



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. kovo 20 d. Nr. (1.4E)1A-374
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 *Cefazolina Qilu 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas*, *Melbek 15 mg/1,5 ml injekcinis tirpalas*, *Natriumklorid Noridem 9 mg/ml tirpiklis parenteriniam vartojimui*, *Sumatriptan Bluefish 50 mg tabletės*, *Sumatriptan Bluefish 100 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 *Cefazolina Qilu 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – cefazolinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3249/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4757844, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Zepilen 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/04/0023/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Medochemie Ltd, Kipras).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas* (veiklioji medžiaga – rizatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3250/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4792559, eksportuojanti valstybė – Slovakija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N3, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *MAXALT 10 mg geriamasis liofilizatas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2615/017-018, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N. V. Organon, Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Melbek 15 mg/1,5 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – meloksikamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3251/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4756746, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1,5 ml N3, 1,5 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Movalis 15 mg/1,5 ml injekcinis tirpalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris

– LT/1/96/1465/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Natriumchlorid Noridem 9 mg/ml tirpiklis parenteriniam vartojimui* (veiklioji medžiaga – natrio chloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3252/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4756748, eksportuojanti valstybė – Švedija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 10 ml N50, 20 ml N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Sodium chloride Kabi 0,9 % tirpiklis parenteriniam vartojimui*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1675/004-005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fresenius Kabi Polska Sp. z o. o., Lenkija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sumatriptan Bluefish 50 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sumatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3253/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4731597, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N2, N6, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Cinie 50 mg tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0566/002, 004, 005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k. s., Čekija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sumatriptan Bluefish 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sumatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3254/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4731598, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N2, N6, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Cinie 100 mg tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0566/007, 010, 011, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k. s., Čekija).

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