



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. liepos 8 d. Nr. (1.4E)1A-976
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 *Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas, Influvac injekcinė suspensija užpildytame švirkšte* 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 *Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas* (veiklioji medžiaga – klobetazolio propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3517/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4895285, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 25 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Dermovate 500 mikrogramų/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0647/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Influvac injekcinė suspensija užpildytame švirkšte* (veiklioji medžiaga – vakcina nuo gripo (paviršinių antigenų, inaktyvuota), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3518/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4895831, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, 0,5 ml N1 (su adata), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Influvac injekcinė suspensija užpildytame švirkšte, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/24/5469/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija).

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