/val. transderminis pleistras, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/0989/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Doloxital 25 mikrogramai/val. transderminis pleistras* (veiklioji medžiaga – fentanilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2860/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4494515, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DOLFORIN 25 mikrogramai/val. transderminis pleistras, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/0989/001, 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.

Farmakologinio budrumo ir
apsinuodijimų informacijos skyriaus vedėja,
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
D. Juršytė