



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. sausio 21 d. Nr. (1.4E)1A-92

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 *Fluconazol Arena 150 mg kietosios kapsulės*, *Elontril 150 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, *Elontril 300 mg modifikuoto atpalaidavimo 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 *Fluconazol Arena 150 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – flukonazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3135/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4647351, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N1, N2, N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DIFLUCAN 150 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1923/003, 037, 038, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Europe MA EEIG, Belgija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Elontril 150 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – bupropiono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3136/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4686230, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N30, N60 (2x30), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Elontril 150 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0705/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Elontril 300 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – bupropiono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3137/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4686236, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N30, N60 (2x30), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Elontril 300 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0705/005-006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

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
K. Kontrauskaitė