



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. sausio 16 d. Nr. (1.4E)1A-69
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 *Mirena 20 mikrogramų/24 valandoms vartojimo į gimdos ertmę sistema*, *Lotemax 5 mg/ml akių lašai (suspensija)*, *Noritren 25 mg plėvele dengtos tabletės*, *CLOTRIMAZOLUM GSK 100 mg makšties tabletės*, *DOSTINEX 0,5 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 *Mirena 20 mikrogramų/24 valandoms vartojimo į gimdos ertmę sistema* (veiklioji medžiaga – levonorgestrelis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3129/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4606497, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Mirena 20 mikrogramų/24 valandoms vartojimo į gimdos ertmę sistema, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0172/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bayer AG, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lotemax 5 mg/ml akių lašai (suspensija)* (veiklioji medžiaga – loteprednolio etabonatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3130/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4680831, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lotemax 0,5 % akių lašai (suspensija), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0388/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Dr. Gerhard Mann, Chem.-pharm. Fabrik GmbH, Vokietija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Noritren 25 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – nortriptilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3131/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4697877, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, N84, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Noritren 25 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/3408/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – H. Lundbeck A/S, Danija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CLOTRIMAZOLUM GSK 100 mg makšties tabletės* (veiklioji medžiaga – klotrimazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3132/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva,

paraiškos numeris - 4682342, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N6, N12, N18, galiojančio lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato pavadinimas – Clotrimazolium GSK 100 mg makšties tabletės (referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Clotrimazolium GSK 100 mg makšties tabletės), galiojantis lygiagretaus importo leidimas – LT/L/12/0075/002, eksportuojanti valstybė – Lenkija, lygiagretus importuotojas – UAB „Lex ano“, Lietuva).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DOSTINEX 0,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – kabergolinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3133/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4567484, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N8, galiojančio lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato pavadinimas – DOSTINEX 0,5 mg tabletės (referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DOSTINEX 500 mikrogramų tabletės), galiojantis lygiagretaus importo leidimas – LT/L/23/2020/002, eksportuojanti valstybė – Rumunija, lygiagretus importuotojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva).

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