



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. birželio 17 d. Nr. (1.4E)1A-835  
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 *Nitromint 2,6 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, Tobramicina Altan 300 mg/5 ml purškiamasis įkvepiamasis tirpalas, Travocort 10 mg/1 mg/g kremas, Montelucaste Aurobindo 10 mg plėvele dengtos tabletės, Montelucaste Aurobindo 10 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 *Nitromint 2,6 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – glicerolio trinitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3472/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4880695, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nitromint 2,6 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1732/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tobramicina Altan 300 mg/5 ml purškiamasis įkvepiamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – tobramicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3473/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4872984, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tobramycin Via pharma 300 mg/5 ml purškiamasis įkvepiamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3931/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Via pharma, Lietuva);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Travocort 10 mg/1 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – izokonazolo nitratas/diflukortolono valeratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3474/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4855667, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 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);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Montelucaste Aurobindo 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – montelukastas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3475/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos

numeris - 4870322, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Monkasta 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1215/035, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Krka, d.d., Novo mesto, Slovėnija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Montelucaste Aurobindo 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – montelukastas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3476/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4737192, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Monkasta 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1215/033, LT/1/08/1215/035, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Krka, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

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  
R. Tomaševič