



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. spalio 3 d. Nr. (1.4E)1A-1363
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. įsakyму Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinio preparato *Aciclovir toLife 800 mg tabletės*, *Aciclovir toLife 400 mg tabletės*, *Aciclovir toLife 200 mg tabletės* 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 *Aciclovir toLife 800 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – acikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2922/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4520079, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N35, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Aciclovir Accord Healthcare 800 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5492/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Aciclovir toLife 400 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – acikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2923/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4520078, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N25, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Aciclovir Accord Healthcare 400 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5491/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Aciclovir toLife 200 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – acikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2924/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4520076, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N25, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Aciclovir Accord Healthcare 200 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5490/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare 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.

Viršinkinė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji
specialistė D. Zalensienė