



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 14 d. Nr. (1.4E)1A-520
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 *GLICLAZIDA GENERIS 30 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, *ENTEROL 250 mg milteliai geriamajai suspensijai*, *ENTEROL 250 mg kietosios kapsulės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *GLICLAZIDA GENERIS 30 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – gliklazidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3308/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4816616, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gliclada 30 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1035/007, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ENTEROL 250 mg milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – liofilizuotos *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ląstelės, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3309/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4814851, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N10, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Enterol 250 mg milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/04/0011/001; LT/1/04/0011/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Biocodex, Prancūzija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ENTEROL 250 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – liofilizuotos *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ląstelės, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3310/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4814852, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N10, N30 (3x10), N50 (5x10), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Enterol 250 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/04/0011/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Biocodex, Prancūzija).

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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič