



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gruodžio 30 d. Nr. (1.4E)1A-1800
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 *Cilostazol Aristo 50 mg tabletės*, *Cilostazol Aristo 100 mg tabletės*, *Ascorbic Acid Pascoe 150 mg/ml koncentratas injekciniam ar infuziniam tirpalui* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cilostazol Aristo 50 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – cilostazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3106/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4682795, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sollazon 50 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3495/001-002, LT/1/14/3495/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – EGIS Pharmaceuticals PLC, Vengrija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cilostazol Aristo 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – cilostazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3107/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4682796, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sollazon 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3495/003-004, LT/1/14/3495/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – EGIS Pharmaceuticals PLC, Vengrija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ascorbic Acid Pascoe 150 mg/ml koncentratas injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – askorbo rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3108/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4682343, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 50 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ascorbic acid Pascoe 150 mg/ml koncentratas injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5331/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pascoe pharmazeutische Präparate GmbH, Vokietija).

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 stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič