



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. liepos 29 d. Nr. (1.4E)1A-1085
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 *DEPAKINE 57,64 mg/ml sirupas*, *Raltegravir Viatris 600 mg plėvele dengtos 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 *DEPAKINE 57,64 mg/ml sirupas* (veiklioji medžiaga – natrio valproatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3541/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4886850, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 150 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Depakine 57,64 mg/ml sirupas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0973/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Raltegravir Viatris 600 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – raltegraviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3542/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4878389, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Raltegravir Zentiva 600 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/25/5777/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija).

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.

Viršininko pavaduotoja,
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Jurgita Stirbliienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič