



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. gegužės 22 d. Nr. (1.4E)1A-707
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 *Mometasonfuroat Aristo 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)*, *Agapurin 100 mg dengtos tabletės*, *Valium 5 mg tabletės*, *VALSARTAN AL 320 mg plėvele dengtos tabletės*, *Ibuprofeno Pharma Combix 600 mg plėvele dengtos tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Mometasonfuroat Aristo 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3400/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4792558, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 140 dozių N1, 140 dozių N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Mometasone Teva 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3426/003, LT/1/13/3426/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Agapurin 100 mg dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – pentoksifilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3401/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4827798, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – AGAPURIN 100 mg dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1370/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Valium 5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – diazepam, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3402/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4847164, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Relanium 5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1933/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *VALSARTAN AL 320 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valsartanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3403/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva,

paraiškos numeris - 4831136, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Suvartar 320 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2093/054, LT/1/10/2093/058, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ibuprofeno Pharma Combix 600 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ibuprofenas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3404/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4850766, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N40, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ibuprofen Ingen Pharma 600 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4223/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SIA Ingen Pharma, Latvija).

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