



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugsėjo 25 d. Nr. (1.4E)1A-1318

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, Perineva 2 mg tabletės, Ketorolac EG 30 mg/ml injekcinis 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 *Arilin rapid 1000 mg ovulės* (veiklioji medžiaga – metronidazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2889/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4510817, eksportuojanti valstybė – Lenkija, 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 *Perineva 2 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tert-butilamino perindoprilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2890/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 4497974, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Perineva 2 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2014/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ketorolac EG 30 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ketorolako trometamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2891/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4452239, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ketanov 30 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2771/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sun Pharmaceutical Industries Europe B. V., Nyderlandai).

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.

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
D. Juršytė