



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. vasario 24 d. Nr. (1.4E)1A-253

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 *Zyrtec 10 mg plėvele dengtos tabletės*, *Esomeprazol Oresund Pharma 40 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *Carvedilol HEXAL 12,5 mg tabletės* 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 *Zyrtec 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – cetirizino dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3228/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4794076, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zyrtec 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/2859/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UCB Pharma Oy Finland, Suomija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Esomeprazol Oresund Pharma 40 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – ezomeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3229/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4787022, eksportuojanti valstybė – Švedija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Esomeprazole Actavis 40 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3952/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Carvedilol HEXAL 12,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – karvedilolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3230/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4751034, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CarvedilolHEXAL 12,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2474/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – HEXAL AG, Vokietija).

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