



**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-133
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 vaistinio preparato *COSIMPREL 5 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Sumetrolim 400 mg/80 mg tabletės*, *KOPAQ 755 mg/ml injekcinis tirpalas*, *KOPAQ 647 mg/ml injekcinis tirpalas* 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 *COSIMPREL 5 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololio fumaratas/perindoprilio argininas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3163/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris – 4678484, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N30, N60 (2x30), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – COSIMPREL 5 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3872/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sumetrolim 400 mg/80 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sulfametoksazolas/trimetoprimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3164/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris – 4597031, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – BISEPTOL 80 mg/400 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1988/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Adamed Pharma S.A., Lenkija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *KOPAQ 755 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – joheksolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3165/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris – 4534727, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 50 ml N1, 100 ml N1, 200 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Iohexol ICG farma 755 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5221/001-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB ICG farma, Lietuva).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *KOPAQ 647 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – joheksolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3166/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris –

4534724, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 50 ml N1, 100 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Iohexol ICG farma 647 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5220/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB ICG farma, 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