



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. vasario 12 d. Nr. (1.4E)1A-204
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 *Valganciclovir Bluefish 450 mg plėvele dengtos tabletės*, *Rasagilin Bluefish 1 mg tabletės*, *IVERMECTINE TEVA 3 mg 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 *Valganciclovir Bluefish 450 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valganciklovirus, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3195/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4731599, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valganciclovir Accord 450 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3914/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Rasagilin Bluefish 1 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – razagilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3196/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4731700, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – SAGILIA 1 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3856/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Medochemie Ltd, Kipras);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *IVERMECTINE TEVA 3 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – ivermektinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3197/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4732515, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ivermectin Orion 3 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5877/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Orion Corporation, Suomija).

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 stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič