



**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-545  
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 *Atropine Auxilia 1 mg/ml injekcinis tirpalas, Fraxiparine 2850 anti-Xa TV/0,3 ml injekcinis tirpalas, Salmeterol/Fluticasonpropionat Devatis 25/125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, Salmeterol/Fluticasonpropionat Devatis 25/250 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* 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 *Atropine Auxilia 1 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – atropino sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3323/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4483862, eksportuojanti valstybė – Estija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N5, 1 ml N6, 1 ml N10, 1 ml N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Atropine sulfate Basi 1 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5674/001-004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratório Basi - Indústria Farmacêutica, S. A., Portugalija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fraxiparine 2850 anti-Xa TV/0,3 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – nadroparino kalcio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3324/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4622910, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fraxiparine 2850 anti-Xa TV/0,3 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0027/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatrix SIA, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Salmeterol/Fluticasonpropionat Devatis 25/125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – salmeterolis/flutikazono propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3325/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4813494, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 120 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Seretide Inhaler 25/125 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato

registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1576/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Salmeterol/Fluticasonpropionat Devatis 25/250 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – salmeterolis/flutikazono propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3326/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4813495, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 120 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Seretide Inhaler 25/250 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1576/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

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  
G. Balčiūnaitė