



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. liepos 12 d. Nr. (1.4E)1A-940
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 *CEFOTAXIM EBERTH 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *FOSFOMYCIN EBERTH 3 g granulės geriamajam tirpalui paketėlyje*, *MONOPRIL 20 mg tabletės*, *Ventolin 100 mikrogramų/išpurškime suslėgtoji įkvepiamoji suspensija*, *Flixotide 50 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija*, *Trental 400 mg modifikuoto atpalaidavimo 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 *CEFOTAXIM EBERTH 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – cefotaksimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1932/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3921674, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cefotaxime MIP 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3362/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MIP Pharma GmbH, Vokietija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *FOSFOMYCIN EBERTH 3 g granulės geriamajam tirpalui paketėlyje* (veiklioji medžiaga – fosfomicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1933/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3929858, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fosfomicin Zentiva 3 g granulės geriamajam tirpalui paketėlyje, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3908/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MONOPRIL 20 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – fosinoprilio natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1934/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3943726, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Monopril 20 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1670/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Čekija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ventolin 100 mikrogramų/išpurškime suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – salbutamolis, lygiagretaus importo leidimo

numeris – LT/L/23/1935/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TOJARIS PROJEKTAI“, Lietuva, paraiškos numeris - 3828868, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 200 išpurškimų N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ventolin 100 mikrogramų/išpurškime suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1341/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Flixotide 50 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – flutikazono propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1936/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TOJARIS PROJEKTAI“, Lietuva, paraiškos numeris - 3829510, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 120 dozių, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Flixotide 50 mikrogramų/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1013/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Trental 400 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – pentoksifilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1937/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 3929718, eksportuojanti valstybė – Vengrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Trental 400 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1779/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – sanofi-aventis groupe, Prancūzija).

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