



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. kovo 2 d. Nr. (1.4E)1A-283
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 *Cisordinol 10 mg plėvele dengtos tabletės*, *Epirubicina Hikma 2 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *Diosmectite Viatris 3 g milteliai geriamajai suspensijai*, *Artane 2 mg tabletės*, *Octreotide SUN 100 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* 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 *Cisordinol 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – zuklopentiksolio dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3175/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4694760, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cisordinol 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/2199/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – H. Lundbeck A/S, Danija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Epirubicina Hikma 2 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – epirubicino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3144/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4693458, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas 25 ml, N1 referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Epirubicin Accord 2 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1814/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Diosmectite Viatris 3 g milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – diosmektitas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3176/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4583828, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis/nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, 3g N18 (NeRp); 3g N30 (NeRp); 3g N60 (Rp), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – smecta 3 g milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/92/1539/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MAYOLY PHARMA FRANCE, Prancūzija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Artane 2 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – triheksifenidilio hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3177/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4566332, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Parkopan 2 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/02/3042/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Octreotide SUN 100 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – oktreotidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3194/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „BIJON medica““, Lietuva, paraiškos numeris - 4565500, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sandostatin 100 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1033/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Novartis Baltics, Latvija).

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