



**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-258
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 *Ciprinol 100 mg/10 ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *MeteoSpasmyl 60 mg/300 mg minkštosios kapsulės*, *Tamoxifen-EGIS 20 mg tabletės*, *DEPAKINE Chronosphere 250 mg modifikuoto atpalaidavimo granulės*, *DEPAKINE Chronosphere 750 mg modifikuoto atpalaidavimo granulės*, *DEPAKINE Chronosphere 1000 mg modifikuoto atpalaidavimo granulės*, *Sirdalud 2 mg tabletės*, *Trexan Neo 2,5 mg tabletės*, *Trexan Neo 10 mg tabletės*, *Tiapridal 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas*, *Amchafibrin 500 mg injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *Ospamox 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai*, *Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)*, *Fraxiparine 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas*, *Formoterol toLife 12 mikrogramų įkvepiamieji milteliai (kietosios kapsulės)*, *Carbamazepina Normon 200 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 *Ciprinol 100 mg/10 ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – ciprofloksacinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3220/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4683171, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 10 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ciprinol 10 mg/ ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0296/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MeteoSpasmyl 60 mg/300 mg minkštosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – alverinas/simetikonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3221/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4684267, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, 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).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tamoxifen-EGIS 20 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tamoksifenas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3222/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris -

4705464, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tamoxifen EBEWE 20 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0870/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DEPAKINE Chronosphere 250 mg modifikuoto atpalaidavimo granulės* (veiklioji medžiaga – natrio valproatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3223/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4732655, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DEPAKINE Chronosphere 250 modifikuoto atpalaidavimo granulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0952/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DEPAKINE Chronosphere 750 mg modifikuoto atpalaidavimo granulės* (veiklioji medžiaga – natrio valproatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3224/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4732656, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DEPAKINE Chronosphere 750 modifikuoto atpalaidavimo granulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0952/009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DEPAKINE Chronosphere 1000 mg modifikuoto atpalaidavimo granulės* (veiklioji medžiaga – natrio valproatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3225/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4732657, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DEPAKINE Chronosphere 1000 mg modifikuoto atpalaidavimo granulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0952/011, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sirdalud 2 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tizanidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3209/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4684739, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sirdalud 2 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0947/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Trexan Neo 2,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – metotreksatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3210/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4727569, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Trexan 2,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3969/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Orion Corporation, Suomija).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Trexan Neo 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – metotreksatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3211/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4745925, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N30, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Trexan 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3969/030,035,041, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Orion Corporation, Suomija).

1.10. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tiapridal 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – tiapridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3212/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4731701, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2 ml N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tiapridal 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2580/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Vokietija).

1.11. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Amchafibrin 500 mg injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – traneksamo rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3213/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4725174, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tranexamic acid Baxter 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4585/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Baxter Holding B.V., Nyderlandai).

1.12. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ospamox 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3214/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4733397, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 6,6 g ir geriamasis švirkštas/matavimo šaukštas N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ospamox 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1840/021, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.13. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3215/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4731877, eksportuojanti valstybė – Graikija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 140 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nasonex 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1731/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

1.14. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fraxiparine 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – nadroparino kalcio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3216/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4671544, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, 0,4 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fraxiparine 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0027/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.15. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Formoterol toLife 12 mikrogramų įkvėpjamieji milteliai (kietosios kapsulės)* (veiklioji medžiaga – formoterolio fumaratas dihidratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3217/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4521017, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Foradil Aerolizer 12 mikrogramų įkvėpjamieji milteliai (kietosios kapsulės), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/2248/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.16. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Carbamazepina Normon 200 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – karbamazepinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3219/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva,

paraiškos numeris - 4737050, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Finlepsin 200 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0320/007, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B.V., Nyderlandai).

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