



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. vasario 6 d. Nr. (1.4E)1A-184
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *Thiopental VUAB 1 g milteliai injekciniam tirpalui*, *KENACORT 40 mg/ml injekcinė suspensija*, *Flixotide 125 Inhaler CFC – Free 125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija*, *CEFUROXIM DR. EBERTH 750 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Thiopental VUAB 1 g milteliai injekciniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – tiopentalio natrio druska ir natrio karbonatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1812/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 3817361, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Thiopental Panpharma 1 g milteliai injekciniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4203/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Panpharma S.A., Prancūzija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *KENACORT 40 mg/ml injekcinė suspensija* (veiklioji medžiaga – triamcinolono acetonidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1813/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 3820524, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 1 ml N3, flakonas, 1 ml N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Kenalog 40 mg/ml injekcinė suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/2324/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Flixotide 125 Inhaler CFC – Free 125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – flutikazono propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1814/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TOJARIS PROJEKTAI“, Lietuva, paraiškos numeris - 3819874, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė, 60 dozių, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Flixotide 125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1013/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *CEFUROXIM DR. EBERTH 750 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – cefuroksimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1815/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3765461, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis

vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Axetine 750 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/3392/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Medochemie Ltd., Kipras).

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.

Viršinininkas

Gytis Andrulionis

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič

2023-02-03