



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. birželio 19 d. Nr. (1.4E)1A-860
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 *FLUCINAR 0,25 mg/g gelis*, *FLUCINAR 0,25 mg/g tepalas*, *FLUCINAR N 0,25 mg/5 mg/g tepalas*, *Montelukast Aurovitas 5 mg kramtomosios tabletės*, *TIMOSAN 1 mg/g akių gelis*, *Linezolid Kabi 2 mg/ml infuzinis tirpalas*, *Cefort 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *Gyno-Pevaryl 150 mg ovulės*, *Boncel 25 000 TV geriamasis tirpalas*, *Boncel 50 000 TV geriamasis tirpalas*, *Testavan 20 mg/g transderminis gelis*, *Ceftamil 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* 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 *FLUCINAR 0,25 mg/g gelis* (veiklioji medžiaga – fluocinolono acetonidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3477/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4824366, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – FLUCINAR 0,25 mg/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1721/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *FLUCINAR 0,25 mg/g tepalas* (veiklioji medžiaga – fluocinolono acetonidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3478/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4824365, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – FLUCINAR 0,25 mg/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1721/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *FLUCINAR N 0,25 mg/5 mg/g tepalas* (veiklioji medžiaga – fluocinolono acetonidas / neomicino sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3479/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4824364, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – FLUCINAR N 0,25 mg/5 mg/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/3006/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Montelukast Aurovitas 5 mg kramtomosios tabletės* (veiklioji medžiaga – montelukastas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3480/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4846032, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Monkasta 5 mg kramtomosios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1215/020, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Krka, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TIMOSAN 1 mg/g akių gelis* (veiklioji medžiaga – timololis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3481/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4863456, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – talpyklė su lašintuvu, 5 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – TIMOSAN 1 mg/g akių gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1673/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Santen Oy, Suomija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Linezolid Kabi 2 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – linezolidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3482/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4871901, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 300 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Linezolid Krka 2 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/4014/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cefort 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – ceftriaksonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3483/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4848909, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N1, N10, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Rezaxon 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3859/001-002, 004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „Eletis Pharma“, Lietuva).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Gyno-Pevaryl 150 mg ovulės* (veiklioji medžiaga – ekonazolo nitratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3484/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4878390, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – dvisluksnė juostelė, N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Gyno-Pevaryl 150 mg ovulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0657/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Karo Pharma AB, Švedija).

1.9. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Boncel 25 000 TV geriamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – kolekalciferolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3485/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4881803, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N2, 1 ml N4, 1 ml N8, 1 ml N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Boncel 25 000 TV geriamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4199/002, 004-005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Orivas, Lietuva).

1.10. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Boncel 50 000 TV geriamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – kolekalciferolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3486/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4881804, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N2, 1 ml N4, 1 ml N8, 1 ml N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Boncel 50 000 TV geriamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo

numeris – LT/1/21/4679/002, 004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Orivas, Lietuva).

1.11. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Testavan 20 mg/g transderminis gelis* (veiklioji medžiaga – testosteronas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3487/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4882345, eksportuojanti valstybė – Italija, 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).

1.12. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ceftamil 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – ceftazidimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3492/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4849527, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N1, N10, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ceftazidime MIP 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3720/001-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MIP Pharma GmbH, Vokietija).

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.

Viršininko pavaduotoja,
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė