



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. spalio 30 d. Nr. (1.4E)1A-1504
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 *Arlevert 20 mg/40 mg tabletės*, *DIFLUCAN 150 mg kietosios kapsulės*, *Pemetrexed Ever Pharma 25 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *Jeanine 2000/30 mikrogramų dengtos tabletės*, *Travocort 10 mg/1 mg/g kremas*, *Sildenafil Sandoz 100 mg tabletės*, *Pleyris 25 mg 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 *Arlevert 20 mg/40 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – cinarizinas/dimenhidrinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2972/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Tojaris projektai“, Lietuva, paraiškos numeris - 4509551, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N24, N48, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Arlevert 20 mg/40 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3314/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – HENNIG ARZNEIMITTEL GmbH & Co. KG, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DIFLUCAN 150 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – flukonazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2973/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4579985, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DIFLUCAN 150 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1923/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Europe MA EEIG, Belgija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Pemetrexed Ever Pharma 25 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – pemetreksedas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2974/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4486600, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 4 ml N1, 20 ml N1, 40 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Pemetrexed Zentiva k.s. 25 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4918/001-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k. s., Čekija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Jeanine 2000/30 mikrogramų dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – dienogestas/etinilestradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2986/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4498240, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, N3x21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Jeanine 2000/30 mikrogramų dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/2565/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bayer AG, Vokietija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Travocort 10 mg/1 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – izokonazolo nitratas/diflukortolono valerata, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2987/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4484326, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Travocort 10 mg/1 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0872/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sildenafil Sandoz 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sildenafilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2988/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4553488, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N4, N8, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sildenafil Sandoz 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1755/003 - 007, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Pleyris 25 mg injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – progesteronas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2989/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4577640, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N7, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lubion 25 mg injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4673/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – IBSA Farmaceutici Italia srl, Italija).

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,
laikintai vykdanti viršininko funkcijas

Jurgita Stirbliene