



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. kovo 12 d. Nr. (1.4E)1A-339

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 *OsvaRen 435 mg / 235 mg plėvele dengtos tabletės, Valaciclovir Viatris 1000 mg plėvele dengtos tabletės, Syntocinon 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, Amlodipino/ramipril Aristo 5 mg/5 mg kietosios kapsulės, Amlodipino/ramipril Aristo 10 mg/10 mg kietosios 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 *OsvaRen 435 mg / 235 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kalcio acetatas/sunkusis magnio subkarbonatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3237/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4716104, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N180, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – OsvaRen 435 mg / 235 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0919/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Vokietija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Valaciclovir Viatris 1000 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valacikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3238/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4691158, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valaciclovir Actavis 1000 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1488/037, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Syntocinon 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – oksitocinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3246/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4703950, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė 1 ml, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ofost 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4606/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Amlodipino/ramipril Aristo 5 mg/5 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ramiprilis/amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3247/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4685381, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė N30, N60, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramlon 5 mg/5 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2892/007; 009; 010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Amlodipino/ramipril Aristo 10 mg/10 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ramiprilis/amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3248/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4685385, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė N30, N60, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramlon 10 mg/10 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2892/022, 024, 025, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

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.

Viršininko pavaduotoja,  
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė