



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 20 d. Nr. (1.4E)1A-542

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 preparato *Fucidin H 20 mg/10 mg/g kremas, Dolantina 50 mg/ml injekcinis tirpalas, Ospamox 125 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, NOMANESIT 85 mg/500 mg plėvele dengtos tabletės, Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės, detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės, Tamoxifen-EGIS 20 mg tabletės, Gyno-Pevaryl 150 mg ovulės, QUETIAPINE ACCORD 25 mg plėvele dengtos tabletės, QUETIAPINE ACCORD 100 mg plėvele dengtos tabletės, QUETIAPINE ACCORD 200 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 *Fucidin H 20 mg/10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – fuzido rūgštis/hidrokortizono acetatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3312/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4824367, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fucidin H 20 mg/10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1692/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Dolantina 50 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – petidino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3313/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4525803, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Pethidine Basi 50 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5795/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratórios Basi – Indústria Farmacêutica, S.A., Portugalija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ospamox 125 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3314/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4557141, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 60 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hiconcil 125 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato

registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1506/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Krka, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinę preparatą *NOMANESIT 85 mg/500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – sumatriptanas/naprokseno natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3315/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4823370, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, 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).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinę preparatą *Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – solifenacino sukcinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3316/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4786939, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zevesin 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2400/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinę preparatą *detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – mikronizuota ir išgryninta flavonoidų frakcija (diosminas/hesperidinas), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3317/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4787222, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1239/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinę preparatą *Tamoxifen-EGIS 20 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tamoksifenas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3318/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4788922, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tamoxifen EBEWE 20 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0870/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinę preparatą *Gyno-Pevaryl 150 mg ovulės* (veiklioji medžiaga – ekonazolo nitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3319/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4799190, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – dvisluoksnė juostelė, N3, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gyno-Pevaryl 150 mg ovulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0657/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Karo Pharma AB, Švedija).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinę preparatą *QUETIAPINE ACCORD 25 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kvetiapienas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3320/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4815281, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Quetiapine Accord 25 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2387/010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.10. lygiagrečiai importuojamą vaistinę preparatą *QUETIAPINE ACCORD 100 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kvetiapienas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3321/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4815283, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas

– Quetiapine Accord 100 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2387/024, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.11. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *QUETIAPINE ACCORD 200 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kvetiapienas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3322/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4815285, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Quetiapine Accord 200 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2387/052, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

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