



**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-857
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 *Desloratadina Aurovitas 5 mg plėvele dengtos tabletės, DESLORATADINA GENERIS 5 mg plėvele dengtos tabletės, Dulsevia 30 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės, MonoFer 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis 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 *Desloratadina Aurovitas 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – desloratadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3488/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4880693, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Desloratadine Sopharma 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3873/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DESLORATADINA GENERIS 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – desloratadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3489/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4880694, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Desloratadine Sopharma 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3873/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Dulsevia 30 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – duloksetinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3490/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4883457, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Dulsevia 30 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3722/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MonoFer 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – geležis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3491/001-005, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4881429, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 1 ml N1, 1 ml N2, 1 ml N3, 1 ml N5, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – MonoFer 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1898/009-010, 017, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pharmacosmos A/S, Danija).

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