



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
IREGISTRAVIMO**

2023 m. rugsėjo 7 d. Nr. 1A-1182  
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 *SINEPAR 200 mg/ 50 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės*, *Oxacillin AVMC 1000 mg milteliai injekciniam tirpalui*, *PIPERACILLINE/TAZOBACTAM PANPHARMA 4000 mg/500 mg milteliai infuziniam tirpalui* kartu su paraiškomis registruoti lygiagrečiai importuojamus vaistinius preparatus 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 *SINEPAR 200 mg/ 50 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – karbidopa / levodopa, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1978/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Edupharma“, Lietuva, paraiškos numeris – 3929125, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – SINEMET CR 50/200 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/93/0358/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Oxacillin AVMC 1000 mg milteliai injekciniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – oksacilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1979/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB PharmaDIA, Lietuva, paraiškos numeris – 3984691, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – PAN-OXACILLIN 1 g milteliai injekciniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0661/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Panpharma S.A., Prancūzija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *PIPERACILLINE/TAZOBACTAM PANPHARMA 4000 mg/500 mg milteliai infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – piperacilinas /tazobaktamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1981/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Adoefarma, Lietuva, paraiškos numeris – 3909475, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Piperacillin/Tazobactam Teva 4000 mg/500 mg milteliai infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2100/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma 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.

Farmakologinio budrumo ir  
apsinuodijimų informacijos skyriaus vedėja,  
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė  
Sveikatos technologijų vertinimo skyriaus vyriausioji specialistė  
J. Valaitienė