



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gruodžio 16 d. Nr. (1.4E)1A-1718  
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 *Losartankalium/Hydrochlorthiazid Medical Valley 100 mg/25 mg plėvele dengtos tabletės*, *Seprtrin Forte 160 mg/800 mg tabletės* 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 *Losartankalium/Hydrochlorthiazid Medical Valley 100 mg/25 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – losartano kalio druska, hidrochlorotiazidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3082/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4643823, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lorista H 100 mg/25 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/0995/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Seprtrin Forte 160 mg/800 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – trimetoprimas, sulfametoksazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3083/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4660153, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – BISEPTOL 160/800 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1988/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Adamed Pharma S.A., Lenkija).

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