



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. birželio 25 d. Nr. (1.4E)1A-891
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 *Raltegravir Zentiva 600 mg plėvele dengtos tabletės*, *Mylatabi 25 mg plėvele dengtos tabletės*, *Topiramato Aurovitas 200 mg plėvele dengtos tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Raltegravir Zentiva 600 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – raltegraviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3500/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4878388, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Raltegravir Zentiva 600 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5777/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Mylatabi 25 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – eltrombopagas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3501/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Brosfarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4848329, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Eltrombopag MSN 25 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5763/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MSN Labs Europe Limited, Malta);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Topiramato Aurovitas 200 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – topiramatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3502/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4881885, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Topamax 200 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0093/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „JOHNSON & JOHNSON“, Lietuva).

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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič