



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. birželio 11 d. Nr. (1.4E)1A-820
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 *CELEBREX 200 mg kietosios kapsulės, CELEBREX 100 mg kietosios kapsulės, Testavan 20 mg/g transderminis gelis, Travogen 10 mg/g kremas, Fucidin H 20 mg/10 mg/g kremas, Zevesin 10 mg plėvele dengtos tabletės, Travogen 10 mg/g kremas, ALDOBRONQUIAL 2 mg/5 ml sirupas, Travocort 10 mg/1 mg/g kremas, Rinoduo 137 mikrogramai/50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* 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 *CELEBREX 200 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – celekoksibas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3462/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4835681, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, N40, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Celecoxib Accord 200 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4682/003, 005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *CELEBREX 100 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – celekoksibas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3463/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4835680, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, N40, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Celecoxib Accord 100 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4681/003, 005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Testavan 20 mg/g transderminis gelis* (veiklioji medžiaga – testosteronas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3464/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4870150, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – daugiadozė talpyklė su dozavimo pompa, 85,5 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Testavan 20 mg/g transderminis gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4217/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – The Simple Pharma Company Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Travogen 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – izokonazolo nitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3465/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4857297, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 20 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Travogen 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0873/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fucidin H 20 mg/10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – fuzido rūgštis/hidrokortizono acetatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3466/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4872650, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fucidin H 20 mg/10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1692/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zevesin 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – solifenacino sukcinatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3467/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4877175, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Asolfena 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2232/009, 011, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d. Novo mesto, Slovėnija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Travogen 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – izokonazolo nitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3468/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4857594, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Travogen 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0873/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ALDOBRONQUIAL 2 mg/5 ml sirupas* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3469/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4860933, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 100 ml ir matavimo šaukštas N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ventolin 2 mg/5 ml sirupas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1341/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Travocort 10 mg/1 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – izokonazolo nitratas/diflukortolono valeratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3470/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4855668, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 25 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Travocort 10 mg/1 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0872/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

1.10. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Rinoduo 137 mikrogramai/50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* (veiklioji medžiaga – azelastino hidrochloridas/flutikazono propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3471/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4860762, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 100 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Dymista 137 mikrogramai/50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija), referencinio

vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3227/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija).

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.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų informacijos skyriaus vedėja,
laikinei vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė