



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. liepos 15 d. Nr. (1.4E)1A-999
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 *Sirdalud 4 mg tabletės*, *Testavan 20 mg/g transderminis gelis* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sirdalud 4 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tizanidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3521/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4870302, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sirdalud 4 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0947/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Testavan 20 mg/g transderminis gelis* (veiklioji medžiaga – testosteronas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3526/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4899140, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – daugiadozė talpyklė su dozavimo pompa, 85,5 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Testavan 20 mg/g transderminis gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4217/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – The Simple Pharma Company 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
K. Kontrauskaite