



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. gegužės 19 d. Nr. (1.4E)1A-689
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 *Gabapentin Strides 300 mg kietosios kapsulės*, *Gabapentin Strides 400 mg kietosios kapsulės*, *CARSIL 22,5 mg dengtos tabletės*, *CARSIL 110 mg kietosios kapsulės*, *TIAPRIDAL 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas*, *Teriflunomid Devatis 14 mg plėvele dengtos tabletės*, *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 *Gabapentin Strides 300 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – gabapentinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3366/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4845304, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gabapentin Strides 300 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/5048/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Strides Pharma (Cyprus) Limited, Kipras).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Gabapentin Strides 400 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – gabapentinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3367/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4845305, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gabapentin Strides 400 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/5049/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Strides Pharma (Cyprus) Limited, Kipras).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CARSIL 22,5 mg dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – silimarinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3368/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4830357, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, N40, N80, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Carsil 22,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/02/3211/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CARSIL 110 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – silimarinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3369/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4830358, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Carsil 110 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/02/2808/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TIAPRIDAL 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – tiapridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3370/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4827169, eksportuojanti valstybė – Slovakija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2 ml N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tiapridal 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2580/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Vokietija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Teriflunomid Devatis 14 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – teriflunomidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3371/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4813496, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – TIFAY 14 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/5060/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – STADA Arzneimittel AG, Vokietija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lenzetto 1,53 mg/išpurškime transderminis purškalas (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – estradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3372/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4832928, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, 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
K. Kontrauskaitė