



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. lapkričio 11 d. Nr. (1.4E)1A-1537
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 *Hepa-Merz 3000 mg granulės geriamajam tirpalui*, *Naklofen 75 mg/3 ml injekcinis tirpalas*, *CLOTRIMAZOL BASI 10 mg/g kremas* 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 *Hepa-Merz 3000 mg granulės geriamajam tirpalui* (veiklioji medžiaga – L-ornitino L-aspartatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2999/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4564500, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, 5 g N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hepa - Merz 3000 mg granulės geriamajam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0572/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Merz Pharmaceuticals GmbH, Vokietija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Naklofen 75 mg/3 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – diklofenako natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3000/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4565630, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 3 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Naklofen 75 mg/3 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0862/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CLOTRIMAZOL BASI 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – klotrimazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3001/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4582975, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis/nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 20 g N1 (NeRp), 50 g N1 (Rp), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Clotrimazole Ingen Pharma 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4274/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Ingen Pharma, Latvija).

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

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič