



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. rugpjūčio 11 d. Nr. 1A-1092
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 *Furosemida Physan 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas*, *Hepatect CP 50 TV/ml infuzinis tirpalas* 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 *Furosemida Physan 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – furozemidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1968/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Adeofarma“, Lietuva, paraiškos numeris – 3919320, eksportuojanti valstybė – Ispanijos Karalystė, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – ampulė, 2 ml, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Furosemid Polpharma 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0934/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Hepatect CP 50 TV/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – žmogaus hepatito B imunoglobulinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1969/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Lex ano, Lietuva, paraiškos numeris – 3961153, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – flakonas, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Hepetra 50 TV/ml infuzinis tirpalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/22/4957/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Biotest Pharma GmbH, Vokietija).

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.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų informacijos skyriaus vedėja,
laikinais vykdanti funkcijas

viršininko

Eglė Burbienė