



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. kovo 26 d. Nr. (1.4E)1A-434  
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 *Nocutil 10 mikrogramų/išpurškime nosies purškalas (tirpalas)*, *Sanergy Spinal 5 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Etoposid Ebewe 20 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *COSIMPREL 5 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės*, *COSIMPREL 10 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės*, *COSIMPREL 10 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės*, *Travogen 10 mg/g kremas*, *detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės*, *ARCOXIA 90 mg plėvele dengtos tabletės*, *MYDOCALM 150 mg plėvele dengtos tabletės*, *Valaciclovir Aurovitas 500 mg plėvele dengtos 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 *Nocutil 10 mikrogramų/išpurškime nosies purškalas (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – desmopresino acetatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3255/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4788377, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5 ml N1, 5 ml N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Minirin 10 mikrogramų/išpurškime nosies purškalas (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1438/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Ferring GmbH, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sanergy Spinal 5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – bupivakaino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3265/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4702305, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 4 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – SANERGY SPINAL 5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1590/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Etoposid Ebewe 20 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – etopozidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3257/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4800115, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonai, 5 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Etoposid EBewe 20 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo

numeris – LT/1/96/1992/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *COSIMPREL 5 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololio fumaratas/perindoprilio argininas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3258/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4800226, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – COSIMPREL 5 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3872/007, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *COSIMPREL 10 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololio fumaratas/perindoprilio argininas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3259/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4800227, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – COSIMPREL 10 mg/5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3872/012, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *COSIMPREL 10 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololio fumaratas/perindoprilio argininas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3260/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4800228, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – COSIMPREL 10 mg/10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3872/017, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Travogen 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – izokonazolo nitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3268/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4717195, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Travogen 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0873/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – mikronizuota ir išgryninta flavonoidų frakcija (diosminas/hesperidinas), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3269/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4741259, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1239/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ARCOXIA 90 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – etorikoksibas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3270/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4746794, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ARCOXIA 90 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1419/006-007, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

1.10. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MYDOCALM 150 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tolperizonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3271/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva,

paraiškos numeris - 4737743, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – MYDOCALM 150 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0951/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

1.11. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Valaciclovir Aurovitas 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valacikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3272/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4730977, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N12, N24, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valtrex 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2894/001,003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

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  
K. Kontrauskaitė