



**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-812
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 *Everolimus Ethypharm 2,5 mg tabletės*, *Everolimus Ethypharm 5 mg tabletės*, *Everolimus Ethypharm 10 mg tabletės*, *Ferrum Lek 10 mg/ml sirupas*, *Humulin R 100 TV/ml injekcinis tirpalas užtaise*, *Neiromidin 5 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Neiromidin 15 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Neiromidin 20 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 *Everolimus Ethypharm 2,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – everolimuzas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3454/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4878218, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Everolimus Noramed 2,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4415/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Noramed, Lietuva).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Everolimus Ethypharm 5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – everolimuzas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3455/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4878381, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Everolimus Noramed 5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4416/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Noramed, Lietuva).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Everolimus Ethypharm 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – everolimuzas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3456/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4878384, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Everolimus Noramed 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4417/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Noramed, Lietuva).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ferrum Lek 10 mg/ml sirupas* (veiklioji medžiaga – geležies (III) hidroksido polimaltozės kompleksas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3457/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva,

paraiškos numeris - 4863785, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 100 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ferrum Lek 10 mg/ml sirupas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1086/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d. d., Slovėnija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Humulin R 100 TV/ml injekcinis tirpalas užtaise* (veiklioji medžiaga – insulinas, žmogaus, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3458/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4878216, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užtaisas, 3 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Humulin R 100 TV/ml injekcinis tirpalas užtaise, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4184/011, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Eli Lilly Nederland B. V., Nyderlandai).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Neiromidin 5 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ipidakrino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3459/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4863458, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ipidacrine hydrochloride Grindeks 5 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4992/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Neiromidin 15 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ipidakrino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3460/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4863459, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ipidacrine hydrochloride Grindeks 15 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4993/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

1.8. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Neiromidin 20 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – ipidakrino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3461/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4863784, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ipidacrine hydrochloride Grindeks 20 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4991/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS GRINDEKS, Latvija).

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, laikinai vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė