



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. birželio 9 d. Nr. (1.4E)1A-803
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 *betaserc 24 mg tabletės*, *SALBUAIR 2,5 mg/2,5 ml purškiamasis įkvepiamasis tirpalas*, *Salbutamol Aldo-Union 100 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija*, *Ventoaldo 100 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija*, *TRITTICO CR 150 mg pailginto atpalaidavimo 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 *betaserc 24 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – betahistino dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3447/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Tamro“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Slovėnija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Betaserc 24 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0848/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *SALBUAIR 2,5 mg/2,5 ml purškiamasis įkvepiamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3448/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4860241, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ventolin 2,5 mg/2,5 ml purškiamasis įkvepiamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1341/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Salbutamol Aldo-Union 100 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3449/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4860079, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 200 dozių N1, 200 dozių N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Salbutamol Inteli 100 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1280/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „INTELI GENERICS NORD“, Lietuva);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ventoaldo 100 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo

numeris – LT/L/26/3450/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4860240, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 200 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Salbutamol Inteli 100 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1280/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „INTELI GENERICS NORD“, Lietuva);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TRITTICO CR 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – trazodono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3451/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Tamro“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – TRITTICO retard 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2413/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „MRA“, Lietuva).

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