



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. gegužės 25 d. Nr. (1.4E)1A-702  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *DOSTINEX 0,5 mg tabletės*, *Nocutil 10 mikrogramų/išpurškime nosies purškalas (tirpalas)*, *CEFOTAX 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *Valganciclovir Tarbis 450 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 *DOSTINEX 0,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – kabergolinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1890/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 3694136, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, N8, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DOSTINEX 500 mikrogramų tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1619/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Italia S.r.l., Italija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nocutil 10 mikrogramų/išpurškime nosies purškalas (tirpalas)* (veiklioji medžiaga – desmopresino acetatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1891/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3906316, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 5ml N1, buteliukas, 5 ml N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Minirin 10 mikrogramų/išpurškime nosies purškalas (tirpalas), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1438/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Ferring GmbH, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CEFOTAX 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – cefotaksimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1892/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3906741, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, flakonas miltelių ir ampulė tirpiklio (5 ml) N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cefotaxime MIP 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3362/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MIP Pharma GmbH, Vokietija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Valganciclovir Tarbis 450 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – valgancikloviras, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1893/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „PharmaDIA“, Lietuva, paraiškos numeris - 3918525, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Valganciclovir Accord 450 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo

numeris – LT/1/16/3914/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare 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

Parengė  
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė  
R. Tomaševič

2023-05-23