



**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-195
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 *Leukeran 2 mg plėvele dengtos tabletės*, *Amoksiklav 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės*, *Metamizol Kalceks 500 mg/ml injekcinis tirpalas*, *ARCOXIA 90 mg plėvele dengtos tabletės*, *CHOLESTIL 200 mg tabletės*, *Meteospasmyl 60 mg/300 mg minkštosios kapsulės* 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 *Leukeran 2 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – chlorambucilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3179/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4715813, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N25, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Leukeran 2 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/3405/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Aspen Pharma Trading Limited, Airija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Amoksiklav 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas/klavulano rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3180/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4717193, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Amoksiklav 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0686/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Metamizol Kalceks 500 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – metamizolo natrio druska monohidratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3181/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4725176, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2 ml N5, 2 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Metamizole sodium Kalceks 500 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/17/4098/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS KALCEKS, Latvija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ARCOXIA 90 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – etorikoksibas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3182/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris -

4733398, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ARCOXIA 90 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1419/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CHOLESTIL 200 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – himekromonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3183/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4721211, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ODESTON 200 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1733/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Adamed Pharma S.A., Lenkija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Meteospasmyl 60 mg/300 mg minkštosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – alverinas/simetikonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3184/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4703053, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, N40, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Meteospasmyl 60 mg/300 mg minkštosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2873/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires MAYOLY SPINDLER, 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė