



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 22 d. Nr. (1.4E)1A-554

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 *Tacrolimus Accord 1 mg/g tepalas*, *Ospamox 1000 mg plėvele dengtos tabletės*, *Ambrisentan Devatis 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Ambrisentan Devatis 10 mg plėvele dengtos tabletės*, *GLICLAZIDA GENERIS 60 mg modifikuoto atpalaidavimo 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 *Tacrolimus Accord 1 mg/g tepalas* (veiklioji medžiaga – takrolimuzas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3327/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4800116, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30 g N1, 60 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lebsanan 1 mg/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/17/4171/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Norameda, Lietuva);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ospamox 1000 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3328/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Tamro“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ospamox 1000 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1840/013, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ambrisentan Devatis 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ambrisentanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3329/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4812256, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ambrisentan Zentiva 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4658/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ambrisentan Devatis 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ambrisentanas, lygiagretaus importo leidimo numeris –

LT/L/26/3330/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4812257, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ambrisentan Zentiva 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4659/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *GLICLAZIDA GENERIS 60 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – gliklazidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3331/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4816617, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gliclada 60 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1035/019, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

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