



**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-708
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 *Arisppa 10 mg tabletės Zonsiloc 2,5 mg plėvele dengtos tabletės Casodex 50 mg plėvele dengtos tabletės Casodex 150 mg plėvele dengtos tabletės, Finasterid Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės, Bupivacaina Hiperbarica Physan 5 mg/ml injekcinis tirpalas, Vabinxo 80mg/1,5 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, Isoptin RR 240 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, Isoptin KHK retard 120 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, Lipanthyl 200 mg kietosios kapsulės, Arimidex 1 mg plėvele dengtos 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 *Arisppa 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – aripiprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3391/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4817833, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Arisppa 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3684/013, 016, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zonsiloc 2,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololio fumaratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3392/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4698449, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zonsiloc 2,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3987/007-008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Casodex 50 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bicalutamidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3393/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4845313, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Bicalutamide-Teva 50 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0751/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B.V., Nyderlandai).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Casodex 150 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – bicalutamidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3394/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4845315, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Bicalutamide-Teva 150 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0751/013, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B.V., Nyderlandai).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Finasterid Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – finasteridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3395/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4845307, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N50, N60, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Finasteride Teva 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1307/005-006, 009, 013, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B.V., Nyderlandai).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bupivacaina Hiperbarica Physan 5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – bupivakaino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3396/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4848312, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 4 ml N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Mofecet 5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5152/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS Grindeks, Latvija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Vabinox 80 mg/1,5 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – valsartanas/indapamidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3397/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4852105, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Vabinox 80 mg/1,5 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5680/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Isoptin RR 240 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – verapamilio hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3398/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4781282, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, N56, N98, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Isoptin retard 240 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1382/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatrix SIA, Latvija).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Isoptin KHK retard 120 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – verapamilio hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3399/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4780288, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Isoptin retard 120 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1382/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatrix SIA, Latvija).

1.10. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lipanthyl 200 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – fenofibratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3334/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4739979, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė

– lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – LIPANTHYL 200 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2568/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.11. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Arimidex 1 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – anastrozolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3379/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4827799, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Arimidex 1 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0223/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires Juvisé Pharmaceuticals, 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė