



**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-1744
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 *Decatylen 0,25 mg/0,03 mg kietosios pastilės*, *PYRANTELUM Polpharma 250 mg/5 ml geriamoji suspensija*, *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas* 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 *Decatylen 0,25 mg/0,03 mg kietosios pastilės* (veiklioji medžiaga – dekvalinio chloridas/cinchokaino hidrochloridas lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3084/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4617514, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė N20, N40, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Decatylen 0,25 mg/0,03 mg kietosios pastilės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1203/001; 003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *PYRANTELUM Polpharma 250 mg/5 ml geriamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – pirantelis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3085/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4617500, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas 15 ml, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – PIRANTELIS Polpharma 250 mg/5 ml geriamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1245/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas* (veiklioji medžiaga – rizatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3086/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4608179, eksportuojanti valstybė – Slovakija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė N3, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – MAXALT 10 mg geriamasis liofilizatas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2615/017, 018 referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

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 registracijos skyriaus vyriausioji
specialistė D. Zalensienė