



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. lapkričio 20 d. Nr. (1.4E)1A-1591  
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 *Dicloberl 75 mg/3 ml injekcinis tirpalas, ACC 200 mg šnypščiosios tabletės, ACC 100 mg milteliai geriamajam tirpalui, Flixotide 50 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* 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 *Dicloberl 75 mg/3 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – diklofenako natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3003/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4562376, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 3 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Dicloberl 75 mg/3 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0787/011, referencinio vaistinio preparato registruotojas – BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ACC 200 mg šnypščiosios tabletės* (veiklioji medžiaga – acetilcisteinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3004/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4561311, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ACC 200 mg šnypščiosios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/0593/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ACC 100 mg milteliai geriamajam tirpalui* (veiklioji medžiaga – acetilcisteinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3005/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4561309, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ACC 100 mg milteliai geriamajam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/0593/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Flixotide 50 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – flutikazono propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3006/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4528079, eksportuojanti valstybė – Lenkija,

klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 120 dozių, N1, galiojančio lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato pavadinimas – Flixotide 50 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija (referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Flixotide 50 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija), galiojantis lygiagretaus importo leidimas– LT/L/22/1734/001, eksportuojanti valstybė – Lenkija, lygiagretaus importo leidimo turėtojas - UAB „Niromed“, Lietuva).

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 vykdanti viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji  
specialistė D. Zalensienė