



**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-685
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 *Nintedanib Tillomed 100 mg minkštosios kapsulės*, *Nintedanib Tillomed 150 mg minkštosios kapsulės*, *TESTOSTERONE BESINS 1000 mg/4 ml injekcinis tirpalas*, *Vermox 100 mg 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 *Nintedanib Tillomed 100 mg minkštosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – nintedanibas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3387/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Brosfarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4831114, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nintedanib Sandoz 100 mg minkštosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5672/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d. d., Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nintedanib Tillomed 150 mg minkštosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – nintedanibas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3388/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Brosfarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4831115, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nintedanib Sandoz 150 mg minkštosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5673/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d. d., Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TESTOSTERONE BESINS 1000 mg/4 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – testosterono undekanoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3389/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4833531, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 4 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nebido 1000 mg/4 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0222/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Grünenthal Pharmaceuticals GmbH & Co. KG, Vokietija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Vermox 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – mebendazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3390/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4851546, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – VERMOX 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1102/001, 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė