



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 24 d. Nr. (1.4E)1A-569

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 *Zulbex 20 mg skrandyje neirios tabletės*, *Levalox 5 mg/ml infuzinis tirpalas*, *MonoFer 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *Ropivacaina Altan 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Viacoram 7 mg/5 mg 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 *Zulbex 20 mg skrandyje neirios tabletės* (veiklioji medžiaga – rabeprazolo natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3332/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4593118, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zulbex 20 mg skrandyje neirios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2211/016, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Levalox 5 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – levofloksacinai, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3333/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4823039, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 100 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levalox 5 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3691/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MonoFer 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – geležies derisomaltozė, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3335/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4822146, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 1 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Monofer 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1898/009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pharmacosmos A/S, Danija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ropivacaina Altan 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ropivakaino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3336/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos

numeris - 4828307, eksportuojanti valstybė –

Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 10 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ropivacaine hydrochloride Kabi 7,5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/5005/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., Lenkija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Viacoram 7 mg/5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – perindoprilio argininas/amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3337/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4803478, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Viacoram 7 mg/5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3727/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, 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.

Viršininko pavaduotoja,
laikinei vykdančiai viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė