



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. sausio 29 d. Nr. (1.4E)1A-153  
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagrečiaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagrečiaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *ELIDEL 10 mg/g kremas*, *Combigan 2 mg/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)*, *Levofloxacin ABC 500 mg plėvele dengtos tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *ELIDEL 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – pimekrolimuzas, lygiagrečiaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3145/001, lygiagrečiaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4691656, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė 15g, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Elidel 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0930/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Combigan 2 mg/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – brimonidino tartratas/timololis, lygiagrečiaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3146/001, lygiagrečiaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4688358, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5 ml, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Combigan 2 mg/5 mg/ml akių lašai (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3463/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AbbVie SIA, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Levofloxacin ABC 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – levofloksacinas, lygiagrečiaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3147/001, lygiagrečiaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4676256, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levalox 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3691/010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

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 D. Zalensienė