



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. sausio 13 d. Nr. (1.4E)1A-35
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 *ITRACONAZOL GENERIS 100 mg kietosios kapsulės*, *Dopamina Cloridrato Hikma 40 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *Alotendin 5 mg/5 mg tabletės*, *Tibolona Aristo 2,5 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 *ITRACONAZOL GENERIS 100 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – itraconazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3118/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4694057, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N4, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Itraconazol Actavis 100 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0583/001, LT/1/06/0583/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Dopamina Cloridrato Hikma 40 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – dopamino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3119/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4694007, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Dopamine PPH 40 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1991/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Alotendin 5 mg/5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololio fumaratas, amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3120/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4699090, eksportuojanti valstybė – Slovakija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Alotendin 5 mg/5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3607/002; LT/1/14/3607/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tibolona Aristo 2,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tibolonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3121/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4696377,

eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N1x28, N2x28, N3x28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Livial 2,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/2570/001, 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė