



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2022 m. rugsėjo 13 d. Nr. (1.4E)1A-1062
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *Baneocin 250 TV/5000 TV/g tepalas*, *EPHEDRINE SOPHARMA 50 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Voriconazole arrow 200 mg milteliai infuziniam tirpalui* 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 *Baneocin 250 TV/5000 TV/g tepalas* (veiklioji medžiaga – bacitracino cinko kompleksas, neomicino sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1725/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 3639047, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 20 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Baneocin 250 TV/5000 TV/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1919/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz GmbH, Austrija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *EPHEDRINE SOPHARMA 50 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – efedrino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1726/001, LT/L/22/1726/002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TBS Pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 3578176, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, ampulė 1 ml N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ephedrine hydrochloride Sintetica 50 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4797/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sintetica GmbH, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Voriconazole arrow 200 mg milteliai infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – vorikonazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1727/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 3646764, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Vedida 200 mg milteliai infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4745/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Medochemie Ltd., Kipras).

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 Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič

2022-09-13