



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gruodžio 18 d. Nr. (1.4E)1A-1742
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 vaistinio preparato *Melatonin Vitabalans 5 mg tabletės*, *Melatonin Vitabalans 3 mg tabletės*, *Profix 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai*, *Profix 500 mg plėvele dengtos tabletės*, *SALBUTAMOL EIPICO 2 mg/5 ml sirupas* 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 *Melatonin Vitabalans 5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – melatoninas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3095/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris – 4654175, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Melatonin Vitabalans 5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4457/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Vitabalans Oy, Suomija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Melatonin Vitabalans 3 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – melatoninas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3096/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris – 4654172, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Melatonin Vitabalans 3 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4456/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Vitabalans Oy, Suomija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Profix 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – cefprozilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3097/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4650038, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 100 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cefzil 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/2475/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Profix 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – cefprozilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3098/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4650201, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cefzil 500 mg plėvele

dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/2475/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *SALBUTAMOL EIPICO 2 mg/5 ml sirupas* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3099/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris – 4633876, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 125 ml ir dozavimo taurelė N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ventolin 2 mg/5 ml sirupas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1341/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

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,
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė