



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugsėjo 19 d. Nr. (1.4E)1A-1283
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 *Gabapentine AmaroX 100 mg kietosios kapsulės*, *Imuran 50 mg plėvele dengtos tabletės*, *Maxitrol akių tepalas*, *Gabapentine AmaroX 300 mg kietosios kapsulės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Gabapentine AmaroX 100 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – gabapentinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2878/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4470212, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gabagamma 100 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/0991/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Imuran 50 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – azatioprinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2873/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4481278, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100 referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Imuran 50 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1856/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, Airija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Maxitrol akių tepalas* (veiklioji medžiaga – deksametazonas, neomicino sulfatas, polimiksino b sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2876/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4477978, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 3,5g, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Maxitrol akių tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/92/2087/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Novartis Baltics, Latvija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Gabapentine AmaroX 300 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – gabapentinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2877/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4470213, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gabagamma 300 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo

numeris – LT/1/08/0991/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Vokietija).

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 registracijos skyriaus vyriausioji
specialistė D. Zalensienė