



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gruodžio 10 d. Nr. (1.4E)1A-1679  
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 *Allergodil Nevel 1 mg/ml nosies purškalas (tirpalas)*, *Ventolin 2,5 mg/2,5 ml purškiamasis įkvėpiamasis tirpalas*, *Kardoritm 2,5 mg plėvele dengtos tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. Registruojami:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Allergodil Nevel 1 mg/ml nosies purškalas (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – azelastino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3057/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4614440, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 10 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Allergodil 0,1% nosies purškalas (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/0233/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Cooper Consumer Health B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ventolin 2,5 mg/2,5 ml purškiamasis įkvėpiamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3058/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4618142, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2,5 ml N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ventolin 2,5 mg/2,5 ml purškiamasis įkvėpiamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1341/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Kardoritm 2,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololio fumaratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3059/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4648637, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zonsiloc 2,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3987/007-009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė  
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė  
R. Tomaševič