



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. birželio 23 d. Nr. (1.4E)1A-889
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 *Diclac ID 75 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, *Azacitidina Seacross 25 mg/ml milteliai injekcinei suspensijai*, *Cefort 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *Levosimendan Tillomed 2,5 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *Bronchodual 20/50 mikrogramų/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas* 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 *Diclac ID 75 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – diklofenako natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3493/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4806356, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Diclac ID 75 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/0010/011-012, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Azacitidina Seacross 25 mg/ml milteliai injekcinei suspensijai* (veiklioji medžiaga – azacitidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3494/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4848816, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 100 mg N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Azacitidine Auxilia 25 mg/ml milteliai injekcinei suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4814/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Auxilia Pharma OÜ, Estija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cefort 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – ceftriaksonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3495/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4879680, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ceftriaxone MIP 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3226/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MIP Pharma GmbH, Vokietija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Levosimendan Tillomed 2,5 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – levosimendanas, lygiagretaus importo

leidimo numeris – LT/L/26/3496/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4872651, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 5 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levosimendan Kalceks 2,5 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4916/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS KALCEKS, Latvija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bronchodual 20/50 mikrogramų/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – ipratropio bromidas/fenoterolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3497/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4890091, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 200 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Berodual N 20/50 mikrogramų/dozėje suslėgtasis įkvepiamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0377/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Boehringer Ingelheim International 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė