



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 3 d. Nr. (1.4E)1A-471  
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 *Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas*, *Doreta 37,5 mg/325 mg plėvele dengtos tabletės*, *Doreta 75 mg/650 mg plėvele dengtos tabletės*, *Fevarin 50 mg plėvele dengtos tabletės*, *Frimig Duo 85 mg/500 mg plėvele dengtos tabletės*, *GLUCOSAMINA GLUSINA 1500 mg milteliai geriamajam tirpalui*, *KLACID 500 mg plėvele dengtos tabletės*, *OXYTOCIN-RICHTER 5 TV/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 *Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas* (veiklioji medžiaga – klobetazolio propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3291/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4731283, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 25 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0647/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Doreta 37,5 mg/325 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tramadolio hidrochloridas/paracetamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3292/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4820793, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Doreta 37,5 mg/325 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1638/003-004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Doreta 75 mg/650 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tramadolio hidrochloridas/paracetamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3293/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4820795, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Doreta 75 mg/650 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio

preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/09/1638/013-014, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fevarin 50 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – fluvoksaminas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3294/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4823765, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fevarin 50 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1993/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Frimig Duo 85 mg/500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – sumatriptanas/naprokseno natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3295/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4823371, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N3, N9, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Migsun 85 mg/500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4977/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Orion Corporation, Suomija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *GLUCOSAMINA GLUSINA 1,5 g milteliai geriamajam tirpalui* (veiklioji medžiaga – gliukozamino sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3296/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4808030, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N20, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Glucosamin-ratiopharm 1,5 g milteliai geriamajam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1252/001, 003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – ratiopharm GmbH, Vokietija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *KLACID 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – klaritromicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3297/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4808394, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Klacid 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0264/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *OXYTOCIN-RICHTER 5 TV/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – oksitocinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3298/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4802491, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N5, 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).

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