



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. vasario 11 d. Nr. (1.4E)1A-194
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 *Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)*, *Rivotril 2 mg tabletės*, *Tranexamsaure Sanus 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3189/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4725087, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 140 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas, suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1731/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Rivotril 2 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – klonazepamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3190/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4718308, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Clonazepam SanoSwiss 2 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5566/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB SanoSwiss, Lietuva);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tranexamsaure Sanus 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – traneksamo rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3191/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4723038, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N5, 5 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tranexamic acid Baxter 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4585/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Baxter Holding B.V., 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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič