



**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-1285
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 *Amiokordin 50 mg/ml injekcinis tirpalas*, *CAVINTON FORTE 10 mg tabletės*, *Bronchipret plėvele dengtos tabletės*, *Pemetrexed EVER Pharma 25 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* 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 *Amiokordin 50 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – amjodarono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2879/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4486470, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 3 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Amiokordin 50 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0927/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CAVINTON FORTE 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – vinpocetinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2880/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4496954, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CAVINTON FORTE 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0885/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bronchipret plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – raktažolių (primula veris/elatior) šaknų sausasis ekstraktas (6-7:1)/vaistinių čiobrelių (thymus vulgaris/zygis) žolės sausasis ekstraktas (6-10:1), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2881/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4510729, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Bronchipret plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4192/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – BIONORICA SE, Vokietija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Pemetrexed EVER Pharma 25 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – pemetreksedas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2882/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4459853, eksportuojanti valstybė – Švedija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 4 ml N1, 20 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Pemetrexed Zentiva k.s. 25 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4918/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k. s., Čekija).

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
K. Kontrauskaitė