



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. spalio 10 d. Nr. (1.4E)1A-1406
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 *Elocom 1 mg/g odos tirpalas*, *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas*, *Tadalafilo Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Tadalafilo Aristo 20 mg plėvele dengtos tabletės*, *Erythromycinum TZF 200 mg plėvele dengtos tabletės*, *Omeprazol Aristo 40 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės*, *Decapeptyl diario 0,1 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Elocom 1 mg/g odos tirpalas* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2939/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4512279, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 60 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Elocon 1 mg/g odos tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1851/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas* (veiklioji medžiaga – rizatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2940/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4553173, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N3, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – MAXALT 10 mg geriamasis liofilizatas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2615/017-018, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Tadalafilo Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tadalafilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2941/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4557485, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tadalafil Actavis 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3923/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Tadalafilo Aristo 20 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tadalafilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2942/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris -

4557486, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N4, N8, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tadalafil Actavis 20 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3923/008-010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Erythromycinum TZF 200 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – eritromicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2943/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4532561, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N16, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ERYTHROMYCIN TC 200 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0851/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne „Polfa” Spółka Akcyjna, Lenkija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Omeprazol Aristo 40 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – omeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2944/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4475972, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Omeprazole STADA 40 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1901/054; 057, referencinio vaistinio preparato registruotojas – STADA Arzneimittel AG, Vokietija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Decapeptyl diario 0,1 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – triptorelinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2945/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4526370, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, flakonas miltelių ir ampulė tirpiklio (1 ml) N7, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Diphereline 0,1 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0517/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – IPSEN PHARMA, Prancūzija).

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.

Viršininko pavaduotoja,
laikiniai vykdanči viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė