



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. vasario 17 d. Nr. (1.4E)1A-223
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 *Colistimetat Rompharm 1 000 000 TV milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, Depakine chrono retard 500 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Colistimetat Rompharm 1 000 000 TV milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – kolistimetato natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3199/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „PharmaDIA“, Lietuva, paraiškos numeris - 4718722, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N1, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Colistimethate sodium Accord 1 000 000 TV milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5445/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Depakine chrono retard 500 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – natrio valproatas/valpro rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3200/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4727218, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DEPAKINE CHRONO 500 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0818/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

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