



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. spalio 6 d. Nr. (1.4E)1A-1305
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydamas 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 atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *Quinapril HCT EG 20/12,5 mg plėvele dengtos tabletės, Amoxicilina/Acido Clavulanico Generis 875 mg/125 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 *Quinapril HCT EG 20/12,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kvinaprilis/hidrochlorotiazidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2016/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 3936086, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N14, lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ACCUZIDE 20/12,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/0926/003-005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Europe MA EEIG, Belgija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Amoxicilina/Acido Clavulanico Generis 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas/klavulano rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2017/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB "Ideal Trade Links", Lietuva, paraiškos numeris – 4014425, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N8, lizdinė plokštelė, N16, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Amoxicillin/Clavulanic acid Actavis 875 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3674/039-076, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva B.V., Nyderlandai).

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