



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. lapkričio 25 d. Nr. (1.4E)1A-1606
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 *Almotriptan Zentiva 12,5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Cisplatin Hikma 1 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *Captopril LPH 50 mg tabletės*, *Aknet Duo 10 mg/50 mg/g gelis* 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 *Almotriptan Zentiva 12,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – almotriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3031/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4633167, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N3, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Almotriptan Zentiva 12,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2923/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k. s., Čekija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cisplatin Hikma 1 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – cisplatina, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3032/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Edupharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4585450, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 50 ml N1, 100 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cisplatin Accord 1 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2176/003-004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B. V., Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Captopril LPH 50 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – kaptoprilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3033/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Tojaris projektai“, Lietuva, paraiškos numeris - 4510890, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, N30, galiojančio lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato pavadinimas – Captopril LPH 50 mg tabletės, (referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CaptoHEXAL 50 mg tabletės) galiojantis lygiagretaus importo leidimas – LT/L/21/1525/001-002, eksportuojanti valstybė – Rumunija, lygiagretus importuotojas – UAB „Lex ano“, Lietuva).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Aknet Duo 10 mg/50 mg/g gelis* (veiklioji medžiaga – klindamicinas/benzoilo peroksidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3034/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4510404, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Irexime 10 mg/50 mg/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5275/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Orifarm Healthcare A/S, Danija).

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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
G. Balčiūnaitė