



VšĮ LSMU ligoninės Kauno klinikų
Pirkimų komisijai

PAAIŠKINIMAS

Dėl UAB „Gaschema“ farmacinių produktų pardavimo licencijos Lietuvoje

Jonava

2025-06-20

Gavę Jūsų užklausą dėl UAB „Gaschema“ teisėtumo vykdyti farmacinių produktų pardavimus Lietuvoje, teikiame papildomą paaiškinimą Jūsų gydymo įstaigai.

Kaip jau buvome minėję, Lietuvoje farmacinių produktų pardavimai vykdomi vadovaujantis „**LIETUVOS RESPUBLIKOS FARMACIJOS ĮSTATYMU**“

Suvestinė redakcija nuo 2023-11-01 iki 2023-12-31

Įstatymas paskelbtas: Žin. 2006, Nr. 78-3056, i. k. 1061010ISTA000X-709

LIETUVOS RESPUBLIKOS FARMACIJOS ĮSTATYMAS

2006 m. birželio 22 d. Nr. X-709 Vilnius

Vadovaujantis šio įstatymo **3 skirsniu** „VAISTINIŲ PREPARATŲ TIEKIMAS RINKAI“ **8 straipsniu** Bendrosios nuostatos **9 punktu** Asmens sveikatos priežiūros įstaigos registruotus vaistinius preparatus gali įsigyti iš:

1) juridinių asmenų, turinčių šio įstatymo nustatyta tvarka išduotą didmeninio platinimo ar gamybos licenciją;

Vadovaujantis šio įstatymo **6 skirsniu** „GAMYBA IR IMPORTAS IŠ TREČIŲJŲ ŠALIŲ“ **24 straipsniu** Pagrindiniai gamybos ir importo iš trečiųjų šalių reikalavimai **2 punktu**:

Juridinis asmuo gali verstis vaistinių preparatų, tiriamųjų vaistinių preparatų visa ir daline gamyba ir (ar) vykdyti operacijas, susijusias su fasavimu, pakavimu, ženkliniu, pateiktimi, tik turėdamas gamybos licenciją. Šią licenciją jis taip pat turi turėti, kai vaistinius preparatus, tiriamuosius vaistinius preparatus gamina ir (ar) importuoja iš trečiųjų šalių tik eksportui. Gamybos licencija suteikia teisę platinti šios licencijos turėtojo pagamintus vaistinius preparatus.

Vadovaujantis šio įstatymo **6 skirsniu** „GAMYBA IR IMPORTAS IŠ TREČIŲJŲ ŠALIŲ“ **27 straipsniu** Gamybos licencijos, suteikiančios teisę gaminti ir (ar) importuoti vaistinius preparatus ir (ar) tiriamuosius vaistinius preparatus, turėtojo pareigos:

1. Gamybos licencijos, suteikiančios teisę gaminti ir (ar) importuoti vaistinius preparatus ir (ar) tiriamuosius vaistinius preparatus, turėtojas privalo:

13) savo pagamintus ar importuotus vaistinius preparatus platinti laikantis visų didmeninio platinimo licencijos turėtojų privalomų reikalavimų;

UAB „Gaschema“ priešingai nei kiti du medicininių dujų pardavėjai Lietuvoje (UAB „Linde Gas“ ir UAB „Elme messer Lit“) turi gamybos licenciją, kuri kartu įgalina mus vykdyti Lietuvoje prekybą savo vaistiniais preparatais. Šią licenciją Jums pateikėme kartu su pasiūlymu **9 PRIEDE** (siunčiame pakartotinai).



Mūsų konkurentai gamina savo vaistus kitose Baltijos šalyse (*atitinkamai, Latvijoje ir Estijoje*). Jų gamybos licencija yra šiose šalyse, o vaistinių preparatų pardavimui Lietuvoje yra išsiėmę platinimo licenciją. Tačiau visi trys tiekėjai turi pilną teisę platinti medicinines dujas Lietuvos rinkoje.

UAB „Gaschema“
Kvalifikuotas asmuo

Medicininį dujų vadybininkė
s.zigmantiene@gaschema.lt
mob. +370-677-77896

Renata Vasylienė

Sigita Zigmantienė

