



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 29 d. Nr. (1.4E)1A-589  
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 *Uvamin retard 100 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės*, *Lenzetto 1,53 mg/išpurškime transderminis purškalas (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 *Uvamin retard 100 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – nitrofurantoinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3339/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4822143, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, N30, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Uvamin retard 100 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1540/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lenzetto 1,53 mg/išpurškime transderminis purškalas (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – estradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3340/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4832927, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – purškalo talpyklė, 56 išpurškimai N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lenzetto 1,53 mg/išpurškime transderminis purškalas (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3791/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

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