



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. liepos 2 d. Nr. (1.4E)1A-937
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 *Cardilopin Komb 1,5 mg/ 5 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, *Cardilopin Komb 1,5 mg/ 10 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, *Losartankalium Xiromed 50 mg plėvele dengtos tabletės*, *Losartankalium Xiromed 100 mg plėvele dengtos tabletės*, *Ondansetrom Aurovitas 8 mg plėvele dengtos tabletės*, *Pantoprazole GENOPTIM 20 mg skrandyje neirios tabletės*, *Tibolone Aristo 2,5 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 *Cardilopin Komb 1,5 mg/ 5 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – indapamidas /amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3507/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4893954, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *NATRIXAM 1,5 mg/ 5 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3427/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cardilopin Komb 1,5 mg/ 10 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – indapamidas /amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3508/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4894673, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *NATRIXAM 1,5 mg/ 10 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3427/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Losartankalium Xiromed 50 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – losartano kalio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3509/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4857182, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Lorista 50 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato

registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/2983/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Losartankalium Xiromed 100 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – losartano kalio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3510/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4857186, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lorista 100 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0718/017, 019, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d. d., Novo mesto, Slovėnija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ondansetrom Aurovitas 8 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ondansetronas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3511/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4880691, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ondansetron-Teva 8 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0207/010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B. V., Nyderlandai).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Pantoprazole GENOPTIM 20 mg skrandyje neirios tabletės* (veiklioji medžiaga – pantoprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3512/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4851865, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, N56, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CONTROLOC 20 mg skrandyje neirios tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/1424/006, 018, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Takeda GmbH, Vokietija).

1.7. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tibolone Aristo 2,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tibolonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3513/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4850521, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Livial 2,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/2570/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N. V. Organon, Nyderlandai).

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

G. Balčiūnaitė