



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. vasario 23 d. Nr. (1.4E)1A-237

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 *Aciclovir Aristo 50 mg/g kremas*, *Bitrim 400 mg/80 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 *Aciclovir Aristo 50 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – acikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3192/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4682793, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis/nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 2 g N1 (NeRp); 15 g N1 (Rp), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Acic 5 % kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1139/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bitrim 400 mg/80 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sulfametoksazolas, trimetoprimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3193/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4659143, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė N20, N30, N40, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – BISEPTOL 80/400 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1988/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Adamed Pharma S.A., Lenkija).

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 registracijos skyriaus vyriausioji
specialistė D. Zalensienė