



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. liepos 14 d. Nr. (1.4E)1A-995
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 *Doxycyclin-ratiopharm SF 100 mg/5 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *Carbidopa/Levodopa Fair-Med 25 mg/100 mg tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruoja:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Doxycyclin-ratiopharm SF 100 mg/5 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – doksiciklinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3524/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4880692, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Adoxtar 20 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/26/5987/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne „Polfarm“ Spółka Akcyjna, Lenkija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Carbidopa/Levodopa Fair-Med 25 mg/100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – karbidopa, levodopa, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3525/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4839857, eksportuojanti valstybė – Danija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levodopa/Carbidopa Fairmed 100 mg/25 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4914/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fairmed Healthcare 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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė